

U M O W A nr DZPZ / 333 / 4UEPN / 2021/.....

zawarta w dniu r., w ramach przeprowadzonego postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego pomiędzy firmąNIP:, Regon:....., KRS:....., zwaną w treści umowy „Wykonawcą”, reprezentowaną przez:

.....
a

Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym w Olsztynie, ul. Żołnierska 18, NIP 7392955794, REGON 000293976, KRS 0000000449, zwanym w treści umowy „Zamawiającym”, który reprezentuje:

Dyrektor Szpitala – Irena Kierzkowska
następującej treści:

§ 1.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać – sukcesywnie wg potrzeb Zamawiającego, na pisemne (e-mail) —zamówienie złożone przez upoważnionego pracownika Szpitala zatwierdzone przez Kierownika Apteki lub z-cę Kierownika Apteki – w terminie od dnia r. do dnia produkty lecznicze w ramach programów lekowych w zakresie części nr zawarte w załączniku nr 1 do umowy.
2. Zamówienia złożone w ostatnim dniu obowiązywania umowy podlegają wykonaniu.
3. Integralną częścią umowy jest specyfikacja istotnych warunków zamówienia oraz oferta Wykonawcy.
4. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników o tej samej nazwie międzynarodowej, w tej samej postaci i dawce przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym. Zmiana zostanie wprowadzona aneksem do umowy.

§ 2.

1. Szczegółowy asortyment produktów leczniczych określonych w § 1, Zamawiający podawać będzie Wykonawcy w chwili złożenia zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zamówione produkty lecznicze w terminie do 2 dni od chwili złożenia zamówienia (e-mail) a w przypadku leków na import docelowy do 30 dni od chwili złożenia zamówienia.
- ~~2. Wykonawca zobowiązany będzie do realizacji zamówień „na cito” w terminie do 12 godzin liczonych od złożenia zamówienia, w przypadku leków ratujących życie. Zamówienia „na cito” będą składane w dni robocze w godz. 7 – 15.~~
- ~~3. W przypadku, gdy termin dostawy wypada w sobotę lub dzień wolny od pracy dostawę uważa się za zrealizowaną jeżeli nastąpi w pierwszym dniu roboczym po dniach wolnych; nie dotyczy zamówień „na cito”.~~
4. W celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz

- wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Wykonawca zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.
- Wykonawca gwarantuje, że transport cytostatyków będzie odbywać się w osobnych opakowaniach zbiorczych (nie mogą być transportowane w jednym opakowaniu łącznie z lekami o innym działaniu) oznaczonych etykietą z napisem „ UWAGA! Preparat cytotoksyczny”.
 - Opakowania transportowe leków wymagających przechowywania w chłodnym miejscu (2-8⁰ C) powinny być oznaczone, wewnątrz opakowania wymagane jest umieszczenie jednorazowego wskaźnika temperatury, umożliwiające potwierdzenie właściwych warunków transportu, bądź transport odbywać się będzie przy użyciu urządzeń do tego przeznaczonych z możliwością potwierdzenia właściwych warunków transportu **/np. wydruk z rejestratora temperatury/**. Wykonawca zobowiązuje się do przekazywania danych dotyczących transportu na adres email: apteka@wss.olsztyn.pl po każdej zrealizowanej dostawie.
 - W przypadku zmiany wielkości opakowania leku w trakcie trwania umowy Wykonawca dostarczy lek w nowym opakowaniu. Cena leku w przeliczeniu na jednostkę nie może być wyższa niż cena zaoferowana w ofercie przetargowej. Zmiana zostanie wprowadzona aneksem do umowy.

§ 3.

- Produkty lecznicze będą dostarczane do adresata w godzinach jego pracy (7:30 – 14:00), we wszystkie dni tygodnia, z wyjątkiem sobót i dni wolnych od pracy wyłącznie loco Apteka Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku i przemieszczenia produktów leczniczych do pomieszczeń zlokalizowanych w Aptece Zamawiającego.
- Produkty lecznicze zamówione „na cito” będą dostarczane całodobowo, 7 dni w tygodniu, loco Apteka Zamawiającego lub inna komórka organizacyjna wskazana w zamówieniu.

§ 4.

Produkty lecznicze będą dostarczone na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 5.

Zamawiający powinien sprawdzić zgodność realizacji zamówienia najpóźniej w chwili wykorzystania produktu leczniczego w procedurze medycznej. Reklamacje winny być zgłaszane pisemnie Wykonawcy w ciągu 7 dni od dnia ujawnienia wszelkich niezgodności. Wykonawca winien w ciągu 7 dni ustosunkować się pisemnie do reklamacji. Brak odpowiedzi pisemnej w ciągu 7 dni jest uważany za uznanie reklamacji. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca dostarczy produkt leczniczy zgodny z zamówieniem. Wszczęcie postępowania reklamacyjnego zawiesza bieg terminu płatności faktury w całości lub w części.

§ 6.

- Produkty lecznicze powinny być dostarczone w opakowaniu gwarantującym ich właściwą jakość.
- Okres ważności produktów leczniczych w chwili dostawy nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia
- W przypadku zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni Wykonawcy kopię rejestru warunków przechowywania produktów w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

§ 7.

Jeżeli Wykonawca nie może zrealizować zamówienia, ponieważ nie posiada danego produktu leczniczego lub jego zamiennika, poinformuje natychmiast pisemnie faxem lub e-mail-em Zamawiającego. Zamawiający będzie mógł na tej podstawie dokonać zakupu produktu leczniczego u innego dostawcy i obciążyć Wykonawcę ewentualną różnicą w cenie.

§ 8.

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości umownej brutto niewykonanego zamówienia w sytuacji, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
3. Łączna wysokość kar umownych, w okresie obowiązywania umowy, nie może przekroczyć 15% wartości brutto umowy.
4. Jeżeli wysokość zastrzeżonych kar umownych nie pokrywa poniesionej szkody, strony mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego.

§ 9.

Strony zastrzegają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku nie wykorzystania ilości określonych w umowie ale nie dłużej niż 6 miesięcy.

§ 10.

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za towar określony w § 1. łączną kwotę PLN /słownie:/ brutto, przelewem, w terminie 60 dni od dostawy i wystawienia przez Wykonawcę oryginału faktury jednostkowej.
2. Do każdej partii dostarczonego przedmiotu zamówienia Wykonawca załączy fakturę VAT w formie papierowej oraz w wersji elektronicznej prześle drogą e-mailową na adres: apteka@wss.olsztyn.pl w formacie wymiany danych DATA FARM.
3. Nazewnictwo produktów leczniczych na wystawianej fakturze musi być zgodne z nazewnictwem produktów leczniczych określonym w umowie.
4. Ceny jednostkowe netto, określone w załącznikach do umowy oraz wartość umowy netto nie ulegają zmianie, z wyjątkami określonymi w umowie. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, Wykonawca wystawi fakturę z uwzględnieniem stawki VAT obowiązującej w dniu wystawienia faktury.
5. Zamawiający posiada konto przeznaczone do elektronicznego fakturowania na PEFexpert Platforma Elektronicznego Fakturowania, które umożliwia Wykonawcy złożenie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej.

§ 11.

1. Dopuszcza się zmianę niniejszej umowy w wypadku:
 - ✓ Obniżenia lub podwyższenia urzędowej ceny zbytu nabywanego produktu leczniczego w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy,
 - ✓ Zmiany wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany produkt leczniczy, w przypadku nabywania od podmiotu będącego

przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy,

- ✓ zmiany stawki podatku VAT przy zachowaniu niezmienniej ceny netto,
- 2. W trakcie trwania umowy Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego o okresowych obniżkach cen leków objętych umową oraz umożliwić Zamawiającemu zakup leku po niższej cenie (np. promocje cenowe, obniżenie ceny przez producenta, itp.).
- 3. Zmiany cen. o których mowa w ustępie 1 i 2 nie wymagają aneksu do umowy.

§ 12.

Zapłata nastąpi w formie przelewu na konto nr Zmiana numeru konta bankowego wymaga aneksu do umowy.

§ 13.

Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

§ 14.

1. Wierzytelność oraz ewentualne odsetki wynikające z niniejszej umowy mogą być przeniesione przez Wykonawcę na osobę trzecią jedynie w trybie przewidzianym w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

2. Wykonawca oświadcza, że nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności z umowy, jak również nie dokona przekazu wierzytelności.

§ 15.

W sprawach nieunormowanych niniejszą umową, będą stosowane przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 16.

Spory, powstałe na tle realizacji umowy strony poddają pod rozstrzygnięcie Sądu właściwego miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§ 17.

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w sytuacji i na warunkach określonych w Art. 456 ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z winy Wykonawcy w przypadku dwukrotnego nie dokonania dostawy, dokonania jej nieterminowo lub niedostarczenia wszystkich zamówionych produktów leczniczych.
3. W razie utraty statusu refundacyjnego dla leków będących przedmiotem niniejszej umowy, wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz w sytuacji wejścia na rynek produktów biorównoważnych dla leków będących przedmiotem niniejszej umowy, stronom przysługuje możliwość rozwiązania umowy za porozumieniem stron.

§ 18.

Umowa spisana została w 3 egzemplarzach, w dwóch dla Zamawiającego, jednym dla Wykonawcy.

Wykonawca

Zamawiający