

## Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy

## UMOWA nr ...../2019

zawarta w dniu ..... 2019 r. w Warszawie pomiędzy:

**Centrum Onkologii – Instytutem im. Marii Skłodowskiej – Curie** z siedzibą w Warszawie, adres: ul. Wawelska 15B, 02- 034 Warszawa, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000144803, Regon 000288366, NIP 525-000-80-57, zwanym dalej „Zamawiającym”, w imieniu którego działa:

.....

a

....., wpisaną/wpisanym do:  
- Rejestru ..... Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w....., ..... Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS ....., NIP ....., Regon ..... wysokość kapitału zakładowego ..... PLN\*  
....., prowadzącą/prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą:....., adres prowadzenia działalności ....., wpisaną/wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, NIP ....., Regon .....\*, zwaną/zwanym dalej „**Wykonawcą**”, w imieniu którego działa należycie umocowany:

.....

Zamawiający i Wykonawca łącznie dalej zwani są „Stronami” lub z osobna „Stroną”

Wykonawca wybrany został w trybie **przetargu nieograniczonego na dostawę apartury, numer PN-184/19/IM**, określonym w art. 10 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

## § 1

## PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest zakup przez Zamawiającego i dostawa do Zamawiającego ..... pak. nr .... tj: .....  
typ/model: .....  
producent/firma: .....  
rok produkcji: .....  
zwanego dalej "aparaturą". Przedmiot umowy jest tożsamy z wymaganiami określonymi w SIWZ i ofercie Wykonawcy tj. kserokopia dokumentu „Formularz ofertowy” oraz kserokopia dokumentu „Zestawienie parametrów technicznych granicznych”, które stanowią odpowiednio załączniki nr 1 i nr 2 do niniejszej umowy.
2. (pak. 2- 6) Zamówienie jest realizowane ze środków finansowych określonych w umowie nr **3918/E-209/SPUB/2018/1** r., zawartej pomiędzy Skarbem Państwa – Ministrem Nauki i Szkolnictwa Wyższego a Centrum Onkologii – Instytutem im. M. Skłodowskiej – Curie w Warszawie.

3. Strony uzgadniają, że w zakres przedmiotu niniejszej umowy wchodzi również: montaż, instalacja i uruchomienie oraz oddanie do eksploatacji technicznej aparatury w Centrum Onkologii-Instytucie im. Marii Skłodowskiej - Curie w Warszawie przy ul. W.K. Roentgena 5.
4. Wykonawca przeprowadzi szkolenia instruktażowe pracowników Zamawiającego, w miejscu uruchomienia aparatury, obejmujące obsługę aparatury stanowiącej przedmiot umowy. Szkoleniem objęty będzie personel medyczny, inżynierski i techniczny Zamawiającego. Przeprowadzone szkolenia udokumentowane zostaną imiennymi certyfikatami oraz listą przeszkolonych osób podpisaną przez uczestników szkolenia i Wykonawcę.
5. Dostawa aparatury, montaż, instalacji, uruchomienie i oddanie do eksploatacji aparatury -  
**nie później niż do dnia .....r.,**
6. Wykonawca uzgodni z Zamawiającym szczegółowe terminy dostawy, montażu, instalacji i uruchomienia aparatury stanowiącej przedmiot umowy.
7. Wykonawca zapewnia, że aparatura stanowiąca przedmiot umowy, została wyprodukowana w ..... roku, jest fabrycznie nowa, wolna od wad fizycznych i prawnych oraz nie jest obciążona prawami osób trzecich (zgodnie z zapisami SIWZ)
8. Wykonanie umowy przez Wykonawcę potwierdzone będzie protokołami: zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru aparatury (załącznik nr 3 do umowy), instalacji i uruchomienia aparatury (załącznik nr 4 do umowy) oraz końcowego odbioru przedmiotu umowy (załącznik nr 5 do umowy), w tym certyfikatami z odbytych szkoleń.
9. Ryzyko utraty i uszkodzenia aparatury przechodzi na Zamawiającego wraz z podpisaniem protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru aparatury wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do umowy.

## § 2

### CENA PRZEDMIOTU UMOWY

1. Strony uzgadniają łączną wartość przedmiotu umowy na kwotę ..... **PLN (brutto)** (słownie złotych: ..... PLN), wartość netto ..... PLN .
2. Kwota, o której mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu obejmuje wszystkie koszty Wykonawcy, a w szczególności:
  - cenę aparatury,
  - koszty dostawy, w tym załadunku i rozładunku,
  - koszty ubezpieczenia aparatury w Polsce i poza jej granicami, do czasu podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru aparatury,
  - koszty instalacji w miejscu dostawy,
  - koszty testów, niezbędnych regulacji i ustawień w celu osiągnięcia optymalnych wartości parametrów gwarantowanych przez producenta, w tym sprawdzenie wartości pomiarowych i aplikacyjnych aparatu z wykorzystaniem specjalistycznych urządzeń pomiarowych (jeśli dotyczą),
  - koszty uruchomienia aparatury,
  - koszty integracji z szpitalnym systemem informatycznym (o ile dotyczą),
  - koszty licencji na oprogramowanie (o ile dotyczą),
  - koszty przeszkolenia pracowników Zamawiającego,
  - cenę materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do przeprowadzenia szkolenia,
  - koszty przeglądów, konserwacji i naprawy aparatury w okresie gwarancji, w szczególności zgodnie z przepisami regulującymi pracę zakładów diagnostyki w RP oraz zaleceniami producenta aparatu w tym określonymi w Instrukcji Obsługi i Instrukcji Serwisowej,
  - koszty cła, odprawy celnej, podatku od towarów i usług,
  - inne opłaty, np.: opłaty lotniskowe, koszty rewizji generalnej itp.,
  - koszty przechowania aparatu w magazynie Wykonawcy do dnia instalacji (o ile dotyczą).

### § 3

#### WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność ceny wymienionej w § 2 ust. 1 zostanie dokonana po podpisaniu protokołu uruchomienia i oddania sprzętu do użytkowania, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze, w terminie ..... dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.
2. Koszty dostawy, opakowania i ubezpieczenia wliczone są w cenę towaru.
3. Wykonawca dostarczy fakturę VAT do Kancelarii Zamawiającego w Warszawie ul. Roentgena 5 do Działu Księgowości Zamawiającego w Warszawie przy ul. Wawelskiej 15B.
4. Wykonawca może przesłać Zamawiającemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF pod adresem: [www.efaktura.gov.pl](http://www.efaktura.gov.pl)) na zasadach określonych w ustawie z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno – prywatnym. W takim przypadku Wykonawca przesyła fakturę za pośrednictwem skrzynki o następujących danych identyfikujących Zamawiającego: NIP: 5250008057, nazwa: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej – Curie. Informację o fakcie złożenia faktury za pośrednictwem PEF Wykonawca przesyła Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres: [efaktury@coi.pl](mailto:efaktury@coi.pl)
5. Za datę zapłaty Strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

### § 4

#### GWARANCJA

1. Wykonawca gwarantuje należyłą jakość dostarczonej aparatury i zapewnia, że aparatura stanowiąca przedmiot umowy jest nowa, posiada wymagane certyfikaty, została wprowadzona do obrotu i do użytkowania zgodnie z przepisami (pak. 2 ) Ustawy z dnia 15 stycznia 2015 r. o ochronie zwierząt wykorzystywanych do celów naukowych lub edukacyjnych, Dz. U. 2015 poz. 266, /(pak. 6,7 ) ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
2. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z aparaturą następujące dokumenty w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej:
  - a) kartę gwarancyjną,
  - b) instrukcję obsługi,
  - c) skróconą wersję instrukcji obsługi i BHP w formie zalaminowanej (jeżeli Wykonawca posiada),
  - d) instrukcję konserwacji, mycia, sterylizacji poszczególnych elementów aparatury,
  - e) paszport aparatury,
  - f) wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych,
  - g) listę dostawców części zamiennych,
  - h) katalog z dokładnymi parametrami technicznymi aparatury lub oświadczenie producenta o parametrach aparatury, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia,
  - i) świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i użytkowania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych.
3. Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres ..... lat od podpisania protokołu końcowego odbioru przedmiotu umowy.
4. Przeglądy gwarancyjne i konserwacje aparatury zgodne z dokumentacją DTR, kartą gwarancyjną i instrukcją obsługi dokonywane będą w ramach ceny przedmiotu umowy, w terminach zgodnych z zaleceniami producenta, które Wykonawca uzgodni z Użytkownikiem aparatury. Przeglądy gwarancyjne, zgodne z zaleceniami producenta, powinny obejmować w szczególności:
  - a) sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego i elektrycznego,
  - b) sprawdzenie poprawności działania zgodnie z normami bezpieczeństwa,
  - c) sprawdzenie zgodności parametrów funkcjonalnych z deklarowanymi przez producenta
  - d) zużycie części i wyposażenia,
  - e) kalibracje i testy kontrolne,
  - f) czyszczenie,
  - g) konserwacje.

5. Uzgodniony z Użytkownikiem harmonogram przeglądów zostanie dostarczony do kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej Zamawiającego w dniu podpisania protokołu końcowego odbioru przedmiotu umowy. Harmonogram ma zawierać informację dotyczącą liczby oraz częstotliwości przeglądów zalecaną przez producenta dla 1 (jednego) roku eksploatacji aparatury.
6. Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca, który po każdym przeglądzie wystawi protokół/certyfikat dopuszczający aparaturę do eksploatacji oraz dokona wpisu do Paszportu aparatu określając jego status (aparat sprawny, aparat sprawny warunkowo – *podać warunek*, aparat niesprawny – *podać powód niesprawności oraz możliwości jego usunięcia*) bądź przedstawi orzeczenie techniczne, które może stanowić podstawę wyłączenia aparatu z eksploatacji.
7. Wykonawca udziela pełnej gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres ..... miesięcy od dnia podpisania protokołu odbioru końcowego przedmiotu umowy, o którym mowa w §1 ust.8.
8. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do usuwania bez dodatkowego wynagrodzenia wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury, których przyczyny tkwią w przedmiocie umowy.
9. Wykonawca zobowiązany jest do używania do naprawy części fabrycznie nowych, dostarczanych w oryginalnych nieotwartych opakowaniach.
10. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia wad aparatury w terminach:
  - a) do ..... dni roboczych od czasu zgłoszenia - przy awarii bez wymiany części ;
  - b) do .....dni roboczych od czasu zgłoszenia - gdy zachodzi konieczność sprowadzenia części zamiennych.
11. Po wykonaniu każdej naprawy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia dokumentu potwierdzającego dopuszczenie aparatury do eksploatacji. Potwierdzeniem wykonania naprawy gwarancyjnej będzie wpis do Paszportu aparatury i karty pracy serwisu podpisany przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego.
12. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury z przyczyn tkwiących w aparaturze.
13. W przypadku odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może złożyć wniosek o przeprowadzenie ekspertyzy przez niezależnego eksperta.
14. Jeżeli reklamacja Zamawiającego w ocenie eksperta uznana będzie za uzasadnioną, Wykonawca zwróci Zamawiającemu koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy i bezpłatnie usunie awarię lub wymieni aparaturę na nową.
15. O każdym przypadku wadliwego działania aparatury Zamawiający zawiadomi Wykonawcę niezwłocznie za pośrednictwem:  
faksu na nr .....  
lub bezpośrednio inżyniera serwisu nr ..... lub e-mail.....
16. Do zgłaszania Wykonawcy wadliwego działania aparatury Zamawiający upoważnia:
  - Kierownika ..... lub wyznaczonego przez niego pracownika,
  - Kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej lub wyznaczonego przez niego pracownika.
17. W przypadku złożenia przez Zamawiającego 3 (trzech) uzasadnionych reklamacji tego samego podzespołu/modułu/ elementu/części w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu/modułu/elementu/części na nowy a w przypadku braku możliwości wymiany podzespołu/modułu/ elementu/części , do wymiany aparatury na nową.

## § 5

### OBOWIĄZKI ZAMAWIAJĄCEGO

1. Zamawiający zobowiązuje się do:
  - 1) dokonania każdego z odbiorów określonych umową nie później niż w terminie do **2 dni** roboczych od daty zgłoszenia przez Wykonawcę możliwości dokonania odbioru;
  - 2) zapłaty wynagrodzenia za przedmiot umowy w wysokości określonej niniejszą umową oraz zgodnie z ustalonymi niniejszą umową warunkami płatności.
2. Zamawiający upoważnia Kierownika ..... lub wyznaczonego przez niego pracownika do bieżącej współpracy z Wykonawcą w zakresie spraw związanych z wykonaniem przedmiotu umowy, w

tym do podpisywania w imieniu Zamawiającego protokołów określonych niniejszą umową. Na koordynującego pracami wyżej wymienionego Zespołu Zamawiający wyznacza się Kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej.

## §6

### OBOWIĄZKI WYKONAWCY

1. Wykonawca oświadcza, że w zakresie realizacji przedmiotu umowy, zobowiązuje się do:
  - 1) ubezpieczenia dostarczanego do Zamawiającego przedmiotu dostawy na swój koszt od ryzyka uszkodzenia i utraty w okresie od dnia podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru aparatury do dnia podpisania protokołu końcowego odbioru przedmiotu umowy;
  - 2) ścisłej współpracy z pracownikami Zamawiającego w zakresie realizacji przedmiotu umowy;
  - 3) zapewnienia wykonania przedmiotu umowy przez osoby, których kwalifikacje pozwalają na wykonanie prac, zgodnie z zasadami wiedzy technicznej i obowiązującymi przepisami.
2. Wykonawca oświadcza, że:
  - 1) ponosi pełną odpowiedzialność wobec Zamawiającego i osób trzecich za szkody wyrządzone w związku z wykonaniem lub nienależytym wykonaniem przedmiotu umowy;
  - 2) ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie naruszenia praw chronionych, w tym w szczególności praw z patentów, praw autorskich i praw do wzorów użytkowych w związku z realizacją przedmiotu umowy oraz za ewentualne szkody wynikłe w przypadku naruszenia tych praw;
  - 3) dostarczony przedmiot umowy wolny będzie od wad prawnych.
3. Wykonawca do bieżącej współpracy w zakresie realizacji przedmiotu umowy wyznacza:  
.....  
**tel.:** .....  
**faks:** .....  
**e-mail:** .....

## §7

### ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadku:
  - 1) gdy Wykonawca nie dokona dostawy aparatu w terminie określonym w § 1 ust. 5 pkt. 1) niniejszej umowy,
  - 2) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, a czego nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy (art. 145 ustawy Prawo zamówień publicznych),
  - 3) nie działania aparatury z powodu wad przedmiotu umowy przez okres dłuższy niż 30 dni łącznie w okresie jednego roku gwarancji.
2. Odstąpienie od umowy, o którym mowa w ust. 1 pod rygorem nieważności powinno być dokonane w formie pisemnej i złożone Wykonawcy nie później niż po upływie 30 (trzydziestu) dni od dnia powzięcia przez Zamawiającego wiadomości o okoliczności uprawniającej do odstąpienia od umowy.

## §8

### KARY UMOWNE

1. W przypadku nie wykonania umowy w terminach określonych w § 1 ust. 5, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku nie wykonania przeglądu w terminie określonym w harmonogramie przeglądów, o którym mowa w § 4 ust. 5 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.
3. W przypadku nie wykonania naprawy w terminie określonym w § 4 ust. 10 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2 % łącznej wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.

4. W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn, o których mowa w § 7 ust. 1 pkt. 1, 3 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% łącznej wartości umowy brutto przedmiot umowy, niezależnie od kar umownych, o których mowa w ust. 1 i 2.
5. Zamawiający ma prawo dochodzić od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli wysokość poniesionej szkody przewyższy zastrzeżone kary umowne, a w szczególności w wysokości nie otrzymanej dotacji na zakup aparatury na podstawie umowy, o której mowa w §1 ust. 2 z powodu nie wykonania przez Wykonawcę dostawy aparatury w terminie do dnia 20 grudnia 2017 r. lub nie dostarczenia faktury obejmującej cenę zakupu aparatury w terminie do dnia 22 grudnia 2017 r.
6. W przypadku gdy Zamawiający poniesie szkodę z powodu nie wykonania przeglądu w terminie zgodnym z harmonogramem przeglądów, o którym mowa w § 4 ust. 5, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty Zamawiającemu odszkodowania odpowiadającego wysokości poniesionej szkody.

## §9

### POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE SIŁY WYŻSZEJ

1. W przypadku, gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają wykonanie jakichkolwiek z zobowiązań umownych którejkolwiek ze Stron umowy, określony termin wykonania zobowiązań umownych będzie opóźniony na czas trwania okoliczności „siły wyższej” oraz odpowiednio o czas trwania jej skutków.
2. Jako okoliczności siły wyższej rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne i niezależne od stron umowy, to jest; wojnę, zamieszki, strajki, trzęsienie ziemi.
3. W przypadku, gdy którakolwiek ze stron nie jest w stanie wywiązać się ze swoich zobowiązań umownych w związku z okolicznościami „siły wyższej” zobowiązana jest o tym poinformować drugą Stronę w formie pisemnej w terminie 7 (siedmiu) dni od daty powzięcia wiadomości o zaistnieniu okoliczności „siły wyższej”.
4. Gdy okoliczności „siły wyższej”, uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się z zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 1 (jeden) miesiąc, Strony mogą rozwiązać umowę. W przypadku rozwiązania umowy z tej przyczyny, ewentualne jej częściowe wykonanie i końcowe rozliczenie będzie uzgodnione przez Strony umowy.

## §10

### Przetwarzanie danych osobowych i obowiązek informacyjny

*Klauzula wersja I/ (jeśli dotyczy)*

Klauzula stosowana w przypadku, gdy Wykonawca jest podmiotem gospodarczym, który będzie wykonywał umowę posługując się innymi osobami

Strony oświadczają, że wypełniły obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016 r.) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskały w celu zawarcia niniejszej umowy oraz zobowiązują się wypełniać ten obowiązek w trakcie jej wykonywania.

*Klauzula wersja II/ (jeśli dotyczy)*

*Stosowany w przypadku, gdy Wykonawca jest osobą fizyczną, wykonującą umowę osobiście*

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy, dalej zwanych „danymi osobowymi” jest Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej- Curie z siedzibą w Warszawie, dalej „Administrator”.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych. Dane kontaktowe: [iod@coi.pl](mailto:iod@coi.pl)
3. Dane osobowe przetwarzane będą przez Administratora jedynie w celu realizacji Umowy.
4. Dane osobowe nie są i nie będą udostępniane innym odbiorcom poza przypadkami, gdy taki obowiązek wynika z przepisów powszechnie obowiązującego prawa lub została na to wyrażona zgoda Wykonawcy.

5. Dane osobowe będą przechowywane przez okres obowiązywania Umowy oraz okres 5 lat od dnia wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy prawa wymagają przechowywania danych osobowych przez czas dłuższy.
6. Wykonawca posiada prawo dostępu do danych osobowych oraz prawo żądania ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo wniesienia sprzeciwu, o ile jest to zgodne z przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
7. Wykonawca ma prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych gdy uznają, iż przetwarzanie ich danych osobowych narusza przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
8. Dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania.

## **§11**

### **POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

1. W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, kodeksu cywilnego, ustawy o wyrobach medycznych.
2. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z roszczeniami z tytułu prawa własności, praw patentowych lub autorskich do przedmiotu umowy, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Wykonawca.
3. Informacje dotyczące Zamawiającego i uzyskane przez Wykonawcę w związku i przy okazji zawarcia niniejszej umowy oraz jej wykonywania stanowić będą informacje poufne Zamawiającego, z wyjątkiem informacji, które są informacjami jawnymi z mocy obowiązujących przepisów.
4. Wykonawca zobowiązany jest do nieujawniania informacji poufnych jakiegokolwiek osobie trzeciej bez zgody Zamawiającego.
5. W przypadku ujawnienia informacji poufnej wbrew postanowieniom ust. 3 i ust. 4, Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu wskutek ujawnienia informacji poufnej.
6. Wszelkie spory między Stronami wynikłe w związku z niniejszą umową, których Strony nie rozstrzygną polubownie w drodze wzajemnych negocjacji, będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
7. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
8. Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy, w szczególności na podstawie umowy przelewu wierzytelności, umowy poręczenia, umowy zastawu ani żadnej innej podobnej umowy, wskutek której dochodzi do przeniesienia kwoty wierzytelności przysługującej Wykonawcy na osobę trzecią.
9. Czynność dokonana z naruszeniem ust. 8 niniejszego paragrafu jest nieważna.
10. Umowę sporządzono w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.
11. Niżej wymienione załączniki stanowiące integralną część umowy:  
Załącznik nr 1 – Oferta Wykonawcy - kserokopia dokumentu „Formularz ofertowy”;  
Załącznik nr 2 – Oferta Wykonawcy - kserokopia dokumentu „Zestawienie parametrów technicznych granicznych”;  
Załącznik nr 3 – Wzór Protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru aparatury;  
Załącznik nr 4 – Wzór Protokołu instalacji i uruchomienia aparatury;  
Załącznik nr 5 – Wzór Protokołu końcowego obioru przedmiotu umowy;

;

**WYKONAWCA**

**ZAMAWIAJĄCY**

**WZÓR**  
**Protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru aparatury**

Warszawa, dnia .....

**1. Zamawiający:**

**Centrum Onkologii – Instytutem im. Marii Skłodowskiej-Curie** z siedzibą w  
 Warszawie, adres: 02-037 Warszawa, ul. Wawelska 15B

w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....

niniejszym potwierdza przyjęcie od **Wykonawcy:**

.....

w imieniu którego przekazuje:

.....,

zgodnie z umową nr ....., aparaturę :

L.p.	Nazwa	Typ	Nr fabryczny	Ilość
1				

**2. Zamawiający potwierdza:**

- dostarczenie przedmiotu umowy zgodnie z załączoną specyfikacją dostawy oraz specyfikacją techniczną przedmiotu umowy.
3. Niniejszym zgodnie stwierdzamy, że aparatura wymieniona w pkt.1 niniejszego protokołu zostaje przyjęta bez zastrzeżeń.
  4. Oświadczamy, iż zamówienie w zakresie dostawy aparatury wymienionej w pkt.1 niniejszego protokołu zostało zrealizowane z należytą starannością.
  5. W przypadku niezrealizowania któregośkolwiek z pkt. 2 -4 **Zamawiającemu** przysługuje prawo do nie podpisania niniejszego protokołu.
  6. Uwagi i zastrzeżenia w zakresie wykonania pkt.2 niniejszego protokołu

.....

**WYKONAWCA****ZAMAWIAJĄCY**

\*/ niepotrzebne skreślić



**WZÓR**

**Protokołu instalacji i uruchomienia aparatury**

Warszawa, dnia .....

**1. Zamawiający:**

**Centrum Onkologii – Instytutem im. Marii Skłodowskiej-Curie** z siedzibą w

Warszawie, adres: 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B

w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....

niniejszym potwierdza uruchomienie przez **Wykonawcę:**

.....

zgodnie z umową nr .....aparatury:

L.p.	Nazwa	Typ	Nr fabryczny	Ilość
1				

- Zamawiający** potwierdza dokonanie instalacji przedmiotu umowy zgodnie z załączoną specyfikacją wraz z przeprowadzeniem testów akceptacyjnych (jeżeli dotyczy).
- Niniejszym zgodnie stwierdzamy, że instalacja aparatury wymienionej w pkt.1 niniejszego protokołu zostaje/nie zostaje\* przyjęta bez zastrzeżeń.
- W przypadku niezrealizowania któregośkolwiek z pkt. 2 **Zamawiającemu** przysługuje prawo do nie podpisania niniejszego protokołu.
- Uwagi i zastrzeżenia w zakresie wykonania pkt. 2 – 4 niniejszego protokołu

.....

**WYKONAWCA**

**ZAMAWIAJĄCY**

\*/ niepotrzebne skreślić

## WZÓR

**Protokołu końcowego odbioru przedmiotu umowy**  
Warszawa, dnia .....

1. **Zamawiający:**

**Centrum Onkologii – Instytutem im. Marii Skłodowskiej-Curie** z siedzibą w  
Warszawie, adres: 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B

w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....

niniejszym potwierdza uruchomienie przez **Wykonawcę:**

.....

zgodnie z umową nr .....aparatury:

L.p.	Nazwa	Typ	Nr fabryczny	Ilość
1				

2. **Zamawiający** potwierdza uruchomienie przedmiotu umowy zgodnie z załączoną specyfikacją wraz z przeprowadzeniem testów akceptacyjnych (jeżeli dotyczą) oraz przeprowadzenie szkoleń.

3. Zamawiający potwierdza, że otrzymał:

- kartę gwarancyjną,
- instrukcję obsługi,
- skrócona wersja instrukcji obsługi i BHP w formie zalaminowanej (jeżeli Wykonawca posiada),
- instrukcję konserwacji, mycia, sterylizacji poszczególnych elementów aparatury,
- paszport aparatury,
- wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności serwisowych zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych,
- listę dostawców części zamiennych,
- katalog z dokładnymi parametrami technicznymi sprzętu lub oświadczenie producenta o parametrach aparatury, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia,
- świadectwa dopuszczającego przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych dla każdego z aparatu wymienionego w pkt. 1.

4. Niniejszym zgodnie stwierdzamy, że aparatura wymieniona w pkt.1 niniejszego protokołu zostaje\*/nie zostaje\* przyjęta bez zastrzeżeń.

5. Oświadczamy, iż zamówienie w zakresie uruchomienia aparatury wymienionej w pkt.1 niniejszego protokołu oraz przeprowadzenie szkoleń zostało\*/ nie zostało \* zrealizowane z należytą starannością.

6. W przypadku niezrealizowania któregoś z pkt. 2 - 5 **Zamawiającemu** przysługuje prawo do nie podpisania niniejszego protokołu.

7. Uwagi i zastrzeżenia w zakresie wykonania pkt. 2 - 5 niniejszego protokołu

.....

**WYKONAWCA**

**ZAMAWIAJĄCY**

\*/ niepotrzebne skreślić