**Załącznik nr 3 do Zaproszenia do składania ofert**

**Umowa nr: ……………………..(Projekt)**

zawarta w dniu ……………. 2023r. w Prudniku pomiędzy:

**Prudnickim Centrum Medycznym Spółka Akcyjna w Prudniku**, ul. Szpitalna 14 48-200 Prudnik wpisaną pod nr 0000215463 KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Opolu VIII Wydział KRS, posiadającym NIP: 755 18 39 682, REGON: 532 448 467, wysokość kapitału zakładowego 13 119 050,00 zł, opłacony w całości.

reprezentowanym przez:

**Ryszarda Brzozowskiego – Prezesa Zarządu**

zwanym dalej **„Zamawiającym”**

a

……………………………………………

reprezentowany przez:

…………………………………………..

zwanym dalej **„Wykonawcą”**

**§ 1**

Umowa została zawarta w wyniku wyboru oferty w postępowaniu nr 03/03/2023 o wartości nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 130 tys. zł, prowadzonego w oparciu o zapisy „Regulaminu w sprawie zasad dokonywania zakupów: dostaw, usług i robót budowlanych na potrzeby Prudnickiego Centrum Medycznego Spółka Akcyjna w Prudniku o wartości szacunkowej nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 130 000 złotych netto.”

**§ 2**

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa obłożeń operacyjnych / odzieży ochronnej dla Prudnickiego Centrum Medycznego S. A. w Prudnikuzgodnie z Załącznikiem nr ….. dla Zamawiającego w ilości zgodnej ze złożoną ofertą w postępowaniu.
2. Wykonawca oświadcza, że posiada na dostarczane przez niego produkty atesty i dopuszczenia do obrotu na terenie RP.
3. Zamawiający ma prawo rozwiązać umowę jeżeli dane zawarte w ofercie okażą się nieprawdziwe.

**§ 3**

1. Wykonawca będzie dostarczał przedmiot zamówienia do Działu Farmacji Szpitalnej w Prudniku, przy ul. Szpitalnej 14. Dostawy Wykonawca będzie realizował na koszt własny, sukcesywnie, w terminie nie dłuższym niż 2 dni robocze od daty złożenia każdorazowego zamówienia przez Zamawiającego.
2. Termin ważności na zaoferowany przedmiot zamówienia wynosi przynajmniej 6 miesięcy od daty dostawy.
3. Prawo opcji; minimalny poziom zamówienia wynosi 80%, maksymalny: 100%.
4. Zamawiający żąda następujących dokumentów:

a. w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC (WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.:

b. deklaracji zgodności EC (WE) sporządzonej przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych oraz ii. oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.; b. w przypadku oferowania wyrobów medycznych, o których mowa w art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych – tj. korzystających z okresów przejściowych:

c. deklaracji zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczającej zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania oraz ii. oświadczenia dostawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowany wyrób medyczny jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w ww. przepisie oraz iii. certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. lub dyrektywy nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania dotyczącej wyrobów medycznych (nie dotyczy wyrobów klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, w przypadku których rozporządzenie nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych wymaga udziału jednostki notyfikowanej w procedurze oceny zgodności); c. w przypadku oferowania wyrobów medycznych nieobjętych punktami a lub b:

d. deklaracji zgodności, wystawionej przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz ii. w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych;

W przypadku oferowania wyrobów na zamówienie:

a. oświadczenia producenta zgodne ze wzorem zawartym w załączniku XIII pkt 1 rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz ii. w przypadku wyrobów klasy III do implantacji – certyfikatu odnoszącego się do oferowanego wyrobu, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, na podstawie art. 52 ust. 8 rozporządzenia.”

b. dla produktów, które nie są wyrobem medycznych Zamawiający wymaga innych dokumentów dopuszczający przedmiot zamówienia do obrotu.

**§ 4**

Za dostarczenie całości zamówienia strony ustalają cenę netto na kwotę: …………. zł + VAT tj.: ………… zł brutto (słownie brutto: …………………………. zł).

**§ 5**

1. Należność za dostarczone dostawy będzie płatna przelewem, na wskazane przez Wykonawcę konto, w terminie 60 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury w formie pisemnej, po dostarczeniu partii towaru.
2. Za datę płatności uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
3. W przypadku niedotrzymania umownego terminu zapłaty należności, Wykonawca będzie uprawniony do naliczenia odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia.
4. Przedstawienie przez Wykonawcę faktury, sporządzonej w sposób nieprawidłowy lub nieodpowiadającej stanowi faktycznemu spowoduje wstrzymanie płatności. Zamawiający zobowiązany jest do poinformowania Wykonawcy o przyczynie wstrzymania płatności, w terminie 7 dni roboczych od daty przyjęcia dokumentów. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury na adres e-mailowy: apteka-faktury@pcm.prudnik.pl.
5. W przypadku wstrzymania przez Zamawiającego płatności należności, Wykonawca zobowiązany jest do uzupełnienia dokumentów, usunięcia nieprawidłowości lub wystawienia dokumentu korygującego bez zbędnej zwłoki.
6. Do czasu uzupełnienia dokumentów, usunięcia nieprawidłowości lub wystawienia dokumentu korygującego Zamawiający nie dokonuje wypłaty wstrzymanych należności.
7. Nowy termin płatności liczony będzie od dnia doręczenia do Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury, usunięcia nieprawidłowości lub wystawienia dokumentu korygującego.
8. Zamawiający dopuszcza możliwość waloryzacji ceny, o której mowa w § 4 w przypadku zmiany stawki podatku VAT. Zmiana taka będzie następowała z chwilą wejścia w życie nowych przepisów bez konieczności podpisywania aneksu przez strony umowy.
9. W sytuacji o której mowa w ust. 8, zmianie ulegnie cena brutto. Cena netto pozostanie niezmieniona.

**§ 6**

1. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę wadliwego towaru Zamawiający wymaga jego wymiany na towar wolny od wad w terminie do 3 dni kalendarzowych od daty zwrotu wadliwego produktu.

2. Zamawiający zgłasza reklamacje drogą telefoniczną w ciągu 5 dni od dnia zauważenia wad w przedmiocie umowy.

**§ 7**

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
2. w wysokości 5% wartości umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
3. w wysokości 5% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
4. w wysokości 5% wartości zamówienia zawierającego wadliwy produkt za zwłokę w dokonaniu wymiany wadliwego produktu na wolny od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1.
5. W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 15% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie a także obciążyć Wykonawcę kosztami i różnicą w cenie towaru zamawianego, w związku z koniecznością zamówienia towaru u innego Wykonawcy, jeżeli Zamawiający dokonał zakupu towaru po cenie wyższej od ceny zaoferowanej przez Wykonawcę.
6. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z winy Zamawiającego.
7. Zamawiający może dokonać potrącenia naliczanych kar umownych z należności przysługujących Wykonawcy.

**§ 8**

Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar.

**§ 9**

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony: **12 miesięcy**: od dnia …………...2023r. do dnia …………..2024r.
2. Umowa wygasa po upływie czasu na jaki została zawarta lub po wyczerpaniu wartości Zamówienia z zastrzeżeniem §3 ust. 3.
3. W sytuacji gdy wartość przedmiotu umowy zostanie wyczerpana przed upływem terminu na jaki umowa została zawarta, Wykonawca nie będzie miał roszczenia względem Zamawiającego o wykonanie umowy przekraczającej jej wartość.

**§ 10**

Odpowiedzialnym za realizację umowy jest:

Po stronie Wykonawcy: …………………………………………………………

Po stronie Zamawiającego: Marcin Szczesio; nr tel. 77 40 67 859; e-mail: apteka@pcm.prudnik.pl**.**

**§ 11**

Wykonawca nie może przekazać wierzytelności mogących wynikać z realizacji niniejszej umowy osobom trzecim bez wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, pod rygorem nieważności.

**§ 12**

Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

**§ 13**

1. Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy bez wypowiedzenia i bez obowiązku zapłaty kar umownych oraz odszkodowania w przypadku gdy zaistnieje istotna zmiana okoliczności powodująca, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Dostarczenie przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia w ilości, asortymencie lub z terminem ważności niezgodnym z zapisami niniejszej umowy, Zamawiający będzie uważał za nienależyte wykonanie umowy.
3. Dostarczenie przez Wykonawcę towaru lub wymianę towaru na towar wolny od wad niezgodną z terminami określonymi w niniejszej umowie, Zamawiający będzie uważał za nieterminowe wykonanie umowy.
4. Zamawiający może wypowiedzieć umowę ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku, gdy Wykonawca dwukrotnie będzie realizował przedmiot umowy nienależycie jak w ust. 2 lub nieterminowo jak w ust. 3.

**§ 14**

Integralną część niniejszej umowy stanowi Formularz ofertowy Wykonawcy.

**§ 15**

Spory powstałe w wyniku realizacji niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd rzeczowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.

**§ 16**

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego.

**§ 17**

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach dwa dla Zamawiającego jeden dla Wykonawcy.

**§ 18**

Strony przewidują poza wskazanymi powyżej w tym § 5 ust. 8 i ust. 10 następujące możliwości zmiany umowy:

* zmniejszenia ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w **Załączniku nr** …. do niniejszej umowy.

Załączniki do umowy:

* + *Formularz ofertowy Wykonawcy – Załącznik nr 1.*
  + *Formularz asortymentowo-cenowy - Załącznik nr …*

**WYKONAWCA: ZAMAWIAJĄCY:**