

Umowa sprzedaży ludzkiego osocza z przeznaczeniem do produkcji wyrobów medycznych

(Ogólne warunki umowy)

zawarta w dniu

między:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w z siedzibą przy ul.....

.....

(numer NIP UE RCKiK, numer wpisu do rejestru KRS)

reprezentowanym przez Dyrektora Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w

Panią/Pana

- w dalszej treści określanym jako „Dostawca”

a

.....

(pełna nazwa Nabywcy)

.....

(adres Nabywcy)

.....

(numer NIP UE Nabywcy lub NIP Nabywcy spoza Unii, numer wpisu do rejestru przedsiębiorców)

- w dalszej treści określanym jako „Nabywca”

reprezentowanym przez Pana/Panią.....

Podmioty podpisujące umowę są również w dalszej treści określane jako „Strony” lub osobno jako „Strony”.

§1 Przedmiot umowy

1. Dostawca zobowiązuje się do wydania Nabywcy ludzkiego osocza określonego w § 2 oraz do przeniesienia na Nabywcę prawa własności osocza. Dostawca jest zobowiązany dostarczyć Nabywcy osocze objęte umową wolne od wad fizycznych i prawnych. Nabywca jest zobowiązany do uiszczenia Dostawcy uzgodnionej ceny i do odbioru osocza objętego umową.
2. Szacunkowa wartość przedmiotu umowy wynosi (EUR/PL)
słownie:..... (EUR/PL)
3. Końcowa wartość przedmiotu umowy zostanie ustalona na podstawie faktycznej ilości/objętości osocza wydane Nabywcy, zgodnie z cenami jednostkowymi wymienionymi w *Załączniku nr 1 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza - Specyfikacja dostaw*.

§ 2

Produkt objęty umową i obowiązki wynikające z umowy

1. Umowa dotyczy dostawy ludzkiego osocza, które nie jest możliwe ze względów jakościowych do wydania na potrzeby przetaczania do podmiotów leczniczych lub zakładów frakcjonujących, tj. osocza do produkcji wyrobów medycznych, o których mowa w *rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017 r., str.1, z późn. zm.) oraz rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 176, z późn. zm.)*. Uzgodnienia dotyczące jakości zawiera *Załącznik nr 2 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza – wymagania jakościowe dla ludzkiego osocza*. Dostawca zobowiązuje się do wydania osocza objętego umową w ilości określonej w *Załączniku nr 1 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza - Specyfikacja dostaw*.

2. Dostawca zapewnia, że będzie wykonywał umowę zgodnie z przepisami prawa polskiego i UE oraz ustaleniami Stron, wytycznymi, normami zawodowymi i ustaleniami jakościowymi.

§ 3 Przebieg odbioru

1. Miejsce realizacji dostaw jest określone w *Załączniku nr 1 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza – Specyfikacja dostaw*. Termin odbioru osocza: do 8 tygodni od daty podpisania umowy. Zaoferowanie dłuższego terminu odbioru wymaga zgody Dostawcy.
2. Wywóz osocza będącego przedmiotem dostawy objętej niniejszą umową zostanie dokonany z terytorium Polski do _____
(nazwa państwa).
3. Nabywca podaje dla potrzeb dostaw wewnątrzspółnotowych oraz dostaw do krajów spoza Unii dokonanych na podstawie niniejszej umowy, następujący numer identyfikacyjny, nadany przez kraj członkowski UE inny niż Polska lub numer identyfikacyjny Nabywcy spoza UE (NIP UE z prefiksem kraju, który nadał ten numer).

W przypadku, gdy dla danej dostawy miałby być zastosowany numer identyfikacyjny inny niż wyżej podany, Nabywca zobowiązuje się do podania ww. numeru na piśmie niezwłocznie, najpóźniej 15 dni przed dokonaniem dostawy.

4. Nabywca oświadcza, iż podany w § 3 ust. 3 umowy numer identyfikacyjny będzie ważny i możliwy do weryfikacji z zastosowaniem systemu VIES lub innego systemu w momencie dokonywania poszczególnych dostaw i numer ten został nadany przez inny kraj członkowski UE niż Polska lub kraj spoza Unii.
5. Odbiór osocza objętego umową odbywa się w formie pojedynczego odbioru zgodnie z warunkami określonymi w *Załączniku nr 1 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza – Specyfikacja dostaw*. Zgłoszenie dokładnego terminu odbioru następuje w formie pisemnej za pomocą poczty elektronicznej, najpóźniej 14 dni przed planowanym odbiorem, chyba że Strony ustalą inaczej.
6. Odbiór i przejście ryzyka na Nabywcę następuje w momencie wydania osocza przez Dostawcę z miejsca wskazanego w umowie według reguły „EXW” Incoterms 2020. Odbiór potwierdza działający w imieniu i na rzecz Nabywcy przewoźnik na dokumencie wywozu.
7. Dostawca jest zobowiązany, zachowując należyta staranność, do zapakowania na swój koszt osocza objętego umową w sposób określony w *Załączniku nr 2 do umowy sprzedaży ludzkiego osocza - wymagania jakościowe dla ludzkiego osocza* - chyba że Strony ustalą inaczej.

W przypadku gdy Strony umowy uzgodnią, że osocze do wysyłki będzie przygotowane przez Dostawcę na paletach (palety plastikowe, drewniane), Nabywca pokryje koszty zakupu tych palet.

8. Przed dokonaniem wywozu osocza z terytorium Polski, Nabywca jest zobowiązany do przekazania Dostawcy informacji dotyczących odprawy celnej (kto i gdzie dokona odprawy celnej) w formie pisemnej za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wywóz osocza z terytorium Polski może nastąpić wyłącznie w ramach dostawy dokonanej przez Dostawcę na rzecz Nabywcy, a podstawą dokonania wywozu może być wyłącznie faktura wystawiona przez Dostawcę.
9. Wywóz osocza poza terytorium Polski, zarówno poza UE, jak i na terytorium innego kraju UE, zostanie dokonany przez Nabywcę lub podmiot działający na jego rzecz. Podmiotem dokonującym wywozu, w tym również podmiotem działającym na rzecz Nabywcy, nie może być kolejny nabywca osocza.
10. Po dokonaniu wywozu osocza z terytorium Polski na terytorium UE, Nabywca zobowiązuje się do przekazania niezwłocznie Dostawcy dokumentów potwierdzających, że osocze objęte daną transzą zostało wysłane lub przetransportowane przez Nabywcę lub przez osobę trzecią działającą w imieniu i na rzecz Nabywcy na terytorium innego niż Polska państwa członkowskiego UE odpowiadających wymogom potwierdzania wewnątrzwspólnotowych dostaw towarów wynikających z Dyrektywy Rady (UE) 2018/1910 z dnia 4 grudnia 2018 r. zmieniająca dyrektywę 2006/112/WE w odniesieniu do harmonizacji i uproszczenia niektórych przepisów w systemie podatku od wartości dodanej dotyczących opodatkowania handlu między państwami członkowskimi (Dz.U.U.E.L.2018.311.3) oraz właściwych przepisów wykonawczych w szczególności rozporządzenie wykonawcze Rady (UE) 282/2011 z dnia 15 marca 2011 r. ustanawiającego środki wykonawcze do dyrektywy 2006/112/WE w sprawie wspólnego systemu podatku od wartości dodanej (Dz.U.U.E.L.2011.77.1) oraz rozporządzenia wykonawczego Rady (UE) 2018/1912 z 04.12.2018 r. zmieniającego rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 282/2011.
11. Dokumentacja, o której mowa w ust. 10 powinna każdorazowo zawierać:
 - A. W przypadku wywozu osocza przez osobę działającą w imieniu i na rzecz Nabywcy** - dokumenty wymienione w lit. a, b, c. W sytuacji, o której mowa w ust. 13 dokumenty wymienione w lit. d;
 - a) pisemne oświadczenie Nabywcy zgodnie z wzorem stanowiącym Załącznik nr 3 do umowy sprzedaży osocza - dokument obowiązkowy,**

oraz

- b) (zadeklarowany przez Nabywcę dokument z kolumny A Tabeli – dokumenty na potrzeby potwierdzenia WDT - załącznik nr 3 do Warunków konkursu -część III formularza oferty) - **dokument obowiązkowy,**
- c) (zadeklarowany przez Nabywcę dokument z kolumny A (*inny niż wskazany w lit. b*) lub z kolumny B Tabeli 1– dokumenty na potrzeby potwierdzenia WDT załącznik nr 1 do Warunków konkursu - część III formularza oferty) - **dokument obowiązkowy,**
- d) W przypadku zaistnienia sytuacji wskazanej w ust.15, Nabywca przedstawi dodatkowy obowiązkowy /uzupełniający /dokument z Tabeli 1 kolumny B (*inny niż wskazany w literze c*), Nabywca deklaruje dokument: - **dokument uzupełniający/obowiązkowy**

.....
lub Dostawca dopuszcza po ustaleniu Stron możliwość przedstawienia innego uzupełniającego/obowiązkowego dokumentu na potrzeby potwierdzenia WDT- nie wymienionego w załączniku nr 1 do Warunków konkursu -część III formularza oferty, pod warunkiem dokonania przez Strony ustaleń i zaakceptowania dokumentu przez Dostawcę,

- e) jeśli Nabywca ma możliwość przedstawienia dodatkowego dokumentu ((*inny niż wskazany w literze b , c, d*) **dokument uzupełniający/ nieobowiązkowy**, to Nabywca deklaruje dokument:

B. W przypadku wywozu osocza przez Nabywcę przy użyciu własnego środka transportu

- a) pisemne oświadczenie Nabywcy zgodnie z wzorem stanowiącym *Załącznik nr 3 do umowy sprzedaży osocza*, - **dokument obowiązkowy,**
oraz
- b) (zadeklarowany przez Nabywcę dokument z kolumny B Tabeli 1 – dokumenty na potrzeby potwierdzenia WDT - załącznik nr 3 do Warunków konkursu -część III formularza oferty), - **dokument obowiązkowy,**
- c) (zadeklarowany przez Nabywcę dokument z kolumny B (*inny niż wskazany w lit. b*) Tabeli 1– dokumenty na potrzeby potwierdzenia WDT załącznik nr 3 do Warunków konkursu - część III formularza oferty), - **dokument obowiązkowy,**
- d) dokument zawierający co najmniej:

- imię i nazwisko lub nazwę oraz adres siedziby działalności gospodarczej lub miejsca zamieszkania podatnika dokonującego wewnątrzwspólnotowej dostawy towarów oraz nabywcy tych towarów;
- adres, pod który są przewożone towary, w przypadku, gdy jest inny niż adres siedziby działalności gospodarczej lub miejsca zamieszkania nabywcy;
- określenie towarów i ich ilości;
- potwierdzenie przyjęcia towarów przez nabywcę do miejsca, o którym mowa w tiret 1 lub tiret 2, znajdującego się na terytorium państwa członkowskiego innym niż terytorium kraju;
- rodzaj oraz numer rejestracyjny środka transportu, którym są wywożone towary, lub numer lotu - w przypadku gdy towary przewożone są środkami transportu lotniczego;
- specyfikację poszczególnych sztuk ładunku.- **dokument obowiązkowy.**

12. Dokumentacja wymieniona w § 3 ust.11 lit A.b), A.c), A.d), A.e), B.b), B.c)

dostarczona przez Nabywcę musi:

- a) jednoznacznie potwierdzać wywóz osocza poza terytorium Polski i nie być ze sobą w sprzeczności,
- b) być wydana przez co najmniej dwa różne podmioty, które są niezależne od siebie, niezależne od Dostawcy i Nabywcy w rozumieniu rozporządzenia wykonawczego Rady UE 282/2011.

13. W przypadku zaistnienia braków formalnych w wymaganych dokumentach, o których mowa w § 3 ust. 11 lit. A. b), A. c) Nabywca ma obowiązek dostarczenia dokumentu o którym mowa w ust. 11 lit. A. d) wymaganego zgodnie z treścią art. 45a ust. 3 rozporządzenia wykonawczego Rady (UE) nr 282/2011 z dnia 15 marca 2011 r. ustanawiającego środki wykonawcze do dyrektywy 2006/112/WE oraz rozporządzenie wykonawcze Rady (UE) 2018/1912 z 04.12.2018 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 282/2011 w sprawie wspólnego systemu podatku od wartości dodanej (wersja przekształcona) (Dz. Urz. UE L 77, z 23.3.2011, str. 1), który będzie stanowić formę zabezpieczenia w wypełnieniu dyspozycji zawartej w tymże przepisie.

14. Nabywca do każdej wysyłki przedstawia Dostawcy INFORMACJĘ/OŚWIADCZENIE

- a) o pełnieniu lub nie pełnieniu funkcji pośrednictwa w transakcji sprzedaży zakupionego osocza innym podmiotom,

- b) o fakcie powiązania przewoźnika któremu zlecono odebranie oraz dostawę osocza z Nabywcą o charakterze osobistym, organizacyjnym, własnościowym, w zakresie członkostwa, finansowo lub prawnie,
- c) że podmiotem dokonującym wywozu, w tym również podmiotem działającym na rzecz Nabywcy, nie jest kolejny nabywca osocza. Transport organizuje Nabywca osocza lub podmiot działający w jego imieniu i na jego rzecz.

Informacja/oświadczenie stanowi *Załącznik nr 3 do umowy*.

15. Nabywca zobowiązany jest też do zapewnienia, żeby odbierający w jego imieniu i na jego rzecz przewoźnik właściwie wypełniał i podpisywał list przewozowy CMR oraz dokonując odbioru osocza podpisywał przygotowaną przez Dostawcę i załączaną do podpisanego listu przewozowego listę ładunkową (packing list) z naniesionym numerem listu przewozowego CMR.

16. Po dokonaniu wywozu osocza z terytorium Polski poza terytorium UE, Nabywca zobowiązuje się do przekazania niezwłocznie Dostawcy dokumentów potwierdzających, że osocze objęte daną transzą zostało wysłane lub przetransportowane przez Nabywcę lub przez osobę trzecią działającą w imieniu i na rzecz Nabywcy poza terytorium UE tj.:

- a) komunikat elektroniczny IE – 599 w formacie xml lub
- b) dokument SAD lub
- c) decyzję naczelnika urzędu celnego potwierdzającą wywóz osocza,

- wystawione zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

17. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 11 lit A.a) lub lit.B.a) (*Załącznik nr 3 do umowy sprzedaży*) oraz oświadczenie o którym mowa w ust.14 muszą zostać przekazane Dostawcy **do 10 (dziesiątego) dnia miesiąca po miesiącu, w którym nastąpiła dostawa (wydanie osocza z RCKiK).**

18. Dokumenty, o których mowa w ust. 11 lit.: A.b), A.c), A.d), lub ust.13 lit.:B.b), B.c), B.d), lub dokumenty o których mowa w ust. 16 muszą zostać przekazane Dostawcy do 20 (dwudziestego) dnia miesiąca po miesiącu, w którym nastąpiła dostawa (wydanie osocza z RCKiK).

19. Wszelkie koszty związane z procedurą wywozu, transportem, przygotowaniem dokumentacji prawnej, celnej i odprawy celnej pokrywa Nabywca.

20. Organizacją i koordynacją wszelkich czynności związanych z wywozem zajmuje się Nabywca. Nabywca odpowiedzialny jest również za zapewnienie właściwych warunków transportu i przechowywania osocza od chwili jego wydania z RCKiK.

21. Oświadczenie, o którym mowa w ust. 11 lit. A.a) lub lit. B.a) musi zostać przesłane do Dostawcy w oryginale w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej (PDF) podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

22. Dokumenty, o których mowa w ust. 11 lit.: A.b), A.c), A.d) lub ust.13 lit.:B.b), B.c), B.d), lub w ust. 16 lit. c) muszą zostać przesłane do Dostawcy w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Nabywcę, w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej (PDF) podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

§ 4 Podwykonawcy

1. Dostawca jest uprawniony do zaangażowania podwykonawców tylko za uprzednią zgodą Nabywcy w formie pisemnej i na własny koszt. Dopuszcza się zgodę Nabywcy w formie dokumentowej i przesłanie jej drogą elektroniczną (adres poczty elektronicznej Nabywcy do kontaktu). Zaangażowanie podwykonawcy nie zwalnia Dostawcy z wynikających z umowy zobowiązań.
2. Przez podwykonawcę Strony rozumieją podmiot, któremu Dostawca powierzył wykonanie zobowiązań wynikających z niniejszej umowy lub z którego pomocą wykonuje zobowiązanie wynikające z umowy.
3. Podwykonawcą w rozumieniu umowy nie jest inna niż Dostawca jednostka organizacyjna publicznej służby krwi.
4. Za działania i zaniechania podwykonawców Dostawca jest odpowiedzialny jak za własne działania i zaniechania.
5. Nabywca jest uprawniony do zaangażowania podwykonawców w zakresie odbioru i transportu osocza za uprzednim powiadomieniem Dostawcy w formie pisemnej oraz dostarczeniem pełnomocnictwa upoważniającego podwykonawcę do odbioru osocza od Dostawcy w imieniu i na rzecz Nabywcy, w terminie minimum 5 dni kalendarzowych przed ustalonym terminem odbioru. Wzór pełnomocnictwa stanowi *Załącznik nr 4 do umowy sprzedaży osocza*.
6. Pełnomocnictwo, o którym mowa w ust.5 musi być złożone w oryginale (w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym) w języku polskim lub wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Za działania i zaniechania podwykonawców Nabywca jest odpowiedzialny jak za własne działania i zaniechania.
8. W przypadku wywozu osocza poza terytorium Polski, Nabywca zobowiązuje się własnym staraniem bądź przy wykorzystaniu podwykonawców działających w jego imieniu i na jego rzecz do wywozu osocza z terytorium Polski na terytorium innego niż Polska państwa członkowskiego UE, bądź do wywozu osocza poza terytorium UE.

9. Nabywca zobowiązuje się, że nie dokona na terytorium Polski przeniesienia prawa do rozporządzania jak właściciel osoczem nabytym od Dostawcy na rzecz podmiotu trzeciego.

§ 5 Kontrola osocza objętego umową

1. Nabywca jest zobowiązany do skontrolowania rodzaju i ilości, oraz właściwości dostarczonego osocza niezwłocznie po dostarczeniu osocza (wraz z dokumentacją) objętego umową do miejsca, w którym wykonanie takiej kontroli jest możliwe.
2. O wykrytych wadach, w szczególności polegających na niezgodności z ustaleniami dotyczącymi jakości (*Załączniku nr 2 do umowy sprzedaży osocza - wymagania jakościowe dla ludzkiego osocza*) oraz ilości zgodnie z *Załącznikiem nr 1 do umowy sprzedaży osocza – Specyfikacja dostaw*, należy poinformować niezwłocznie Dostawcę w formie pisemnej, najpóźniej w terminie 14 dni kalendarzowych liczonych od dnia odbioru dostawy przez Nabywcę. Jeśli jakaś wada, której nie da się stwierdzić przy odbiorze dostawy, zostanie ujawniona później, Nabywca jest zobowiązany do zgłoszenia Dostawcy tej wady niezwłocznie, najpóźniej w terminie 14 dni kalendarzowych po ujawnieniu wady. Do zachowania uprawnień Nabywcy wystarczające jest wysłanie zgłoszenia listem poleconym lub za pomocą poczty elektronicznej za potwierdzeniem odbioru.
3. Utrata uprawnień z tytułu odpowiedzialności Dostawcy za wady fizyczne produktu objętego umową nie następuje mimo niezachowania przez Nabywcę terminów wskazanych w §5 ust. 2, jeżeli Dostawca wadę celowo zataił albo zapewnił Nabywcę, że wady nie istnieją.
4. Do roszczeń z tytułu rękojmi za wady nieuregulowanych niniejszą umową odpowiednie zastosowanie znajdują przepisy art. 556 - 576 polskiego kodeksu cywilnego.

§ 6 Sposób i terminy płatności

1. Płatność nastąpi w terminie 30 dni kalendarzowych od dnia wystawienia przez Dostawcę faktury na rachunek Dostawcy (numer konta i adres banku) nr.....
.....
IBAN PL, KOD SWIFT:
2. Faktura zostanie wysłana na adres poczty elektronicznej lub na adres korespondencyjny Nabywcy za pośrednictwem operatora pocztowego (*do indywidualnych ustaleń między stronami Umowy*).

3. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień wpływu środków na rachunek bankowy Dostawcy, o którym mowa w ust. 1.
4. W przypadku opóźnienia w zapłacie Nabywca będzie zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości ustawowej oraz rekompensat określonych w prawie polskim.
5. Koszty obsługi bankowej powstałe w banku Nabywcy pokrywa Nabywca we własnym zakresie.

§ 7 Wymagania jakościowe

1. Dostawca jest zobowiązany przygotować osocze do odbioru zgodnie z wymaganiami określonymi w *Załączniku nr 2 do umowy*.
2. Dostawca nie ponosi odpowiedzialności za utratę lub uszkodzenie osocza będącego przedmiotem niniejszej umowy od chwili postawienia przedmiotu umowy do dyspozycji Nabywcy w oznaczonym miejscu oraz za zmianę parametrów jakościowych wynikającą z niewłaściwych warunków przechowywania lub transportu osocza przez Nabywcę lub podmiot wskazany przez Nabywcę.

§ 8 Kary umowne

1. W przypadku odstąpienia od umowy przez Nabywcę z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Dostawca, Dostawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy.
2. W przypadku odstąpienia przez Dostawcę od umowy z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Nabywca, Nabywca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Dostawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy.
3. Strony mają prawo dochodzić odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy szkoda będzie wyższa niż zastrzeżona kara umowna.
4. W przypadku nie dochowania przez Nabywcę terminów dostarczenia dokumentów o których mowa w § 3 ust. 3 , § 3 ust. 11 lit.: A.a), A.b), A.c), A.d) lub ust.11 lit.:B.a) B.b), B.c), B.d) (tj. dokumentów przedstawianych z uwzględnieniem zasad określonych w § 3 ust.13), lub dokumentów o których mowa w § 3 ust. 16, lub nie spełnienia przez Nabywcę warunku określonego w § 3 ust. 4, lub naruszenia obowiązków o których mowa w § 3 ust. 16 skutkujących brakiem możliwości zastosowania stawki „0”% VAT Nabywca zobowiązany jest zapłacić Dostawcy karę umowną w wysokości 23% wartości danej faktury.

5. W przypadku niedostarczenia dokumentów, o których mowa w § 9 ust. 2 skutkujących brakiem możliwości zastosowania stawki „0” % VAT przez Dostawcę, zostanie naliczona kara umowna w wysokości 23 % wartości danej faktury.
6. Dostawca zastrzega sobie prawo do potrącenia naliczonych na podstawie niniejszej umowy kar umownych oraz ewentualnego odszkodowania z wszelkimi wierzytelnościami Nabywcy przysługującymi wobec Dostawcy.

§ 9 Postanowienia końcowe

1. Jakakolwiek zmiana niniejszej umowy, wymaga zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. W przypadku, gdy w trakcie trwania umowy, dojdzie do zmiany przepisów w zakresie dokumentowania stawki „0” % w wewnątrzwspólnotowej dostawie towarów lub eksporcie towarów Nabywca zobowiązany jest do dostarczania dokumentów zgodnych z nowymi wymogami.

W przypadku nie dostarczenia dokumentów będzie miał zastosowanie § 8 ust. 6.

3. Wszelka komunikacja w tym korespondencja związana z realizacją niniejszej umowy odbywać się będzie w języku polskim. Dokumenty i oświadczenia sporządzone w języku obcym przekazywane będą przez Nabywcę wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości wersja polska jest obowiązująca. Nabywca zapewnia również polskojęzyczną obsługę podczas audytów.

4. Osobami odpowiedzialnymi za realizację umowy:

a) po stronie Nabywcy jest:

Imię i nazwisko..... stanowisko..... numer telefonu..... e-mail.....

b) po stronie Dostawcy jest:

Imię i nazwisko..... stanowisko..... numer telefonu..... e-mail.....

Osoby te są jednocześnie osobami do kontaktu we wszelkich sprawach dotyczących realizacji umowy.

5. Dostawca zastrzega sobie możliwość odstąpienia od umowy bez konieczności zapłaty kary umownej, o której mowa w § 8, w sytuacjach: siły wyższej lub wejścia w życie regulacji prawnych, które sprawiają, że wykonanie niniejszej umowy będzie niemożliwe. Prawo do odstąpienia od umowy przysługuje Dostawcy w terminie 180 dni od daty wystąpienia danego zdarzenia.
6. Przez siłę wyższą rozumie się wystąpienie zdarzenia o charakterze zewnętrznym, przypadkowym lub naturalnym tj. m.in. pożary, powodzie, huragany, trzęsienia ziemi, ale

również wojny, zjawiska społeczne lub polityczne o skali katastrofalnej, a także akty władzy publicznej i epidemie (przejawem których mogą być np.: wprowadzenie ograniczeń w zakresie możliwości przemieszczania się, wydane nakazy, zakazy działalności, objęcie kwarantanną), niezależne od woli Stron, niemożliwe do usunięcia, którego nie dało się przewidzieć i nad którego skutkami Strony nie są w stanie zapanować.

7. W przypadku zaistnienia siły wyższej lub jej przejawów, Dostawca każdorazowo zawiadomi Nabywcę pisemnie o tym fakcie za pośrednictwem poczty elektronicznej, jednocześnie określając jego wpływ na należyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy.
8. Po dokonaniu należytego zawiadomienia, o którym mowa w ust. 7, Dostawca będzie kontynuował wysiłki w celu wywiązania się ze swoich zobowiązań, w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej, o ile Strony nie dokonają innych uzgodnień przy zachowaniu formy pisemnej.
9. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy prawa polskiego, w szczególności Kodeksu Cywilnego, zapisy Warunków konkursu ZZP.../24.
10. Właściwym do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć w wyniku realizacji niniejszej umowy jest sąd powszechny właściwy według siedziby Dostawcy. Strony w związku z realizacją umowy zastrzegają wyłączną właściwość prawa polskiego.
11. Umowę sporządzono w języku polskim w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
12. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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 danych) (Dz. U. UE L119 z dnia 4 maja 2016 r., str. 1; zwanym dalej „RODO”) informuje się, że:
 - 1) administratorem danych osobowych jest Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w (dalej „RCKiK”), NIP:, REGON:, nr telefonu, z którym można się kontaktować:
 - a) listownie na adres:
 - b) przesyłając wiadomość na adres poczty elektronicznej:
 - c) na adres elektronicznej skrzynki podawczej na platformie ePuap:

- 2) administrator wyznaczył Inspektora Danych Osobowych, z którym można się kontaktować:
- a) listownie na adres:
 - b) przesyłając wiadomość na adres poczty elektronicznej:
- 3) administrator przetwarza dane osobowe Oferentów będących osobami fizycznymi prowadzącymi i nieprowadzącymi działalności gospodarczej, pełnomocnika Oferenta (dane osobowe zawarte w pełnomocnictwie), członka lub członków organu zarządzającego Oferentów, pracowników Oferentów lub innych osób, którymi Oferent się posługuje przy wykonaniu umowy, na etapie prowadzenia konkursu, zawierania i wykonania umowy, w celu:
- a) wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym polegającego na prowadzeniu racjonalnej gospodarki krwią i jej składnikami, w szczególności przez zagospodarowywanie nadwyżek osocza służące minimalizacji kosztów długotrwałego magazynowania osocza i minimalizacji ryzyka utylizacji niewykorzystanego osocza (podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. e RODO w zw. z przepisami ustawy z 22 sierpnia 1997 roku o publicznej służbie krwi);
 - b) ustalenia, obrony lub dochodzenia roszczeń, a także prowadzenia postępowań sądowych i windykacyjnych (podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. f RODO);
 - c) wykonywania obowiązków wynikających z przepisów o podatkach, rozliczeń, rachunkowości, sprawozdawczości, archiwizacji oraz z innych zobowiązań wywodzących się z obowiązujących regulacji (podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit c RODO w związku z przepisami prawa podatkowego, w szczególności ustawy z 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług, oraz z przepisami ustawy z 29 września 1994 roku o rachunkowości i ustawy z 14 lipca 1983 roku o narodowym zasobie archiwalnym);
- 4) Nabywcami danych osobowych będą podmioty:
- a) którym udostępniono dokumentację konkursu lub umowę na podstawie przepisów ustawy z 6 września 2001 roku o dostępie do informacji publicznej;
 - b) minister właściwy do spraw zdrowia;
 - c) Narodowe Centrum Krwi;
 - d) podmioty świadczące na rzecz administratora usługi prawne, audytorskie, informatyczne;
- 5) dane osobowe zawarte w ofertach i innych dokumentach konkursowych, a także w umowie będą przechowywane przez 10 (dziesięć) lat, licząc od 1 stycznia roku następnego od daty ostatecznego zakończenia sprawy, a po upływie okresu przechowywania dokumentacja, po uzyskaniu zgody dyrektora właściwego archiwum państwowego, jest niszczone (brakowana);

6) osobie fizycznej, której dane dotyczą:

- a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
- b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania swoich danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku konkursu ani zmianą postanowień umowy;
- c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- d) na podstawie art. 21 ust.1 prawo do wniesienia sprzeciwu z przyczyn związanych z jej szczególną sytuacją w przypadku przetwarzania danych osobowych na podstawie art. 6 ust. 1 lit. e RODO (wykonanie zadania w interesie publicznym) lub lit. f RODO (przetwarzanie niezbędne dla celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów administratora);
- e) na podstawie art. 77 ust. 1 RODO prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy osoba fizyczna uzna, że przetwarzanie przez administratora danych osobowych jej dotyczących narusza przepisy RODO;

7) osobie fizycznej, której dane dotyczą nie przysługuje:

- a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

8) podanie danych osobowych jest obowiązkowe - stanowi warunek złożenia oferty, a ich niepodanie uniemożliwia uczestnictwo w konkursie;

9) osoby fizyczne, których dane dotyczą nie podlegają decyzjom opartym wyłącznie na zautomatyzowanym przetwarzaniu ich danych osobowych.

13. Nabywca jest zobowiązany przekazać klauzulę informacyjną osobom odpowiedzialnym za realizację umowy według załącznika nr 5.

14. Integralną część umowy stanowią:

Załącznik nr 1 - Specyfikacja dostaw,

Załącznik nr 2 - Wymagania jakościowe dla ludzkiego osocza,

Załącznik nr 3 - Oświadczenie,

Załącznik nr 4 - Pełnomocnictwo do odbioru osocza,

Załącznik nr 5 - Klauzula informacyjna dla osób odpowiedzialnych za realizację umowy (dane pozyskane za pośrednictwem Nabywcy).

NABYWCA

DOSTAWCA