Oznaczenie sprawy: 12/2022 Załącznik Nr 4 do Zaproszenia

**Projekt Umowa**

**Dostawy na Zamówienie Publiczne**

**Nr \_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Umowa zawarta w dniu **\_\_\_\_\_\_\_\_2022 r.** w Proszowicach pomiędzy:

**Samodzielnym Publicznym Zespołem Opieki Zdrowotnej w Proszowicach**, z siedzibą w Proszowicach  
ul. Kopernika 13, 32-100 Proszowice wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla Krakowa – Śródmieścia w Krakowie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS numer: 0000003923, posiadającym NIP: 682-14-36-049 oraz REGON: 000300593, zwanym dalej „Odbiorcą” reprezentowanym przez:

Dyrektora SP ZOZ w Proszowicach – dr n. med. Feliks Orchowski

a

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, zwaną „Dostawcą”

W wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w formie zapytania ofertowego, Oznaczenie sprawy: 12/2022 została zawarta umowa o następującej treści:

**§ 1**

1. W ramach niniejszej umowy Dostawca zobowiązuje się do sukcesywnego dostarczania Odbiorcy produktów leczniczych w ramach programu lekowego …………………….. (leków), zgodnie  
   z asortymentem i ilościami określonymi w załączniku nr \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, który stanowi integralną część niniejszej umowy, według jednostkowych zamówień, składanych przez upoważnionego pracownika Odbiorcy.

Wymagane leki objęte są refundacją NFZ.

1. Wartość brutto **przedmiotu umowy** wynosi do \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ zł (słownie: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), płatne zgodnie z § 3 umowy, po dostarczeniu przedmiotu odpowiedniego zamówienia potwierdzonego przez magazyn apteki szpitalnej Odbiorcy.
2. Odbiorca ma prawo składania zamówień jednostkowych według potrzeb do wartości przedmiotu umowy, o którym mowa w ust. 2, bez prawa dochodzenia jakichkolwiek roszczeń Dostawcy w przypadku niezrealizowania powyższej wartości w okresie obowiązywania niniejszej umowy i nie dokonania przez Odbiorcę zakupu całości leków określonych w załącznikach do umowy.
3. Podana wartość brutto zawiera obok wartości leku, podatek VAT, koszty transportu i ubezpieczenia transportu leku do Odbiorcy oraz inne koszty Dostawcy związane z realizacją niniejszej umowy.
4. Z wyjątkiem przypadków wskazanych w treści niniejszej umowy, ceny objętych umową produktów leczniczych nie ulegną zmianie w okresie trwania umowy.
5. Zmiany cen urzędowych oraz stawki podatku VAT następują z mocy prawa bez konieczności dokonywania zmiany niniejszej umowy w formie aneksu. W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulega wyłącznie kwota brutto a kwota netto pozostaje bez zmian. Zmiana cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej.
6. Dostawca oferując produkt leczniczy w każdym przypadku weźmie pod uwagę i zastosuje odpowiednie przepisy ustawy z dnia 12 maja 2011 r o refundacji leków (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r. poz. 357) o nabywaniu przez świadczeniodawców leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrobów medycznych.

**§ 2**

1. Dostawa poszczególnych partii leków realizowana będzie przez Dostawcę na podstawie pisemnych zamówień. Strony dopuszczają możliwość składania zamówień poprzez ich wysłanie za pośrednictwem poczty elektronicznej. Zamówienia składane będą przez upoważnionego pracownika/pracowników Odbiorcy.
2. Każde zamówienie określać będzie rodzaj zamawianych produktów leczniczych (asortyment) oraz ich ilość i ewentualnie termin dostawy.
3. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot konkretnego zamówienia wraz z fakturą do siedziby Odbiorcy na własny koszt i ryzyko w terminie 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Przez dzień roboczy rozumie się każdy dzień od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
4. Każda dostawa powinna być dokonana jednorazowo zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym sprawdzona na podstawie dokumentów dostawy i potwierdzona przez pracownika Odbiorcy.
5. Zamówiona część przedmiotu umowy ma być odpowiednio opakowana w sposób zabezpieczający przed uszkodzeniem i wzajemnym oddziaływaniem na siebie leków i innych wyrobów medycznych. Transport i dostawa odbywać się będą zgodnie z treścią rozporządzenia Ministra Zdrowia  
   w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej z dnia 13 marca 2015 roku (Dz. U. z 2015 r., poz. 381  
   z późniejszymi zmianami) lub innych obowiązujących w tym zakresie przepisów prawa.
6. Przez prawidłowe zrealizowanie zamówienia Odbiorcy rozumie się wydanie objętych jego treścią produktów leczniczych, w taki sposób, aby Odbiorca miał możliwość objęcia ich w posiadanie w stanie zdatnym do ich prawidłowego wykorzystania. Dostawa każdorazowo odbywać się będzie wyłącznie do magazynu apteki szpitalnej Odbiorcy w dni robocze w godzinach od 7:30 do 15:00. W wyjątkowych przypadkach, w razie dostaw zamówienia interwencyjnego, wydanie przedmiotu zamówienia może nastąpić także w inny, uzgodniony z przedstawicielem Odbiorcy sposób.
7. Z chwilą objęcia leków, w posiadanie przez Odbiorcę przechodzi na niego ryzyko związane z utratą lub uszkodzeniem przedmiotu dostawy.
8. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy pomocy poczty, kuriera, przewoźnika, podwykonawcy Dostawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania tych podmiotów tak, jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania. Odbiorca nie będzie w żaden sposób zobowiązany do regulowania należności na rzecz dostawców poszczególnych zamówień dokonujących przewozu leków. Dostawca jest wyłącznie odpowiedzialny za zapłatę stosownego wynagrodzenia dla podmiotu realizującego transport/przesyłkę. Dostawca zapewnia, że żaden  
   z wyżej określonych podmiotów nie wystąpi do Odbiorcy o zapłatę wynagrodzenia z tytułu realizowanego na zlecenie Dostawcy transportu/przewozu.
9. Potwierdzeniem zrealizowania poszczególnych zamówień jest dowód przyjęcia przez uprawnionego przedstawiciela Odbiorcy, pracownika apteki szpitalnej zamówionych produktów obejmujący podpisaną fakturę VAT lub dokument magazynowy WZ lub inny dokument potwierdzający faktyczną dostawę np. list przewozowy. Potwierdzenie dokonania dostawy może także nastąpić w formie elektronicznej.
10. Na Dostawcy ciąży ryzyko i odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty poszczególnych części przedmiotu umowy aż do chwili potwierdzenia przyjęcia przedmiotu danego zamówienia przez uprawnionego przedstawiciela Odbiorcy.
11. Strony postanawiają, że ceny i nazwy poszczególnych produktów leczniczych na stosownej fakturze VAT dokumentującej dokonanie poszczególnego zamówienia powinny odpowiadać cenom i nazwom produktów ujętym w określonych w paragrafie 1 pkt 1 Umowy załącznikach. Ceny na fakturze będą rozbite na poszczególne pozycje dostawy z wyszczególnionym podatkiem VAT.
12. Dostawca gwarantuje, że poza przypadkami opisanymi wprost w treści niniejszej umowy, ceny poszczególnych leków, w okresie obowiązywania niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż ewentualne zmiany cen urzędowych lub stawki podatku VAT następują z mocy prawa. Wówczas taka zmiana ceny nie wymaga formy pisemnej w postaci aneksu.
13. Jeżeli powszechnie wobec innych kontrahentów Dostawca stosował będzie szczególne akcje promocyjne, które powodują zmniejszenie ceny objętych niniejszą umową leków, wówczas Dostawca zastosuje takie promocje także wobec Odbiorcy. W tym przypadku do zmiany cen poszczególnych wyrobów objętych taką promocją nie jest konieczna zmiana niniejszej umowy. Wystarczające będzie złożenie przez Dostawcę stosownego oświadczenia, informacji.
14. Wraz z dostawą zamówienia Dostawca zobowiązany jest przekazać Odbiorcy wszelkie dokumenty związane z dostawą, w tym wszelkie dokumenty finansowe obejmujące odpowiednią fakturę VAT oraz inne dokumenty niezbędne do wykorzystania i użytkowania przedmiotu umowy w sposób zgodny z jego przeznaczeniem, o ile wynikać to będzie z ich właściwości i specyfiki. Po wcześniejszym uzgodnieniu Odbiorca może dopuścić stosowanie pomiędzy stronami elektronicznych faktur VAT.
15. Wszystkie dokumenty związane z realizacją niniejszej umowy winny być wystawione przez Dostawcę w języku polskim. W przypadku dostarczenia oryginalnych dokumentów producenta zagranicznego muszą one posiadać odpowiednie tłumaczenia.

**§ 3**

1. Zapłata Dostawcy ceny zostanie dokonana przez Odbiorcę po zrealizowaniu poszczególnej dostawy (zamówienia) w formie przelewu bankowego na wskazany przez Dostawcę w treści wystawionej faktury VAT lub na wskazany w inny sposób rachunek bankowy.
2. Zapłata ceny dokonana zostanie w terminie 60 dni od daty wystawienia odpowiedniej faktury VAT po sprawdzeniu, czy dane zamówienie zostało zrealizowane w sposób zgodny z Umową. Termin zapłaty liczony będzie od daty wystawienia faktury.

**§ 4**

1. Dostawca gwarantuje i zapewnia, że objęte przedmiotem umowy leki, będą nowe, wolne od wad i o terminie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy, chyba że Odbiorca zgodzi się na dostawę leku o innym terminie ważności, lub inny krótszy termin ważności wynika ze specyfiki i właściwości danego preparatu.
2. Niezależnie od odpowiedzialności z tytułu rękojmi za wady fizyczne rzeczy strony niniejszej umowy odpowiadają wzajemnie za szkody powstałe wskutek nienależytego jej wykonania lub niewykonania na zasadach określonych w odpowiednich przepisach Kodeksu Cywilnego dotyczących odpowiedzialności pomiędzy podmiotami profesjonalnymi.
3. W przypadku dostarczenia przez Dostawcę jakiejkolwiek części przedmiotu umowy wadliwej Strony sporządzą na tę okoliczność protokół lub stosowną notatkę. Brak możliwości lub odmowa uczestniczenia Dostawcy w oględzinach nie wyłącza ważności protokołu lub notatki.
4. Dostawca zobowiązuje się w ciągu 7 dni roboczych dokonać wymiany przedmiotu umowy lub jego poszczególnych części dotkniętych wadą na pełnowartościowy pod rygorem nieuiszczenia zapłaty przez Odbiorcę należnej za wadliwe produkty ceny, aż do czasu dostarczenia przez Odbiorcę produktów pełnowartościowych.
5. Dostawca oświadcza, że jest profesjonalistą, posiada wiedzę, doświadczenie, uprawnienia oraz zasoby (w szczególności finansowe, sprzętowe i kadrowe) w zakresie niezbędnym do prawidłowego wykonywania obowiązków umownych zgodnie z postanowieniami Umowy, obowiązującymi przepisami prawa, wiedzą farmaceutyczną.
6. Dostawca odpowiada wobec Odbiorcy za wszelkie działania i zaniechania swoich współpracowników oraz podwykonawców, jak za swoje własne.
7. Dostawca jest odpowiedzialny za wszelkie szkody poniesione przez Odbiorcę, które wynikają z niewykonania lub niewłaściwego wykonania obowiązków umownych przez Dostawcę, w szczególności za opóźnienia Dostawcy w realizacji zamówień.
8. Dostawca ponosi pełną odpowiedzialność prawną za niezgodność produktów leczniczych (w tym ich oznakowań, etykiet, opakowań, etc.) z obowiązującymi normami, wymaganiami i przepisami prawa oraz za uchybienia związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu stwierdzone przez publiczne organy kontroli. W przypadku jakiejkolwiek kontroli produktów Dostawcy, dokonywanej przez publiczny organ kontroli, Dostawca jest zobowiązany, niezwłocznie po otrzymaniu pisemnego lub e-mailowego wezwania, dostarczyć niezbędne informacje i dokumenty, brać czynny udziału w wyżej wymienionej kontroli aż do jej zakończenia, a także współpracować z Odbiorcą przy wykonaniu wszelkich decyzji czy zaleceń organu kontrolującego jeżeli dotyczą one produktów sprzedanych przez Dostawcę, pod rygorem prawa Odbiorcy do zwrotu zakupionych i zakwestionowanych przez organ publiczny produktów, których dotyczą uchybienia, na koszt i ryzyko Dostawcy. Dostawca jest również zobowiązany do naprawy w całości szkody poniesionej przez Odbiorcę w związku z uchybieniami stwierdzonymi przez organ kontrolujący.
9. Jeśli Dostawca wejdzie w posiadanie informacji, że któryś z jego produktów dostarczanych lub dostarczonych do Odbiorcy nie spełnia wymogów określonych przez obowiązujące przepisy prawa, wymagania lub normy, ewentualnie istnieje uzasadnione podejrzenie takiego faktu, Dostawca jest zobowiązany do niezwłocznego poinformowania o tym Odbiorcy oraz natychmiastowego podjęcia wszelkich możliwych działań w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów Odbiorcy, nie później niż w ciągu 2 dni od powzięcia informacji lub podejrzenia. Jeśli Dostawca, we wskazanym terminie, nie ujawni Odbiorcy okoliczności lub nie podejmie wszelkich możliwych starań, o których mowa wyżej, Odbiorca ma prawo podjąć wszelkie działania, jakie uzna za stosowne w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjentów Odbiorcy, bez jakichkolwiek negatywnych konsekwencji dla Odbiorcy z tego tytułu, w szczególności bez prawa Dostawcy do dochodzenia od Odbiorcy jakichkolwiek roszczeń w związku z podjętymi działaniami. Dodatkowo Odbiorca ma prawo natychmiastowego anulowania zamówień dotyczących takich produktów lub zwrotu takich produktów na koszt i ryzyko Dostawcy. W przypadku braku stosownej reakcji ze strony Dostawcy  
   w powyższym zakresie Odbiorca w terminie dwóch miesięcy od zaistniałej przyczyny będzie uprawniony do odstąpienia od  Umowy.
10. Jeśli osoba trzecia wystąpi wobec Odbiorcy z roszczeniami związanymi z niebezpieczeństwem produktu, a Odbiorca powiadomi Dostawcę o takim fakcie w formie pisemnej lub e-mailowej, Dostawca będzie zobowiązany do:
11. natychmiastowego przystąpienia i aktywnego uczestnictwa w toczących się rozmowach, postępowaniach (mediacyjnych, ugodowych, sądowych), etc. oraz zwolnienia Odbiorcy – o ile będzie to dopuszczalne w świetle przepisów prawa powszechnie obowiązującego – z obowiązku dalszego uczestnictwa w wymienionych rozmowach, lub postępowaniach;
12. ponoszenia solidarnie z Odbiorcą odpowiedzialności wobec osób trzecich, przy czym Dostawca jest zobowiązany do zwolnienia Odbiorcy z wszelkiej odpowiedzialności, całkowitego zaspokojenia roszczeń osób trzecich oraz niedochodzenia od Odbiorcy jakichkolwiek roszczeń regresowych;
13. a także naprawy w całości powstałej po stronie Odbiorcy szkody, w tym w szczególności do poniesienia realnie poniesionych przez Odbiorcę kosztów sądowych, kosztów zastępstwa procesowego oraz zapłaty zasądzonego odszkodowania lub zadośćuczynienia oraz innych należności zasądzonych na rzecz powoda lub kosztów polubownego załatwienia sprawy w przypadku zawarcia ugody.

**§ 5**

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania obowiązków umownych, niezależnie od faktu powstania szkody, mogą być zastosowane kary umowne z następujących tytułów:
2. w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub w razie zwłoki w dostawie leków wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 1% wartości niezrealizowanej dostawy.
3. w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 10 % wartości brutto przedmiotu umowy, o której mowa w paragrafie 1 ust. 2 Umowy.
4. Określone powyżej kary umowne mogą być przez Odbiorcę dochodzone niezależnie od faktu  
   i wysokości powstałej szkody. Kary umowne mogą być sumowane.
5. Możliwa do zastosowania maksymalna wysokość zastrzeżonych w ramach niniejszej umowy kar umownych nie może przekroczyć łącznie 10 % wartości brutto umowy, o której mowa w paragrafie 1 ust. 2.
6. Odbiorca może w wyjątkowych przypadkach, w szczególności, gdy kara umowa jest rażąco wygórowana lub zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, odstąpić od żądania zapłaty przez Dostawcę kary umownej lub zmniejszyć jej wysokość, na umotywowany wniosek Dostawcy.
7. Odbiorca może dochodzić od Dostawcy odszkodowanie przewyższające wartość zastrzeżonej kary umownej.
8. Odbiorca może potrącić należną karę umowną z przysługującego Dostawcy wynagrodzenia.

**§ 6**

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić wyłącznie na piśmie pod rygorem nieważności takiej zmiany z zastrzeżeniem wyjątków wskazanych postanowieniami powyżej, w tym § 1 ust. 6 Umowy.
2. Z zastrzeżeniem przypadków opisanych w treści niniejszej umowy oraz w ogłoszeniu o niniejszym zamówieniu publicznym lub w treści SWZ, niedopuszczalna jest jednak pod rygorem nieważności zmiana postanowień umowy oraz wprowadzenie nowych postanowień umowy niekorzystnych dlaOdbiorcy, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie której dokonano wyboru Dostawcy, chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia niniejszej umowy. Zmiana umowy będzie dopuszczalna:
3. jeśli pojawi się konieczność dostosowania jej treści do powszechnie obowiązujących przepisów prawa regulującego obrót, odpłatność, stosowanie leków lub środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego i wyrobów medycznych,
4. w przypadku pojawienia się nowych możliwych do zastosowania leków, wycofania leków objętych Umową z produkcji,
5. w przypadku konieczności podjęcia działań niezbędnych i koniecznych dla skutecznej ochrony zdrowia i życia pacjentów Odbiorcy,
6. jeżeli w okresie obowiązywania umowy nie zostanie wyczerpana kwota obejmująca wartość przedmiotu umowy, dopuszcza się możliwość przedłużenia obowiązywania okresu umowy aż do wyczerpania wartości przedmiotu umowy wskazanej w paragrafie 1 ust. 2 Umowy,
7. pojawi się konieczność zmiany treści umowy w związku z występowaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego COVID-19, jeśli w związku z tym stanem, przyjmowanymi regulacjami prawnymi lub obiektywnymi okolicznościami wystąpią zdarzenia mające bezpośredni wpływ na treść zobowiązań stron niniejszej umowy, które nie istniały w dniu zawarcia Umowy.

**§ 7**

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.
2. Umowę zawiera się na czas określony do dnia \_\_\_\_\_\_.
3. Oprócz okoliczności przewidzianych w Prawie zamówień publicznych Odbiorca może rozwiązać Umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku rażącego niewywiązywania się przez Dostawcę z postanowień Umowy po uprzednim zawiadomieniu o możliwości rozwiązania Umowy z zastrzeżeniem terminu do doprowadzenia przez Dostawcę do stanu zgodnego z Umową.

**§ 8**

1. 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 ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”,  
w zakresie danych osobowych uzyskanych w związku z realizacją niniejszej umowy informuję, że:

**1) Administrator danych**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Proszowicach przy ul. Kopernika 13, 32–100 Proszowice jest administratorem Państwa danych osobowych.

**2) Cel, podstawa prawna oraz czas przetwarzania danych osobowych**

Administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust 1 lit c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w formie zapytania ofertowego pn. Dostawa do magazynu Apteki szpitalnej produktu leczniczego w ramach programów lekowych, oznaczenie sprawy: 12/2022

Państwa dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 78 ustawy Prawo zamówień publicznych, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.

Obowiązek podania przez Państwa danych osobowych bezpośrednio Państwa dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Prawo zamówień publicznych związanych z udziałem  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

Konsekwencje niepodania określonych danych wynika z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Podstawą prawną przetwarzania danych w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego jest:

a) wypełnienie obowiązku prawnego nałożonego na administratora (art. 6 ust 1 lit c RODO) zgodnie  
z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z ustawą – Prawo zamówień publicznych.

**3) Ujawnienie danych osobowych oraz odbiorcy danych**

Odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym zostanie udostępniona dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) dalej „ustawa Pzp”.

**4) Prawa osób, których dane osobowe dotyczą**

Każda osoba, której dane dotyczą, ma prawo:

1. dostępu – uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są jej dane osobowe. Jeżeli dane  
o osobie są przetwarzane, jest ona uprawniana do uzyskania dostępu do nich oraz uzyskania następujących informacji: o celach przetwarzania, kategoriach danych osobowych, odbiorcach lub kategoriach odbiorców, którym dane zostały lub zostaną ujawnione, o okresie przechowywania danych lub o kryteriach ich ustalania, o prawie do sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania danych osobowych przysługujących osobie, której dane dotyczą, oraz do wniesienia sprzeciwu wobec takiego przetwarzania (art. 15 RODO). Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia

2. do otrzymania kopii danych – uzyskania kopii danych podlegających przetwarzaniu, przy czym pierwsza kopia jest bezpłatna, a za kolejne administrator może nałożyć opłatę w rozsądnej wysokości, wynikającej  
z kosztów administracyjnych ( art. 15 ust. 3 RODO).

3. do sprostowania – żądanie sprostowania dotyczy jej danych osobowych, które są nieprawidłowe, lub uzupełnienia niekompletnych danych (art. 16 RODO). Korzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych, nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników.

4. do ograniczenia przetwarzania – żądanie ograniczenia przetwarzania danych osobowych (art. 18 RODO), gdy:

a) osoba, której dane dotyczą, kwestionuje prawidłowość danych osobowych – na okres pozwalający administratorowi sprawdzić prawidłowość tych danych,

b) przetwarzanie jest niezgodne z prawem, a osoba, której dane dotyczą sprzeciwia się ich usunięciu, żądając ograniczenia ich wykorzystywania,

c) administrator nie potrzebuje już tych danych, ale są one potrzebne osobie, której dane dotyczą do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń,

d) osoba, której dane dotyczą wniosła sprzeciw wobec przetwarzania - do czasu stwierdzenia, czy prawnie uzasadnione podstawy po stronie administratora są nadrzędne wobec podstaw sprzeciwu osoby, której dane dotyczą.

**5) Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych**

Osoba, której dane dotyczą, ma prawo wnieść skargę do organu nadzoru, którym w Polsce jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych z siedzibą w Warszawie, ul. Stawki 2, z którym można kontaktować się  
w następujący sposób:

a) listownie: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa;

b) przez elektroniczną skrzynkę podawczą dostępną na stronie: https://www.uodo.gov.pl/pl/p/kontakt;

c) telefonicznie: (22) 53103 00.

**6) Inspektor Ochrony Danych**

Wyznaczyliśmy Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować w sprawach ochrony swoich danych osobowych i realizacji swoich praw pisząc na adres e-mail: rodo@spzoz.proszowice.pl lub pisząc na adres naszej siedziby wskazany w pkt. 1.

**7) Informacje o wymogu podania danych**

Podanie przez Państwa danych jest wymogiem ustawowym niezbędnym do realizacji celu opisanego  
w pkt 2.

**8) Zautomatyzowane podejmowanie decyzji w tym profilowanie**

W oparciu o Państwa dane osobowe Administrator nie będzie podejmował wobec Państwa zautomatyzowanych decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania.\*

**9) Akty prawne przywoływane w klauzuli**

a) RODO - rozporządzenie 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 (Dz. Urz. UE L 2016  
Nr 119, s. 1);

b) ustawa z dnia 11 września 2019 r. r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019).

\*Profilowanie oznacza przetwarzanie danych osobowych polegające na wykorzystywaniu Państwa danych osobowych do oceny niektórych Państwa cech, w szczególności do analizy lub prognozy aspektów dotyczących Państwa efektów pracy, sytuacji ekonomicznej zdrowia, osobistych preferencji, zainteresowań, wiarygodności, zachowania, lokalizacji lub przemieszczania.

**§ 9.**

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji pozostających w związku z wykonaniem Umowy, chyba że obowiązek przekazania informacji dotyczących zawarcia realizacji lub wykonania Umowy wynikał będzie z obowiązujących przepisów prawa.
2. Strony Umowy zobowiązują się chronić interesy partnera. W każdym przypadku, kiedy wykonanie Umowy będzie zagrożone, Strony zobowiązane są do natychmiastowego poinformowania partnera, ze wskazaniem wszelkich przyczyn powodujących niemożność wykonania Umowy.
3. Dostawca oświadcza, że nie dokona przeniesienia wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją Umowy na rzecz osób trzecich, bez pisemnej zgody Odbiorcy, oraz nie dokona żadnych innych czynności w wyniku, których doszłoby do zmian Stron Umowy. Ewentualna zgoda Odbiorcy na zmianę wierzyciela będzie uzależniona od wyrażenia zgody podmiotu tworzącego zgodnie z art. 54 ust.5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r o działalności leczniczej (Dz. U. z 2022 r., poz. 633). Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela z naruszeniem powyższych zasad jest nieważna.
4. Każda ze Stron, jeżeli uzna, iż prawidłowe wykonanie Umowy tego wymaga, może zażądać spotkania w celu wymiany informacji i podjęcia kroków zmierzających do wyeliminowania wszelkich nieprawidłowości związanych z realizacją Umowy.
5. Gdyby którekolwiek z postanowień Umowy zostało uznane za nieważne lub niewykonalne, pozostałe postanowienia pozostają w mocy. W takim przypadku postanowienie nieważne lub niewykonalne będzie uznane za zmienione w taki sposób, który ułatwi zrealizowanie intencji Stron oraz ekonomicznych i prawnych celów umowy, które Strony pragnęły zrealizować przejmując te postanowienia, które okazały się nieważne lub niewykonalne.
6. Wszelkie załączniki wymienione w treści Umowy stanowią jej integralną część.
7. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz inne odpowiednie przepisy obowiązującego prawa.
8. Ewentualne spory powstałe na tle stosowania Umowy podlegają rozstrzygnięciu przez Sąd właściwy według siedziby Odbiorcy.
9. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze otrzymuje Odbiorca, a jeden egzemplarz otrzymuje Dostawca.

Dostawca Odbiorca