

U M O W A Nr PN/ /18 /LA/RK

zawarta w dniu roku

Zamawiający: **Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu**
53-413 Wrocław pl. Hirszfelda 12
 NIP: **899-22-28-100** REGON: **00290096** KRS: **0000087868**
 Reprezentowany przez:

Wykonawca:

 NIP: REGON: KRS:
 Reprezentowany przez:

§ 1 Podstawa prawna

W wyniku przeprowadzonego, zgodnie z zapisem art. 10, ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2017.1579 zwana w dalszej części ustawą), postępowania znak: **ZP/PN/21/18/LA/RK** o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, zostaje zawarta umowa następującej treści:

§ 2 Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa radiofarmaceutyku 18F CHOLINA o nazwie objętego zestawieniem ilościowo – cenowym stanowiącym **załącznik Nr 1** i szczegółowo opisanego w Opisie Przedmiotu Zamówienia (OPZ) stanowiącym **załącznik nr 2** do niniejszej umowy, zwanego dalej radiofarmaceutykiem.
2. Parametry ilościowo - czasowe dotyczące zamówienia :
 - 2.1 Zapotrzebowanie na radiofarmaceutyk w każdej partii oblicza się przyjmując następujące wielkości i definicje:
 1. Dawka na pacjenta: 350 MBq (aktywność radiofarmaceutyku w momencie iniekcji)
 2. Umowny odstęp pomiędzy iniekcjami: 25 minut
 3. Czas potrzebny na załadowanie radiofarmaceutyku do dyspensera: 15 minut.
 4. Czas kalibracji dostawy – planowany czas iniekcji radiofarmaceutyku u pierwszego pacjenta dla tej dostawy. Czas kalibracji dostawy nie jest tożsamy z czasem kalibracji występującym w Charakterystyce Produktu Leczniczego.
 5. Aktywność dostawy – sumaryczna aktywność radiofarmaceutyku zmierzona (obliczona) w czasie kalibracji dostawy. Aktywność dostawy obliczana jest w oparciu o punkty 1-3 powyżej.
3. Wykonawca oświadcza, że radiofarmaceutyk o którym mowa w ust. 1, jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami:
 - a) ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity: Dz.U. z 2017.2211 .),
 - b) ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (tekst jednolity: Dz.U z 2017.576.).

§ 3 Oświadczenie Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że jest uprawniony oraz posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie do pełnej realizacji przedmiotu umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że zgodnie z wymogami przepisów Prawa atomowego posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności polegającej na:
 - a) obrocie radiofarmaceutykiem **18F CHOLINA**,
3. Wykonawca, jeżeli jest jednocześnie krajowym producentem radiofarmaceutyku **18F CHOLINA** i dostawcą tego radiofarmaceutyku, posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności polegającej na:
 - a) wytwarzaniu źródeł promieniotwórczych **18F CHOLINA**,
 - b) obrocie radiofarmaceutykiem **18F CHOLINA**,
4. Wykonawca zapewni realizację dostawy radiofarmaceutyku **18F CHOLINA** do Zakładu Medycyny Nuklearnej (dalej: ZMN) Zamawiającego przy spełnieniu wszystkich obowiązujących w terminie dostawy wymogów ustawy Prawo atomowe (Dz. U. 2017.576) i przepisów wykonawczych do tej ustawy oraz przepisów o przewozie drogowym towarów niebezpiecznych klasy 7 (ADR klasy 7 – Materiały promieniotwórcze).
 - 4.1 Wykonawca transportu drogowego radiofarmaceutyku z izotopem promieniotwórczym **18F CHOLINA**, o którym mowa w punkcie 4., każdorazowo przed przekazaniem **18F CHOLINA** Zamawiającemu:
 - a) przedłoży aktualne zlecenie Wykonawcy (umowę z Wykonawcą) na wykonanie (wykonywanie) usługi transportowej 18 F CHOLINA do Zamawiającego,
 - b) przedłoży aktualne posiadane Zezwolenie PPAA na transport drogowy źródeł promieniotwórczych,

- c) spełni wymagania odnośnie przepisów dotyczących pojazdu wykorzystywanego do transportu **18F CHOLINA** na terenie Zamawiającego.
- 4.2 Wymaganie zawarte w punkcie 4.1.a nie ma zastosowania, jeśli wykonawcą transportu drogowego radiofarmaceutyku jest Wykonawca niniejszej umowy, w tym przypadku wykonawca w dniu podpisania umowy zobowiązany jest do przedłożenia dokumentu, o którym mowa w pkt 4.1.b oraz spełnienie wymagań w zakresie pkt 4.1.c.
5. Wykonawca oświadcza, iż posiada certyfikaty, oświadczenia, upoważnienia i zezwolenia wymagane przez Zamawiającego oraz przez obowiązujące przepisy z uwagi na przedmiot umowy.
6. Wykonawca powierzy do wykonania część przedmiotu umowy podwykonawcom:
7. Wykonawca oświadcza, że ponosi odpowiedzialność za szkody wyrządzone Zamawiającemu lub osobom trzecim powstałe wskutek realizacji przedmiotu zamówienia z winy Wykonawcy.
8. Wykonawca nie może powierzyć realizacji przedmiotu zamówienia, innemu podmiotowi lub osobie trzeciej bez zgody Zamawiającego.
9. Powierzenie wykonania czynności wymienionych w § 2 ust. 1 podwykonawcy nie zwalnia Wykonawcy od odpowiedzialności za skutki jego działania.
10. Wykonawca zapewnia, że:
- prowodzi i będzie prowadził swoją działalność zgodnie z najwyższymi standardami biznesowymi i nie dokona żadnych czynności, które wpłyną lub mogą wpłynąć niekorzystnie na wizerunek lub renomę Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu.
 - poczyni starania w celu zapewnienia, aby osoby będące członkami jego zarządu, wspólnikami, dyrektorami, członkami kadry kierowniczej, pracownikami, przedstawicielami lub innymi osobami działającymi na jego rzecz, w związku z niniejszą Umową nie podjęły żadnej działalności, która narażałby Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu na ryzyko kar na podstawie przepisów i regulacji obowiązujących w jakichkolwiek odpowiednich jurysdykcjach zabraniających działań korupcyjnych, tj. oblicywanania, proponowania, wręczania, żądania, przyjmowania bezpośrednio lub pośrednio korzyści majątkowej, osobistej lub innej lub obietnicy takiej korzyści w zamian za działanie lub zaniechanie działania w toku działalności gospodarczej;
 - nie będzie podejmować żadnej innej działalności, która narażałby Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu na ryzyko kar wynikających z przepisów prawa i właściwych regulacji.

§ 4 Wynagrodzenie

1. Wartość umowy ogółem netto stanowi kwota: złotych,
(słownie: złotych).
Wartość umowy ogółem brutto stanowi kwota: złotych,
(słownie: złotych).
Ceny jednostkowe oferowanego przedmiotu umowy znajdują się w załączniku nr 1 stanowiącym integralną część umowy.
2. Cena brutto obejmuje:
- cenę netto produktu
 - koszty ubezpieczenia,
 - cło i opłaty graniczne,
 - koszty dostawy i transportu (loco Zakład Medycyny Nuklearnej Zamawiającego)
3. Cena jednostkowa brutto dostarczanego radiofarmaceutyka oraz wartość umowy ogółem brutto podlega automatycznej waloryzacji, uwzględniającej zmianę wielkości podatku od towarów i usług – VAT. Powyższa zmiana obowiązuje począwszy od dnia wprowadzenia urzędowej zmiany stawki VAT i nie wymaga zachowania formy aneksu.

§ 5 Termin realizacji

Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia przez 13 miesięcy, tj.

§ 6 Warunki realizacji

- Dostawy będą realizowane od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy lub ustalonych w jednostce Zamawiającego jako wolne, na każde pisemne zamówienie, przekazywane emailem lub faxem przez Zamawiającego na adres lub numer fax wskazany przez Wykonawcę – nie później niż 5 dni przed dostawą zamówienia. Wykonawca każdorazowo zwrótnie potwierdzi otrzymanie zamówienia przesłanego za pośrednictwem faksu lub e-mailem.
- Wykonawca jest zobowiązany, najpóźniej do godz. 12.00 dnia poprzedzającego dostawę, poinformować Zamawiającego telefonicznie pod numerem **71 3689 314**, a następnie niezwłocznie w formie pisemnej faxem pod numerem **71 3689 315** lub mailem e-mail: **petct@dco.com.pl** o wszelkich okolicznościach mogących mieć wpływ na niedotrzymanie przez niego, wynikających z umowy, terminów realizacji dostaw cząstkowych.
- Dostawa radiofarmaceutyku odbywać się będzie między godziną 7.45 - 8:45.

4. Przewidziana ilość dawek w dostawie musi być tak zaplanowana przez Wykonawcę, żeby ostatnia iniekcja z dostawy mogła nastąpić przed upływem terminu przydatności do użytkowania określonego w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Jeśli w dostawie znajdują się fiołki z radiofarmaceutykiem o różnym terminie przydatności do użytkowania to za termin przydatności do użytkowania dostawy przyjmuje się termin wcześniejszy.
5. Objętość radiofarmaceutyku w dostawie nie może być większa niż 30 ml.
6. Liczba pacjentów na jeden dzień nie może być mniejsza niż 6. W przypadku dostawy łączonej z zamówieniem dla innej placówki medycznej na terenie Wrocławia – liczba pacjentów na jeden dzień nie może być mniejsza niż 4.
7. Wykonawca powiadomi zamawiającego, jeśli realizacja zamówienia odbędzie się za pomocą dwóch dostaw.
8. Wykonawca każdorazowo ma obowiązek dostarczyć czasy kalibracji dostaw i aktywności dostaw. Przed dostawą radiofarmaceutyku do siedziby Zamawiającego, dostarczony zostanie emailem lub faksem na numer tel./fax 71 368 93 14 tzw. „list uwolnienia”, gwarantujący spełnienie wymaganych procedurami norm jakościowych wyprodukowanego radiofarmaceutyku.
9. Wykonawca zapewni dostawę w taki sposób, żeby aktywność właściwa radiofarmaceutyku w momencie iniekcji ostatniego pacjenta dla tej dostawy nie była niższa niż 50 MBq/ml.
10. W przypadku dostarczenia radiofarmaceutyku o niewłaściwych parametrach jakościowych, Zamawiający ma uprawnienie do żądania od Wykonawcy ponowienia na swój koszt dostawy w tym samym dniu w ciągu 6 godzin od dostawy wadliwej. Liczbę pacjentów potwierdza na nowo Zamawiający, a Wykonawca zobowiązuje się zrealizować drugą dostawę niezależnie od wskazanej liczby pacjentów. Wykonawca w ramach ponowionej (drugiej) dostawy oferuje jedną dawkę gratis.
11. W przypadku dostarczenia po raz drugi radiofarmaceutyku o niewłaściwych parametrach jakościowych Zamawiający ma uprawnienie do żądania od Wykonawcy pokrycia kosztów zakwaterowania dla pacjentów, którzy z powodu opóźnienia nie otrzymali leku. Kwota zakwaterowania wynosi nie więcej niż 150,00 zł na jednego pacjenta na dobę. Liczbę pacjentów potwierdza na nowo Zamawiający, a Wykonawca zobowiązuje się zrealizować trzecią dostawę niezależnie od wskazanej liczby pacjentów w całości na swój koszt.
12. Zamawiający ma możliwość anulowania zamówienia lub jego korekty do godziny 12:00 w poprzedzającym dostawę dniu roboczym, poprzez pisemną korektę uprzedniego zamówienia, przekazywaną emailem lub faksem przez zamawiającego na adres wskazany przez Wykonawcę. Zarówno anulowanie zamówienia jak również jego dowolna korekta nie może skutkować powstaniem żadnych zobowiązań finansowych ze strony Zamawiającego.
13. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zmienne potrzeby Zamawiającego.
14. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać radiofarmaceutyk zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, zapewniającymi bezpieczeństwo przewozu radiofarmaceutyku oraz personelu. Wykonawca zobowiązany jest zgodnie z obowiązującymi przepisami m.in. umową europejską dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych (ADR) do wystawiania Drogowego dokumentu przewozowego i Instrukcji pisemnej dla kierowcy. Za treść tychże dokumentów odpowiedzialność ponosi Wykonawca.
15. Pojemniki w celu zabezpieczenia przed możliwością ich ewentualnego otwarcia przez osoby nieuprawnione będą lakowane lub zabezpieczone w inny skuteczny sposób.
16. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za realizację przedmiotu zamówienia przez ewentualnego podwykonawcę w zakresie transportu radiofarmaceutyku z miejsca produkcji do siedziby zamawiającego.
17. W razie stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych radiofarmaceutyku zamawiający składa reklamację, a wykonawca winien ją rozpatrzyć w ciągu 7 dni od daty jej otrzymania.
18. Reklamacja będzie składana emailem lub faksem przez Kierownika Zakładu Medycyny Nuklearnej w Dolnośląskim Centrum Onkologii we Wrocławiu lub inną osobę upoważnioną i każdorazowo niezwłocznie potwierdzona pismem.
19. Wszelkie formalności i koszty związane ze zwrotem pustych pojemników po towarze leżą po stronie Wykonawcy.
20. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić ciągłość dostaw.
21. Jeżeli wystąpi brak możliwości dostarczenia radiofarmaceutyków przez Wykonawcę w ciągu 2 kolejnych dni, to Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia w/w produktu z innego źródła (ceny nie mogą ulec zmianie).
22. Miejscem dostawy jest Zakład Medycyny Nuklearnej w Dolnośląskim Centrum Onkologii we Wrocławiu.
23. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania w trakcie trwania umowy pełnej ilości dawek, Wykonawcy nie przysługują z tego tytułu żadne roszczenia.
24. Wartość brutto powinna uwzględniać wszystkie koszty poniesione w związku z realizacją przedmiotu przetargu w tym koszt dostawy Zakładu Medycyny Nuklearnej Zamawiającego (transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, opłaty wynikające z polskiego prawa celnego i podatkowego itp.) Wykonawca winien uwzględnić w cenie oferty również wszystkie inne koszty jakie poniesie w związku z realizacją przedmiotu przetargu, także nie wymienione w zdaniu poprzedzającym, a które mają wpływ na cenę oferty.
25. Do każdej partii radiofarmaceutyku winny być dołączone etykiety (oznaczenia) fabryczne określające w szczególności rodzaj i nazwę wyrobów, ich ilość, datę produkcji, nazwę i siedzibę Wykonawcy i producenta, określenie daty ważności i daty kalibracji, a nadto inne informacje wymagane obowiązującymi przepisami prawa. Ponadto Sprzedający jest zobowiązany

przekazać Kupującemu wszelkie pozwolenia, atesty i certyfikaty niezbędne do korzystania z dostarczonych wyrobów przy każdej aktualizacji czy zmianie tychże dokumentów.

26. Na każdej fiolce powinna być podana objętość rzeczywista roztworu 18-F CHOLINY i aktywność rzeczywista roztworu 18-F CHOLINY z godziną kalibracji.
27. Realizatorem umowy ze strony Zamawiającego jest **dr nauk med. Andrzej Kołodziejczyk, Jacek Żebrowski nr tel. 71 3689 314, mail kolodziejczyk.a@dco.com.pl, zebrowski.j@dco.com.pl**
28. Realizatorem umowy ze strony Wykonawcy jest, nr tel., faks.:, tel. Kom., mail:

§ 7 Warunki płatności

Należność za dostarczony asortyment przekazywana będzie przez Zamawiającego po każdej dostawie, na podstawie oryginału prawidłowo wystawionej faktury ze specyfikacją dostarczonego radiofarmaceutyku oraz potwierdzeniem odbioru przez Zamawiającego, przelewem na konto Wykonawcy wskazane na fakturze, w terminie do 60 dni od daty otrzymania prawidłowej faktury i dostarczenia towaru.

§ 8 Zmiany treści umowy

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksów do umowy pod rygorem nieważności i dopuszczalne są , w ramach uregulowań art. 144 oraz art. 142 ust. 5 *ustawy*, w następujących okolicznościach:
 - a) w przypadku urzędowej zmiany wielkości podatku od towarów i usług – VAT może ulec zmianie wartość umowy ogółem,
 - b) w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, (t.j. *Dz. U. z 2017.847.*),
 - c) w przypadku zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

jeżeli powyższe zmiany będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę. Strona powołująca się na powyższe okoliczności jest zobowiązana do pisemnego wykazania przyczyn uzasadniających zmianę umowy zawierającego:

- opis zmiany,
 - uzasadnienie zmiany,
 - koszt zmiany oraz wpływ zmiany na wysokość wynagrodzenia,
 - czas wykonania zmiany oraz ewentualny wpływ zmiany na termin zakończenia umowy.
2. W przypadku nie wyczerpania ilości asortymentu wynikającego z niniejszej umowy przed upływem okresu, do którego umowa jest zawarta, na wniosek Zamawiającego do umowy mogą zostać wprowadzone zmiany polegające na zmianie terminu obowiązywania umowy.
 3. Jeżeli zaszły inne okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie składania oferty, w tym w szczególności w przypadku wystąpienia okoliczności leżących po stronie Zamawiającego, uniemożliwiających wykonywanie umowy przez Wykonawcę , strony mogą dokonać zmianę umowy w zakresie terminu jej realizacji umowy, w tym przedłużenia.
 4. Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia zmian w przypadku wyniknięcia rozbieżności lub niejasności w rozumieniu pojęć użytych w umowie, których nie można usunąć w inny sposób, a zmiana będzie umożliwiać usunięcie rozbieżności i doprecyzowanie umowy w celu jednoznacznej interpretacji jej zapisów przez Strony.
 5. W przypadku zmiany osób upoważnionych do reprezentacji/odbioru/kontaktów Zamawiający i Wykonawca zobowiązują się wprowadzić zmiany do umowy w formie aneksu.
 6. Zmiany do umowy, wprowadza się w formie aneksu, na pisemny wniosek zawierający uzasadnienie. Aneks nie jest wymagany w sytuacjach gdy umowa tak stanowi.

§ 9 Kary umowne, odsetki za opóźnienie w zapłacie

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:
 - a) opóźnienie w dostarczeniu zamawianego radiofarmaceutyku - w wysokości 5 % wartości brutto nie dostarczonego radiofarmaceutyku za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia dostawy, przy czym w przypadku opóźnienia, które spowoduje spadek aktywności preparatu do poziomu, który uniemożliwia Zamawiającemu wykonanie badań u co najmniej 2 pacjentów, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy – w takim wypadku dostawa jest traktowana jako nie dostarczona z konsekwencjami wynikającymi z zastosowania kary umownej określonej w ust. 1c) niniejszego paragrafu. Kary nie podlegają kumulowaniu – przy zastosowaniu kary określonej w ust. 1c) – nie ma zastosowania kara za opóźnienie określona w ust 1 a). Kara nie ma zastosowania w przypadku gdy Zamawiający zdecyduje się na ponowne dostarczenie radiofarmaceutyku na zasadach określonych w § 6 pkt 10 i 11, a dostawa finalnie zostanie zrealizowana prawidłowo.
 - b) nie spełnienie któregokolwiek z wymaganych dla dostarczonego produktu parametrów jakościowych (określonych w Umowie § 6 Warunki realizacji pkt. 4,5,9) dostawa będzie traktowana jako nie dostarczona, z konsekwencjami wynikającymi z zastosowania kary umownej określonej w ust. 1c) niniejszego paragrafu. O braku spełnienia w/w parametrów Zamawiający poinformuje Wykonawcę w ciągu 2 godzin od otrzymania dostawy, załączając dokumentację potwierdzającą zaistniałą sytuację. Kara nie ma zastosowania w przypadku gdy Zamawiający zdecyduje się na wyrażenie zgody na ponowne dostarczenie radiofarmaceutyku na zasadach określonych w § 6 pkt. 10, a dostawa zostanie

zrealizowana prawidłowo. W opisanym przypadku naliczona zostanie kara za opóźnienie w dostawie licząc od godziny pierwszej wadliwej dostawy do godziny dostawy prawidłowej zgodnie z ust.a) niniejszego paragrafu.

- c) nie dostarczenie zamówionego radiofarmaceutyku – w wysokości 10% wartości brutto nie dostarczonego farmaceutyku,
 - d) za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego radiofarmaceutyku za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto reklamowanego radiofarmaceutyku za każdy następny dzień opóźnienia,
 - e) w przypadku 5-krotnej nieterminowej dostawy radiofarmaceutyku w określonym przez Zamawiającego terminie, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, bez obowiązku uprzedniego wzywania Wykonawcy do wykonania zobowiązania i zastosować kary wynikające z zapisu pkt. 1, lit f) niniejszego paragrafu. Kary nie podlegają kumulowaniu w tym znaczeniu, że w przypadku odstąpienia od umowy - nie ma zastosowania żadna inna kara, poza karą określoną w pkt 1 lit f).
 - f) odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10 % wartości brutto umowy.
2. Strony ustalają, że niezależnie od kar umownych, będą mogły dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.
 3. W razie nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie, Wykonawca ma prawo żądać zapłaty odsetek za opóźnienie w wysokościach ustawowych.
 4. W razie wystąpienia istotnej zmiany, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrazić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W powyższym przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
 5. Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia z wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ewentualnych kar umownych.
 6. Kary umowne podlegają sumowaniu, co oznacza, że naliczenie kary umownej z jednego tytułu nie wyłącza możliwości naliczenia kary umownej z innego tytułu, jeżeli istnieją ku temu podstawy.
 7. Zamawiający może w trybie natychmiastowym rozwiązać umowę, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w przypadku nie przestrzegania przez Wykonawcę któregokolwiek z warunków Umowy i naliczyć karę umowną określoną w ust. 1f.
 8. Zamawiający może wypowiedzieć umowę z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. W tym przypadku Wykonawca może żądać wynagrodzenia z tytułu wykonania części umowy.
 9. W przypadku odstąpienia od Umowy, Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

§ 10 Inne postanowienia

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i *ustawy*.
2. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany umowy z powodu okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy oraz w każdym przypadku, kiedy zmiany umowy są korzystne dla Zamawiającego.
3. Ewentualne spory wynikłe z wykonania umowy, których nie można było rozstrzygnąć polubownie, rozstrzygane będą przez Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Wszelkie zmiany i uzupełnienia treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksów do umowy pod rygorem nieważności
5. Integralną częścią umowy jest SIWZ oraz oferta sporządzona i złożona w postępowaniu przetargowym, z tym, że pierwszeństwo mają postanowienia niniejszej umowy, przy czym oferta i SIWZ, jako sporządzone w jednym egzemplarzu, nie stanowią załącznika i znajdują się u Zamawiającego wraz z całą dokumentacją postępowania, którego wynikiem jest niniejsza umowa.
6. Wykonawca nie może bez zgody podmiotu, który utworzył Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej umowy (art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej – Dz. U. tj. 2018.160).
7. Umowę sporządzono w 2-ch jednobrzmiących egzemplarzach, 1 egzemplarz dla Zamawiającego, 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik nr 1 – Arkusz asortymentowo-cenowy

Załącznik nr 2 – Opis Przedmiotu Zamówienia

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA: