Załącznik nr 6 do SIWZ

**UMOWA NR** ……………..

Zawarta w Warszawie w dniu …….. r. pomiędzy firmą:

………………, ………………..

działającą na podstawie wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez, pod numerem …………………..

NIP ……………

Regon ………… zwaną dalej "Wykonawcą",

reprezentowaną przez:

………………………………………………

a

Centralnym Szpitalem Klinicznym MSWiA w Warszawie

ul. Wołoska 137, 02-507 Warszawa

wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz publicznych zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000133822, NIP 521-29-25-596, REGON 006472651,

zwanym dalej "Zamawiającym"

reprezentowanym przez:

………………………………………………..

W wyniku rozstrzygnięcia postępowania przetargowego na …………………………... ……………………………… w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29/01/2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Z 2018 poz 1986) Strony zawierają umowę, której integralną część stanowi klauzula informacyjna, dotycząca ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych (Załącznik Nr 6 do umowy), zgodna z przepisami Dyrektywy RODO tj.  rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Europy z dnia 27 kwietnia 2016 r. ochrony danych osobowych osób fizycznych i ich przetwarzania (UE) 2016/679  o następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiotem umowy jest zakup, dostawa, montaż cytorobota, dostarczenie licencji oprogramowania, wraz z integracją zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną zwanych dalej Aparaturą - zgodnie z załącznikami do umowy: załącznik nr 1 „szczegółowy opis przedmiotu zamówienia(zestawienie parametrów granicznych[odcinających])”, oferta złożona przez Wykonawcę oraz SIWZ.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu zamówienia zgodnego z treścią złożonej oferty, w szczególności w zakresie:
3. jakości
4. producenta
5. posiadającego certyfikaty/atesty
6. oznakowanego zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

**§ 2**

1. Wartość umowy wynosi:

- netto: ………….. zł (słownie: …... 00/100),

- brutto: …….. (słownie: …... 00/100 ) w tym VAT: ……..., w tym:

1. zakup, dostawa, montaż cytorobota, dostarczenie licencji oprogramowania – netto: ………………….. zł (słownie: ………….. 00/100)

brutto: …….. (słownie: …... 00/100 ) w tym VAT: ……...,

1. integracja zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną

netto: ………….. zł (słownie: …... 00/100)

brutto: …….. (słownie: …... 00/100 ) w tym VAT: ……...

1. Wynagrodzenie o którym mowa w ust.1 obejmuje wszelkie koszty związane z realizacją niniejszej umowy, tj. w szczególności koszt zakupu, transportu, ubezpieczenia na czas transportu, załadunku i rozładunku w miejscu dostawy, montażu, kalibracji i uruchomienia Aparatury, szkoleń, wykonanie testów bezpieczeństwa Aparatury oraz jeżeli jest to przedmiotem zamówienia wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych Aparatury oraz integracja zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną.
2. Strony ustalają, że cena określona w ust.1 nie ulega zmianie z zastrzeżeniem

§9 niniejszej umowy.

1. Dostawa odbędzie się do siedziby Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy.

**§ 3**

1. Termin wykonania przedmiotu umowy, potwierdzonego protokołami odbioru technicznego bez uwag i zastrzeżeń dla dwóch etapów (I i II): etap I zakończony podpisaniem protokołem odbioru technicznego bez uwag i zastrzeżeń oraz etap II zakończony podpisaniem protokołu odbioru technicznego, oraz podpisanie protokołu końcowego bez uwag i zastrzeżeń oraz listą osób przeszkolonych przez Wykonawcę wynosi:

- etap I - do 8 tygodni od podpisania umowy dla zakupu, dostawy, montażu, dostarczenia licencji oprogramowania;

- etap II - do 4 miesięcy od podpisania protokołu odbioru technicznego etapu I dla integracji zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką.

1. Wykonawcadostarczy Aparaturę po wcześniejszym uzgodnieniu terminu dostawy z przedstawicielem Zamawiającego.
2. Wykonawca dostarczy Aparaturę własnym transportem i na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego. ~~Wykonawca wraz z dostawą Aparatury dostarczy do Działu Zaopatrzenia Medycznego zgłoszenie/powiadomienie do Rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U z 2017 poz. 211 z późn. zm.) pod rygorem zapłaty kary umownej, o której mowa w §8 ust 1 lit a).~~
3. Wykonawca zobowiązany jest wraz z dostawą Aparatury dostarczyć jej instrukcję używania w języku polskim (również w wersji w języku angielskim), zawierającą wykaz części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych, określonych przez producenta wyrobu, dokumentację serwisową wraz z niezbędnym oprogramowaniem i kartę gwarancyjną w języku polskim (również w wersji w języku angielskim).
4. W celu prawidłowego i bezpiecznego działania Aparatury Wykonawca przy dostarczaniu przedmiotu umowy zobowiązany jest do dostarczenia wykazu podmiotów upoważnionych przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania wszystkich czynności niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania Aparatury, a w szczególności do: okresowej konserwacji, okresowej i doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych i doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, sprawdzenia lub kontroli bezpieczeństwa zgodnie z art. 90 Ustawy z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych (Dz. U z 2017 poz. 211 z późn. zm.).
5. Przyjęcie Aparatury odbywać się będzie na podstawie protokołu odbioru końcowego po dokonaniu przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającegoodbioru ilościowego, jakościowego, w tym odbioru prac instalacyjnych jeżeli jest to przedmiotem zamówienia oraz szkolenia personelu obsługującego w ilości min. 4 sześciogodzinne szkolenia w uzgodnionym terminie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego i przeszkolenia personelu technicznego w zakresie obsługi technicznej. Potwierdzeniem przyjęcia Aparatury będzie protokół odbioru technicznego bez uwag i zastrzeżeń dla etapu I, oraz protokół odbioru technicznego bez uwag i zastrzeżeń dla etapu II i protokół odbioru końcowego wraz z listą osób przeszkolonych przez Wykonawcę.
6. Zamawiającyzastrzega sobie prawo nie przyjęcia dostawy i faktury w przypadku niezgodności przedmiotu dostawy ze złożoną ofertą lub opisem zamówienia, w tym np. dostarczenia Aparatury złej jakości, niekompletnej, nie dołączenia do Aparatury któregokolwiek z dokumentów wymienionych w niniejszym paragrafie lub innej reklamacji i nie ponosi z tego tytułu konsekwencji finansowych.
7. Wykonawca oświadcza, że licencja na program komputerowy objęty niniejszą Umową pochodzi z legalnego źródła, nie była aktywowana na innym urządzeniu oraz zostanie dostarczona Zamawiającemu ze wszystkimi składnikami niezbędnymi do potwierdzenia legalności jego pochodzenia (np.: oryginalny nośnik, certyfikat autentyczności, kod aktywacyjny wraz z instrukcją aktywacji, itp.). Zamawiający nie wyklucza możliwości przeprowadzenia weryfikacji oryginalności dostarczonej licencji u producenta programu komputerowego, jako element odbioru Przedmiotu Umowy.
8. Na mocy niniejszej Umowy Wykonawca, na czas nieokreślony i bez ograniczeń terytorialnych udziela Zamawiającemu w ramach wynagrodzenia o którym mowa w §2 ust. 1 Umowy prawa do korzystania z bezterminowych, niewyłącznych licencji do oprogramowania systemowego określonego w opisie przedmiotu zamówienia na polach eksploatacji obejmujących, co najmniej:
9. Przechowywanie, wyświetlanie, stosowanie i używanie oprogramowania,
10. Wielokrotne użycie jednego obrazu nośnika w procesie instalacji i tworzenia kopii zapasowych,
11. Przetwarzanie, archiwizowanie, drukowanie i publikowanie danych przetwarzanych przez oprogramowanie.
12. W ramach udzielonych licencji, o których mowa w ust. 9 powyżej, Zamawiający będzie uprawniony ponadto do:
13. Korzystania z wcześniejszych wersji oprogramowania,
14. pobierania, instalowania i użytkowania na polach eksploatacji jak dla oprogramowania, poprawek i aktualizacji wydanych dla danego oprogramowania przez producenta oprogramowania.

**§ 4**

1. Wykonawca udziela …………. miesięcznej gwarancji na Aparaturę i na akcesoria do niej od dnia podpisania protokołu odbioru końcowego bez uwag i zastrzeżeń i przeszkolenia personelu zgodnej z warunkami wskazanymi w szczegółowym opisie zamówienia(zestawienie parametrów granicznych[odcinających]).
2. W zakres gwarancji objętej ceną z oferty wchodzą, w szczególności:
   1. przeglądy serwisowe z testami bezpieczeństwa - zgodnie z zaleceniami producenta lub nie rzadziej niż raz na rok,
   2. wykonanie w siedzibie Zamawiającego testów akceptacyjnych i specjalistycznych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
   3. utrzymanie w pełnej zdolności techniczno - eksploatacyjnej Aparatury, zgodnie z kartą gwarancyjną
   4. gwarancja na wykonaną integrację zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną, która obejmuje utrzymanie Aparatury w pełnej zdolności techniczno – informatycznej.
   5. naprawy w siedzibie Zamawiającego, transport, dojazdy oraz wszystkie wymieniane części zamienne - zgodnie z zapotrzebowaniem zgłaszanym przez Zamawiającego,
   6. aktualizacje oprogramowania Aparatury w siedzibie Zamawiającego,
   7. serwis wymienionych podzespołów w czasie trwania gwarancji.
3. Jeżeli w okresie gwarancji Aparatura okaże się wadliwa, Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia wady poprzez naprawę Aparatury/jej części lub wymianę aparatury/jej części na pełnowartościową.
4. Strony ustalają czas reakcji Wykonawcy na zgłoszenie awarii – do 48 godzin od zgłoszenia usterki w dni robocze (pojawienie się pracownika serwisu w miejscu awarii lub zdalną diagnostykę w dni robocze w godzinach 8.00 – 16.00). Zgłoszenie może nastąpić w formie faxu lub e-mailem.
5. W razie uchybień w terminach skutecznych napraw zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia, Zamawiający uprawniony będzie do zlecenia wykonania usunięcia usterki innemu autoryzowanemu podmiotowi, na koszt i ryzyko Wykonawcy, nie tracąc uprawnień z tytułu gwarancji (rękojmi).
6. O wszystkich stwierdzonych wadach Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę na piśmie/fax/mail.
7. Wykonawca zobowiązuje się w okresie gwarancji, do wykonania przeglądów technicznych Aparatury w cenie z oferty, zgodnie z wymaganiami określonymi w instrukcji, gwarancji lub opisie przedmiotu zamówienia urządzenia w terminie ustalonym z przedstawicielem Zamawiającego.

**§ 5**

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczona Aparatura jest fabrycznie nowa, sterylna, w pełni sprawna, nierekondycjonowana, nigdy wcześniej nie instalowana, wolna od wad i w dobrym stanie technicznym oraz wyprodukowana w roku 20…..
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczona Aparatura jest kompletna, gotowa do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.
3. Po montażu Aparatury Wykonawca zobowiązany jest do wykonania kalibracji, uruchomienia i testów bezpieczeństwa Aparatury oraz wykonania integracji zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną zakończonych sporządzeniem stosownych protokołów dla etapu I i etapu II oraz jeżeli jest przedmiotem zamówienia wykonania testów akceptacyjnych i specjalistycznych zakończonych sporządzeniem protokołu końcowego.
4. W przypadku stwierdzenia wad w przedmiocie dostawy/Aparaturze Zamawiający zawiadomi o powyższym niezwłocznie Wykonawcę, przy czym za przedmiot dostawy rozumie się poza Aparaturą wszelkie wymagane dokumenty, w szczególności stosowne certyfikaty/atesty lub oznakowania. Za dopuszczalną formę zawiadomienia, poza formą pisemną strony dopuszczają formę mailową lub fax-em.
5. Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji dostawy zamawiającego w terminie 1 dnia roboczego od daty zgłoszenia reklamacji dostawy. Brak odpowiedzi ze strony Wykonawcy będzie traktowany, jako uznanie reklamacji dostawy za uzasadnioną.
6. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 2 dni roboczych od dnia uznania reklamacji dostawy do dostarczenia przedmiotu dostawy/Aparatury wolnego od wad.
7. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia przedmiotu dostawy/Aparatury w przypadku:
8. Dostarczenia Aparatury złej jakości;
9. Dostarczenia Aparatury niezgodnej z przedmiotem zamówienia lub dostarczenia go bez stosownych certyfikatów/atestów lub oznakowań.
10. W terminie ~~14 dni~~ 30 dni od dnia zaistnienia przypadku opisanego w ust. 7, Zamawiający ma prawo zażądać wymiany przedmiotu dostawy/Aparatury na wolny od wad lub odstąpić od umowy.
11. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy również w przypadku nie dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy/Aparatury lub niewykonania integracji zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną w terminie określonym w §3 ust. 1 i 2 umowy lub odmowy dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu dostawy/Aparatury wolnego od wad. W takim przypadku Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w terminie 14 dni od dnia nie dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy/Aparatury w terminie określonym w §3 ust. 1 i 2 umowy lub odmowy dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu dostawy/Aparatury wolnego od wad.

**§ 6**

1. Należność, o której mowa w §2 ust 1 Zamawiający wypłaci Wykonawcy przelewem na rachunek bankowy wskazany na fakturze w terminie 60 dni od najpóźniejszej z następujących dat: dzień zainstalowania kompletnej, wolnej od wad Aparatury, podpisania protokołu odbioru końcowego bez uwag i zastrzeżeń.
2. Strony postanawiają, iż zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia usunięcia przez Wykonawcę stwierdzonych nieprawidłowości.
4. W przypadku niekompletnej lub wadliwej dostawy Aparatury dla etapu I oraz integrację zakupionych rozwiązań z systemem HIS i programem do zarządzania Apteką Szpitalną dla etapu II, termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia uzupełnienia lub usunięcia wad dostawy Aparatury.
5. Wykonawca zobowiązuje się, że jakichkolwiek praw Wykonawcy związanych bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związanych z nimi należności ubocznych (m. in. odsetek), nie przeniesie na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca zobowiązuje się, że nie dokona jakiejkolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca zobowiązuje się, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie udzieli upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej niesklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007 r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności (Dz. U. Nr 251, poz. 1885), tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.
6. Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego w stosunku do Wykonawcy poprzez uregulowanie należności Wykonawcy w jakiejkolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

**§ 7**

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, 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 dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę, jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
   1. zmiana u mowy została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1–1b, 1d i 1e ustawy z dnia 29/01/2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 poz. 1579 z późn. zm.) zwanej dalej PZP;
   2. wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 PZP;
   3. Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o Funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że państwo polskie uchybiło zobowiązaniom, które ciążą na nim na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE i dyrektywy 2014/25/UE, z uwagi na to, że zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem przepisów prawa Unii Europejskiej.
3. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z roszczeniami w związku z przedmiotem umowy, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Wykonawca.

**§ 8**

1. W razie opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wykonaniu obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w wysokości:
2. 1% licząc od wartości umowy o której mowa w §2 ust 1 lit a) za każdy dzień opóźnienia w realizacji etapu I.
3. 1% licząc od wartości umowy o której mowa w §2 ust 1 lit b) za każdy dzień opóźnienia w realizacji etapu II.
4. 0,5% wartości brutto umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w usunięciu awarii określonym w zestawieniu parametrów granicznych (odcinających) stanowiących załącznik do umowy.
5. 0,1% wartości brutto umowy za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w rozpoczęciu usuwania awarii (czas reakcji Wykonawcy na zgłoszenie awarii) w terminie określonym w §4 ust.4 umowy.
6. 0,5% wartości umowy o której mowa w §2 ust 1 lit a) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu umowy wolnego od wad w terminie o którym mowa w §5 ust.6 umowy dla etapu I.
7. 0,5% wartości umowy o której mowa w §2 ust 1 lit b) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu umowy wolnego od wad w terminie o którym mowa w §5 ust.6 umowy dla etapu II.
8. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, albo odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Wykonawcę z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego.
9. Strony ustalają, że kary umowne mogą zostać potrącone przez Zamawiającego z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.

**§ 9**

Zamawiający zgodnie z art. 144 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przewiduje możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w przypadku dostarczenia przedmiotu zamówienia o parametrach lepszych niż deklarowane w ofercie, w niezmienionej lub niższej cenie, za uprzednia zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.

**§ 10**

* + 1. W zakresie bieżącej współpracy w trakcie realizacji postanowień niniejszej umowy:

1. Zamawiający reprezentowany będzie przez:

Mgr Magdalenę Skikiewicz

Tel.: 022 508 11 63

E-mail: magdalena.skikiewicz@cskmswia.pl

1. Wykonawca reprezentowany będzie przez:

…………………………………………………

Tel.: …………………………………………..

Fax.: …………………………………………..

E-mail: ……………………………………….

* + 1. Umowa obejmuje swoim zakresem powierzenie Wykonawcy przetwarzania danych osobowych, co do których Zamawiającemu przysługuje status administratora danych w rozumieniu przepisów o ochronie danych osobowych. Strony zawierają umowę o powierzeniu przetwarzania danych osobowych zgodnie z obowiązującymi przepisami, określając cel i zakres takiego powierzenia. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowi załącznik nr 4 do niniejszej Umowy
    2. Wykonawca zapoznał się i przyjmuje do wiadomości informacje o zasadach przetwarzania jego danych osobowych przez Zamawiającego stanowiące załącznik nr 3 do Umowy
    3. Wykonawca zobowiązuje się przekazać i zapoznać pracowników, współpracowników, konsultantów, doradców lub podwykonawców zaangażowanych realizację przedmiotu Umowy z informacjami o zasadach przetwarzania przez Zamawiającego ich danych osobowych. Treść komunikatu do pracowników, współpracowników, konsultantów, doradców lub podwykonawców Wykonawcy stanowi załącznik nr 3 do Umowy

**§ 11**

Wykonawca nie jest odpowiedzialny za opóźnienia w przypadku wystąpienia " siły wyższej", takiej jak: wojna, pożar, powódź, które powstaną po wejściu niniejszej umowy w życie, a powstaną poza kontrolą strony i będą miały wpływ na terminową dostawę przedmiotu umowy przez Wykonawcę. Strona powołując się na Siłę Wyższą musi powiadomić na piśmie, w ciągu 15 dni, w formie listu poleconego drugą ze Stron o zaistnieniu Siły Wyższej wraz z uzasadnieniem.

**§ 12**

Wszystkie zmiany niniejszej umowy dokonywane będą na piśmie, pod rygorem nieważności.

**§ 13**

W sprawach nie uregulowanych postanowieniami niniejszej umowy mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Prawa Zamówień Publicznych.

**§ 14**

Spory wynikłe w trakcie wykonywania niniejszej umowy, Strony zobowiązują się poddać rozstrzygnięciu Sądu, właściwego dla Zamawiającego.

**§ 15**

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej ze Stron.

Wykonawca Zamawiający

……………………………….. ………………………………..

Załączniki do umowy:

zał. Nr .… – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia;

zał. Nr .… – Klauzula informacyjna: Informacja o zasadach przetwarzania danych osobowych Wykonawcy;

zał. Nr .… – Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zał. Nr .… – Protokół odbioru technicznego i szkolenia z obsługi;

zał. Nr .… – Oferta złożona przez Wykonawcę.

Zaakceptowano pod względem:

1. Z-ca Dyrektora do spraw administracyjno - technicznych: ………………………………………………………………………….………
2. Główny księgowy: …………………………………………………………………………………
3. Merytorycznym: ………...…………………………………………………………………………
4. Formalno-prawnym: ….……………………………………………………………………………
5. Zgodności z ustawą Pzp ( Kierownik Działu Zamówień Publicznych lub osoba upoważniona) …………………………………………………………………………………..
6. Sekretarz: ………………………………………………....................................................

Klauzula informacyjna: Załącznik nr …..

**Informacja o zasadach przetwarzania danych osobowych Wykonawcy**

Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie, tel. 22 508 10 34. Dane kontaktowe inspektora ochrony danych dostępne są pod numerem telefonu 22 508 10 34, pod adresem e-mail: iod@cskmswia.pl lub na stronie internetowej www.cskmswia.pl

Zebrane dane osobowe będą przetwarzane w celu:

1. wykonania umowy - podstawą prawną jest realizacja umowy;
2. wypełnienia obowiązków prawnych ciążących na Centralnym Szpitalu Klinicznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie na podstawie powszechnie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności przepisów z zakresu rachunkowości i prawa podatkowego;
3. realizacji prawnie uzasadnionego interesu Centralnego Szpitala Klinicznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie polegającego na ewentualnym ustaleniu lub dochodzeniu roszczeń lub obronie przed roszczeniami – podstawą prawną przetwarzania jest prawnie uzasadniony interes Centralnego Szpitala Klinicznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie.

Zebrane dane osobowe w zakresie danych identyfikacyjnych, związanych z prowadzoną działalnością gospodarczą mogą być zebrane bezpośrednio od Wykonawcy lub mogą zostać pozyskane z publicznie dostępnych rejestrów oraz w inny sposób zgodny z przepisami prawa. Zebrane dane osobowe mogą być przekazywane dostawcom systemów informatycznych, teleinformatycznych i usług IT oraz podmiotom świadczącym na rzecz Centralnego Szpitala Klinicznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie usługi niezbędne do wykonania zawieranej umowy, w tym usługi prawne. Dane osobowe będą przetwarzane przez okres niezbędny do wykonania umowy. Okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami przez Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany przepisami prawa, w szczególności przepisami o rachunkowości i prawa podatkowego. Administrator informuje o prawie do żądania od administratora dostępu do danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, a także o prawie do przenoszenia danych oraz o prawie do wniesienia skargi do organu nadzorczego. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, aczkolwiek wymagane przez Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie w celu zawarcia i wykonania umowy. Brak podania danych osobowych będzie skutkował niemożliwością zawarcia i wykonania umowy.

Niezależnie od powyższego, w związku z tym, że podstawą przetwarzania danych osobowych jest także przesłanka prawnie uzasadnionego interesu administratora, Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie informuje o prawie wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych.

**Osoby reprezentujące kontrahenta**

Administratorem danych Wykonawcy jest Centralny Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie, tel. 22 508 10 34. Dane kontaktowe inspektora ochrony danych dostępne są pod numerem telefonu 22 508 10 34, pod adresem e-mail: iod@cskmswia.pl lub na stronie internetowej www.cskmswia.pl.

Pani/Pana dane osobowe w zakresie danych kontaktowych zostały pozyskane bezpośrednio od Pani/Pana lub od kontrahenta, którego Pani/Pan reprezentuje.

Dane osobowe będą przetwarzane wyłącznie w celach: prowadzenia z Panią/Panem korespondencji, kontaktowych, związanych z podejmowanymi przez Panią/Pana działaniami w imieniu kontrahenta, którego Pani/Pan reprezentuje, oraz ewentualnego ustalenia lub dochodzenia roszczeń lub obrony przed roszczeniami. Podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest prawnie uzasadniony interes Centralnego Szpitala Klinicznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie polegający na prowadzeniu korespondencji z kontrahentami oraz załatwieniu zgłaszanych przez nich spraw. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okres niezbędny do prawidłowej współpracy z kontrahentem, którego Pani/Pan reprezentuje. W każdym przypadku okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o okres przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne do ustalenia lub dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami przez Administratora. Administrator  informuje o prawie do żądania od Administratora dostępu do danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego. Podanie danych jest dobrowolne. Niezależnie od powyższego w związku z tym, że podstawą przetwarzania danych osobowych jest przesłanka  prawnie  uzasadnionego  interesu  administratora, Centralnego Szpitala Klinicznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Warszawie informuje, o prawie wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych.