*Załącznik nr 5*

**UMOWA nr 6/2025/FEMP**

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

**……………………………,** reprezentowaną przez:

zwaną dalej „**Wykonawcą”**

a

**Specjalistyczne Centrum Diagnostyczno - Zabiegowe Medicina Sp. z o.o.**

ul. Rogozińskiego 5, 31-559 Kraków

NIP: 6760101626, REGON 008397907

**r**eprezentowanym przez:

Sylwia Grzesiak – Prezes Zarządu

Dawid Konina – Wiceprezes Zarządu

zwanym w dalszej części Umowy **„Zamawiającym”**

zwanymi łącznie „**Stronami**”, a każdy z nich z osobna „**Stroną**”

o następującej treści:

**§ 1**

1. Przedmiotem niniejszej Umowy jest sprzedaż przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego sprzętu (zwanego dalej jako „**Sprzęt**”) w postaci …………………………….. , którego szczegółowy opis zawiera Oferta wraz z Opisem przedmiotu zamówienia stanowiąca **Załącznik nr 1** do niniejszej Umowy.
2. Sprzedaż Sprzętu obejmuje również jego dostawę, instalację i pierwsze uruchomienie, których koszty są zawarte w wynagrodzeniu za Sprzęt.
3. Wykonawca oświadcza, że Sprzęt jest wyrobem medycznym klasy …………….
4. Miejscem realizacji przedmiotu Umowy jest ……………………………………..

**§ 2**

1. Realizacja całości przedmiotu Umowy nastąpi w terminie do dnia …………………..
2. Realizacja przedmiotu Umowy w zakresie danego rodzaju Sprzętu objętego Umową będzie potwierdzana obustronnie podpisanym protokołem odbioru stwierdzającym kompletność i przydatność Sprzętu do użytku zgodnie z przeznaczeniem oraz potwierdzającego przeprowadzenie instruktażu obsługi wyznaczonego personelu Zamawiającego.
3. Jeżeli w trakcie odbioru, o którym mowa w ust. 2 powyżej zostaną stwierdzone usterki i wady to czynności odbioru zostaną wstrzymane do czasu usunięcia wad lub usterek, co zostanie zaznaczone w protokole.
4. Dostawa Sprzętu (instalacja) do Zamawiającego odbywa się na koszt i odpowiedzialność Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest m.in. do pokrycia kosztów transportu wraz z ubezpieczeniem oraz wszelkich opłat celnych i skarbowych.
5. Wykonawca gwarantuje, że Sprzęt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
6. Wykonawca oświadcza, że jest autoryzowanym przedstawicielem wytwórcy sprzętu medycznego do którego można zwracać się w sprawach sprzętu, zgodnie z ww. ustawą o wyrobach medycznych.
7. Wykonawca gwarantuje, że Sprzęt jest fabrycznie nowy, kompletny, nieużywany, wolny od wad fizycznych oraz że do jego uruchomienia i poprawnego działania nie jest wymagany zakup dodatkowych elementów i akcesoriów oraz dodatkowych licencji, poza standardowym osprzętem jednorazowym.
8. Wraz ze Sprzętem Wykonawca dostarczy Zamawiającemu instrukcję obsługi w języku polskim, kartę gwarancyjną, materiały dotyczące instalacji Sprzętu, certyfikat CE oraz wypełniony paszport techniczny oraz przeprowadzi na własny koszt pierwsze uruchomienie sprzętu.
9. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu najpóźniej w dniu zawarcia Umowy następujące dokumenty:
10. w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, które posiadają deklarację zgodności EC(WE), poświadczającą zgodność z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r:
    1. deklarację zgodności EC(WE) sporządzonej przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającą zgodność oferowanego wyrobu   
       z dyrektywą 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych

oraz

* 1. oświadczenie wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.;

1. w przypadku oferowania wyrobów medycznych, o których mowa w art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych - tj. korzystających z okresów przejściowych:
   1. deklaracji zgodności oferowanych wyrobów, wystawiona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczającej zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów,» medycznych aktywnego osadzania

oraz

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

1. w przypadku oferowania wyrobów medycznych nieobjętych punktami 1) lub 2) powyżej:
2. deklaracji zgodności, wystawionej przez producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanych wyrobów   
   z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz
3. w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu odnoszącego się do oferowanych wyrobów, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie   
   z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych;
4. w przypadku oferowania wyrobów na zamówienie:
5. oświadczenia producenta zgodne ze wzorem zawartym w załączniku XIII pkt 1 rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz
6. w przypadku wyrobów klasy III do implantacji – certyfikatu odnoszącego się do oferowanego wyrobu, wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie   
   z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, na podstawie art. 52 ust. 8 rozporządzenia.
7. Przed przystąpieniem do montażu Sprzętu, Wykonawca uprawniony jest do dokonania   
   w obecności Zamawiającego wizji lokalnej miejsca instalacji i zapoznania się z warunkami technicznymi związanymi z wprowadzeniem danego Sprzętu oraz jego montażem w miejscu instalacji.
8. Jeżeli przedmiotem umowy jest określona liczba sztuk Sprzętu, Zamawiający ma prawo do odmowy odbioru częściowego i dokonania odbioru po dostarczeniu całości zamówionego Sprzętu.

**§ 3**

1. Strony ustaliły cenę sprzedaży Sprzętu na kwotę …………………….. zł netto („**Cena**”).
2. Cena nie obejmuje podatku od towarów i usług (VAT), który będzie doliczany zgodnie   
   z obowiązującymi przepisami prawa w dniu wystawienia faktury.
3. Cena sprzedaży Sprzętu uwzględnia wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu niniejszej Umowy.
4. Cena sprzedaży zostanie zapłacona przez Zamawiającego w terminie 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę po dokonaniu stosownego odbioru potwierdzonego protokołem odbioru podpisanego przez przedstawicieli obu Stron.
5. Wykonawca zobowiązuje się umieścić w treści faktury VAT numer zamówienia. Brak numeru zamówienia może skutkować odmową realizacji faktury VAT.
6. Strony uzgodniły, że zapłata należności będzie dokonana w formie przelewu na konto Wykonawcy.
7. Strony postanawiają, że zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
8. Cena sprzedaży obejmuje wszelkie koszty jakie może ponieść Wykonawca w związku z umową.
9. Zamawiający oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 punkt 6 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.
10. Zamawiający oświadcza, że wyraża zgodę na wystawianie faktury elektronicznej, która będzie przesłana przez Wykonawcę na adres **faktury@medicina.pl**
11. Warunkiem zapłaty Ceny jest:
    * 1. posiadanie przez Wykonawcę statusu czynnego podatnika VAT w wykazie podmiotów, o którym mowa w art. 96b ustawy o podatku od towarów i usług („**Biała lista podatników VAT**”) oraz
      2. wykazanie na Białej liście podatników VAT rachunku bankowego Wykonawcy wskazanego w wystawionej przez niego fakturze VAT,

– co będzie potwierdzane na stronie internetowej Ministerstwa Finansów każdorazowo w dniu zapłaty Ceny. Jeżeli na moment upływu terminu płatności faktury co najmniej jeden z ww. warunków nie będzie spełniony, Zamawiający ma prawo wstrzymać się z zapłatą Ceny do momentu uzyskania przez Wykonawcę statusu czynnego podatnika VAT i ujawnienia rachunku bankowego Wykonawcy na Białej liście podatników VAT.

**§ 4**

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
   1. za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu Umowy, w tym w dostawie Sprzętu - w wysokości 2% Ceny brutto za każdy dzień opóźnienia;
   2. z tytułu nieprawidłowego działania sprzętu w okresie udzielonej gwarancji w wysokości 1% Ceny brutto, za każdy dzień niewłaściwego działania liczonego od upływu terminu, o którym mowa w §5 ust. 5 Umowy;
   3. za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji   
      w wysokości 1%Ceny brutto, za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad;
   4. z tytułu odstąpienia od niniejszej Umowy z przyczyn występujących po stronie Wykonawcy   
      w wysokości 10% Ceny brutto.
2. Kary umowne mogą się sumować. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zamawiający uprawniony jest do potrącenia kar umownych określonych w ust. 1 powyżej   
   z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, na co Wykonawca wyraża zgodę.
4. Kary umowne będą płatne w terminie 30 dni od dnia otrzymania wezwania do ich uiszczenia wraz   
   z uzasadnieniem ich naliczenia, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Niezależnie od uprawnień wynikających z powszechnie obowiązujących przepisów prawa   
   w zakresie odstąpienia od Umowy, Zamawiający jest również uprawniony do odstąpienia od niniejszej Umowy:
6. z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w szczególności z uwagi na opóźnienia Wykonawcy w realizacji Przedmiotu niniejszej Umowy przekraczającego co najmniej 14 dni w stosunku do terminu dostawy określonego w Umowie;

lub

1. z przyczyn występujących po stronie Zamawiającego.
2. Z umownego prawa odstąpienia od niniejszej Umowy, Zamawiający może skorzystać w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o okolicznościach, o których mowa ust.5 pkt 1), 2) powyżej.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od niniejszej Umowy wymaga zachowania formy pisemnej, zastrzeżonej pod rygorem nieważności.

**§ 5**

1. Na sprzedany, dostarczony, zainstalowany i uruchomiony Sprzęt Wykonawca udziela Zamawiającemu 24 miesięcznej gwarancji, której termin rozpoczyna się z dniem podpisania protokołu odbioru, o którym mowa w §2 ust. 2 niniejszej Umowy.
2. W ramach gwarancji, Wykonawca ponosi odpowiedzialność za ujawnione oraz zgłoszone Wykonawcy wszelkie wady, usterki i zużycie Sprzętu.
3. W przypadku stwierdzenia jakichkolwiek wad lub usterek związanych z przedmiotem niniejszej Umowy w okresie gwarancji, Zamawiający powiadomi o tym niezwłocznie Wykonawcę. Wszelkie roszczenia z tytułu gwarancji lub rękojmi będą kierowane wyłącznie do Wykonawcy, a nie do producenta Sprzętu.
4. W ramach gwarancji Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnej naprawy lub wymiany niesprawnego Sprzętu lub jego części na Sprzęt lub jego część na wolny/ą od stwierdzonych wad oraz do przeprowadzania na koszt własny i ryzyko własne przeglądów gwarancyjnych (dwóch w okresie gwarancji), technicznych i konserwacji Sprzętu.
5. Naprawy gwarancyjne świadczone będą przez firmowy lub autoryzowany serwis producenta,   
   w miejscu zainstalowania Sprzętu, a jeżeli to będzie niemożliwe w innym miejscu, bez ponoszenia kosztów i ryzyka przez Zamawiającego.
6. Termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek zaistniałej wady Zamawiający nie mógł z korzystać ze Sprzętu.
7. Jeżeli dany sprzęt był 3-krotnie naprawiany i nadal nie spełnia funkcji do jakich jest przeznaczony lub wady albo istotne usterki się powtarzają, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany Sprzętu (części) na fabrycznie nowy wolny od wad na własny koszt. W przypadku wymiany Sprzętu termin gwarancji i rękojmi rozpoczyna się od daty odbioru nowego sprzętu.
8. Przeglądy oraz wszelkie naprawy muszą być każdorazowo odnotowane w paszporcie technicznym Sprzętu, z adnotacją o dopuszczeniu Sprzętu do użytkowania i określeniem terminu następnego przeglądu.
9. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów ekspertyz wykonanych na zlecenie Zamawiającego związanych z potwierdzeniem występowania wad lub określeniem sposobu ich usunięcia, o ile zakwestionuje swoją odpowiedzialność lub nie usunie wady we własnym zakresie, o ile ekspertyza taka potwierdzi odpowiedzialność Wykonawcy za wystąpienie wady.
10. Wykonawca zobowiązuje się nadto do odpłatnego pogwarancyjnego serwisu Sprzętu w zakresie napraw oraz dostaw części zamiennych na zasadach określonych w odrębnej umowie.
11. Gwarancja, o której mowa w niniejszym paragrafie nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień Zamawiającego wynikających z przepisów o rękojmi za wady rzeczy sprzedanej.

**§ 6**

1. Wszelka korespondencja doręczana będzie Stronom pod adres:

- Wykonawca : …………………………..

- Zamawiający: ul. Rogozińskiego 5, 31-559 Kraków, email: biuro@medicina.pl

1. Strony ustalają osoby uprawnione do kontaktów przy bieżącej realizacji Umowy w osobach:

- ze strony Wykonawcy ………………………………………

- ze strony Zamawiającego: Dawid Konina – tel. 600 062 345, Piotr Jękot tel. 600 489 188, Magdalena Szwiec – tel. 606 507 087

1. Strony są zobowiązane do wzajemnego powiadamiania się na piśmie o każdej zmianie adresu oraz osób upoważnionych, w postaci listu poleconego, chyba że Strona potwierdzi otrzymanie informacji. Powiadomienie jest skuteczne od chwili jego doręczenia Stronie, do której jest zaadresowane.
2. Niedopełnienie obowiązku informacji, o którym mowa powyżej powoduje, że pismo wysłane pod poprzedni adres lub do osoby wskazanej poprzednio uznaje się za doręczone.
3. Zmiana osób i danych, o których mowa w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu nie stanowi zmiany niniejszej Umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu, a jedynie pisemnego powiadomienia drugiej Strony.

**§ 7**

1. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić poufność informacji, które uzyska od Zamawiającego   
   w związku z realizacją niniejszej Umowy i nie ujawniać tych informacji jakiejkolwiek osobie trzeciej ani nie wykorzystać tych informacji w celu innym niż wykonywanie niniejszej Umowy. Wykonawca zobowiązuje się także dołożyć wszelkich uzasadnionych starań, aby zapobiec wykorzystaniu lub ujawnieniu informacji, o których mowa w niniejszym paragrafie.
2. Obowiązek zachowania poufności dotyczy w szczególności:
   1. wszelkich informacje otrzymanych od Zamawiającego w ramach wykonywania niniejszej Umowy, niezależnie od tego czy będą one oznaczone klauzulą „poufne”, „zastrzeżone” lub „tajne”, jak też niezależnie od sposobu i formy ich utrwalenia lub przekazania (w szczególności w formie pisemnej, kserokopii, faksu, zapisu elektronicznego),
   2. wszelkie informacje o charakterze technicznym, technologicznym, naukowym, handlowym, finansowym oraz organizacyjnym, w szczególności wszelkie loginy i hasła dostępu do poszczególnych elementów oprogramowania i narzędzi informatycznych stosowanych przez Zamawiającego, jak również kody źródłowe do tego oprogramowania,

o ile informacje takie nie są powszechnie znane bądź obowiązek ich ujawnienia nie wynika   
z obowiązujących przepisów prawa lub ich ujawnienia nie wymaga właściwy organ władzy publicznej, działający na podstawie i w granicach obowiązującego prawa.

1. Obowiązek zachowania w tajemnicy informacji poufnych jest nieograniczony w czasie   
   i obowiązuje niezależnie od rozwiązania/wygaśnięcia niniejszej Umowy.
2. W przypadku, gdy Wykonawca będzie posługiwać się pracownikami lub podwykonawcami, zobowiązany jest przed udostępnieniem im informacji poufnych do odebrania od nich pisemnych oświadczeń o zachowaniu poufności na warunkach co najmniej takich jak określone w niniejszej umowie. Wykonawca będzie odpowiadać za działania swoich pracowników i podwykonawców jak za własne działania i zaniechania.
3. Z chwilą rozwiązania niniejszej Umowy oraz na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca nieodpłatnie zwróci Zamawiającemu wszelkie opinie, opracowania i inne dokumenty oraz ich kopie znajdujące się w jego posiadaniu, jeżeli takie dokumenty lub kopie zawierają informacje objęte obowiązkiem poufności, o których mowa w ust. 1 – 2 powyżej. Powyższy obowiązek dotyczy także dokumentów jakie Wykonawca sporządzi, zbierze, opracuje lub otrzyma w czasie trwania Umowy, włączając w to dokumenty utrwalone za pomocą elektronicznych nośników informacji lub innych środków technicznych.

**§ 8**

1. Wykonawca oświadcza, że jest upoważniony do udzielenia licencji na oprogramowanie zainstalowane na Sprzęcie oraz że zawarcie niniejszej umowy nie narusza jakichkolwiek praw osób trzecich, w tym twórców oprogramowania.
2. Jeżeli w zakres Sprzętu wchodzi oprogramowanie, Wykonawca udziela Zamawiającemu niewyłącznej, licencji na czas nieokreślony, bez ograniczeń terytorialnych, do korzystania z oprogramowania (dalej: „**Oprogramowanie**”) do celów związanych z używaniem Sprzętu (chyba że wraz z Sprzętem dostarczono odrębne warunki licencji), w szczególności w zakresie następujących polach eksploatacji, tj.:
   1. używania Oprogramowania, przez co rozumie się w szczególności: uruchamianie, wyświetlanie, uzyskiwanie dostępu, korzystanie z wszelkich jego funkcji, drukowanie, wprowadzanie własnych danych, dokonywanie eksportu danych z Oprogramowania etc.,
   2. korzystania z udostępnianych funkcjonalności Oprogramowania oraz z aktualizacji Oprogramowania,
   3. trwałego lub czasowego zwielokrotnienia Oprogramowania w całości lub w części jakimikolwiek środkami i w jakiejkolwiek formie w zakresie niezbędnym do jego bieżącego użytkowania, konserwacji i zapewnienia bezpieczeństwa korzystania z Oprogramowania   
      (w tym bezpieczeństwa danych przechowywanych z wykorzystaniem Oprogramowania).
3. W przypadku ujawnienia nowego pola eksploatacji mającego znaczenie dla Zamawiającego, Strony zmienią niniejsze warunki dodając postanowienie, na mocy którego Wykonawca zobowiąże się do przeniesienia na rzecz Zamawiającego prawo do korzystania z Oprogramowania na tym polu eksploatacji nieodpłatnie.
4. Intencją Stron jest, aby Zamawiający miał możliwość korzystania z Oprogramowania przez cały okres korzystania ze Sprzętu, wobec tego Wykonawca zobowiązuje się do niewypowiadania licencji na Oprogramowanie, a w przypadku, gdyby obowiązujące prawo przewidywało możliwość wypowiedzenia licencji, uważa się ją za zawartą na maksymalny okres dopuszczalny na podstawie przepisów prawa, nie krótszy niż 5 lat, a po tym okresie za zawartą na czas nieokreślony z 5-letnim okresem wypowiedzenia.
5. Przeniesienie licencji jest dopuszczalne wraz ze Sprzętem będącym przedmiotem Umowy.
6. Wykonawca oświadcza, iż udzielając licencji nie narusza praw autorskich ani licencji i praw osób trzecich, a w razie wystąpienia przez osobę trzecią z jakimikolwiek roszczeniami z tytułu naruszenia praw osób trzecich, skierowanymi do Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć niezbędne dokumenty wykazujące jego prawa udzielenia licencji. Wykonawca pokryje wszelkie szkody, jakich Zamawiający dozna na skutek naruszenia praw osób trzecich w związku z niniejszą Umową, a także w związku z roszczeniami takich osób trzecich i na skutek orzeczeń skierowanych przeciwko niemu.
7. Wynagrodzenie z tytułu udzielonej licencji zawarte jest w wynagrodzeniu za Sprzęt.
8. Zamawiający ma prawo do wykonania kopii zapasowej oprogramowania w celach bezpieczeństwa.

**§ 9**

1. Zamawiający i Wykonawca będą przestrzegać wszelkich obowiązujących przepisów prawa dotyczących ochrony danych osobowych, mających zastosowanie do przetwarzania przez nich danych osobowych w ramach niniejszej Umowy.
2. W razie wzajemnego przekazania przez Strony między sobą danych osobowych swoich przedstawicieli, pracowników lub innych współpracowników właściwych do kontaktu w sprawach związanych z realizacją niniejszej Umowy lub odpowiedzialnych za jej realizację, Strona otrzymująca będzie przetwarzać takie dane osobowe wyłącznie w związku z niniejszą Umową i do celów jej realizacji. Udostępnienie danych następuje w takim przypadku na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) 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) (zwane także „RODO”). Informacje dotyczące zasad przetwarzania w/w danych osobowych otrzymywanych przez Zamawiającego od Wykonawcy zawiera **Załącznik nr 2** do niniejszej Umowy. Wykonawca przed przekazaniem Zamawiającemu danych osobowych swoich przedstawicieli, pracowników lub innych współpracowników zobowiązuje się przekazać osobie, której dane dotyczą informacje we wskazanym w zdaniu poprzednim załączniku do niniejszej Umowy.
3. W przypadku, gdy w ramach obowiązków wynikających z niniejszej Umowy (tj. w szczególności usług serwisowych i naprawczych w odniesieniu do sprzętu wyposażonego w nośniki danych) niezbędne będzie uzyskanie przez Wykonawcę dostępu lub też dokonywanie innego rodzaju czynności przetwarzania danych osobowych, w stosunku do których Zamawiający jest administratorem danych osobowych lub podmiotem przetwarzającym, Strony zawrą umowę powierzenia lub dalszego powierzenia przetwarzania danych osobowych.
4. Wykonawca zobowiązuje się nie ujawniać danych osobowych, do których uzyskał dostęp   
   w ramach realizacji niniejszej Umowy i wdrożyć odpowiednie techniczne i organizacyjne środki   
   w celu ochrony takich danych przed przypadkowym lub niedozwolonym zniszczeniem lub przypadkową utratą, modyfikacją lub nieuprawnionym ujawnieniem lub dostępem.
5. Wykonawca zobowiązuje się zapoznać upoważnione osoby z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych oraz zobowiązać je do ich stosowania, a także do zachowania w tajemnicy danych osobowych uzyskanych w związku z wykonywaniem niniejszej Umowy.

**§ 10**

1. Dopuszczalne zmiany w zakresie umowy dotyczą:
2. zmiany jakichkolwiek rozporządzeń i przepisów i innych dokumentów, w tym dokumentów programowych Programu Fundusze Europejskie dla Małopolski 2021 - 2027, mających wpływ na realizację umowy;
3. zmiany umownego terminu wykonania umowy w związku z pojawieniem się okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. W przypadku zaistnienia okoliczności termin zostanie przedłużony lub skrócony o czas niezbędny do zrealizowania przedmiotu zamówienia, co zostanie ustalone za porozumieniem obu stron umowy, w oparciu o ww. okoliczności;
4. zmiany umownego terminu wykonania umowy z powodu działania siły wyższej, mającej bezpośredni wpływ na terminowość wykonania przedmiotu zamówienia - maksymalnie o czas jej występowania;
5. zmiany umownego terminu wykonania umowy na skutek działania organów administracji, a w szczególności odmowy lub opóźnienia wydania przez organy administracji lub inne podmioty wymaganych decyzji, zezwoleń, uzgodnień, z przyczyn niezawinionych przez wykonawcę;
6. w związku z wypowiedzeniem umowy o dofinansowanie.
7. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
8. Jeżeli jakiekolwiek postanowienie Umowy zostanie uznane za nieważne lub niewykonalne, nie ma to wpływu na ważność lub wykonalność pozostałych postanowień Umowy, chyba, że   
   z okoliczności wynika, że bez takich nieważnych lub niewykonalnych postanowień Umowa nie zostałaby zawarta.
9. Wykonawca nie może dokonać przeniesienia na osobę trzecią całości praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy bez pisemnej zgody Zamawiającego, zastrzeżonej pod rygorem nieważności.
10. Właściwym dla rozpoznania sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej Umowy jest sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
11. Wszelkie załączniki do niniejszej Umowy stanowią integralną część niniejszej Umowy.
12. Niniejszą Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Załączniki:**

1.Załącznik nr 1- Oferta wraz z Opisem przedmiotu zamówienia

2.Załącznik nr 2 – Klauzula informacyjna Zamawiającego;

**Załącznik nr 2- Klauzula informacyjna Zamawiającego**

**Obowiązek informacyjny dla przedstawicieli/osób reprezentujących podmioty zawierające umowę z Specjalistycznym Centrum Diagnostyczno - Zabiegowym Medicina Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą**

**Administrator danych osobowych:** Administratorem danych osobowych jest **Specjalistyczne Centrum Diagnostyczno - Zabiegowe Medicina Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Krakowie przy ul. Rogozińskiego, nr 5 (31-559), zwana dalej **Medicina.**

**Cele i podstawy przetwarzania danych:** Dane osobowe przedstawicieli kontrahentów (w tym w szczególności pracowników i współpracowników kontrahentów) będą przetwarzane dla celów kontaktowych, w tym w celu nawiązania i prowadzenia kontaktów biznesowych oraz zapewnienia realizacji umów zawartych z Kontrahentami (Na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f RODO\* - uzasadnionego interesu administratora danych jakim jest zapewnienie kontaktu z kontrahentem oraz zapewnienie realizacji umów zawartych z kontrahentami), w celu wypełnienia obowiązków wynikających z obowiązujących przepisów prawa (w szczególności wynikających z Ustawy o Rachunkowości oraz Ustawy o VAT - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO\*) a także w celu obrony przed roszczeniami jak i ustalania i dochodzenia roszczeń (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f RODO\* – uzasadnionego interesu administratora danych jakim jest ustalanie i dochodzenie roszczeń oraz obrona roszczeń)

**Źródło pochodzenia danych | Dobrowolność / obowiązek podania danych:** Państwa dane osobowezostały pozyskane bezpośrednio od Państwa lub od Państwa pracodawcy/zleceniodawcy (zakres danych obejmuje stosownie do sytuacji imię, nazwisko, stanowisko służbowe oraz służbowe dane kontaktowe). W przypadku, w którym dane pozyskiwane są bezpośrednio od Państwa, podanie tych danych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia/wykonania umowy pomiędzy Państwa pracodawcą/zleceniodawcą a **Medicina.**

**Odbiorcy danych:** Dane te mogą być udostępniane podmiotom upoważnionym na podstawie przepisów prawa. Dostęp do danych na podstawie stosownych umów mogą posiadać także podmioty wspierające **Medicina** w zakresie usług IT (w szczególności hostingodawcy) oraz inne podmioty wspierające **Medicina** w związku z realizacją celów opisanych w akapicie „Cele i podstawy przetwarzania danych” (w szczególności kurierzy, zewnętrzni audytorzy).

**Okres przechowywania:** Dane osobowe przedstawicieli kontrahentów będą przechowywane do czasu realizacji celów określonych w akapicie „Cele i podstawy przetwarzania danych” a następnie przez okres wymagany przepisami prawa/do czasu wygaśnięcia roszczeń.

**Prawa z zakresu ochrony danych:** Posiadają Państwo stosownie do sytuacji prawo do:

* żądania dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, a także do przenoszenia swoich danych osobowych;
* wycofania udzielonej zgody w dowolnym momencie (w przypadku jej udzielenia). Wycofanie zgody, nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej wycofaniem.
* wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania Państwa danych osobowych
* wniesienia skargi do organu nadzorczego (PUODO – Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych)

**Zautomatyzowane podejmowanie decyzji / profilowanie:** **Medicina** nie podejmuje decyzji opierających się na zautomatyzowanym przetwarzaniu, w tym profilowaniu (w odniesieniu do wyżej opisanych celów przetwarzania danych).

**Punkt kontaktowy:** Wszelkie zapytania oraz oświadczenia w zakresie ww. praw należy kierować pod poniższe dane kontaktowe:

**Dane kontaktowe administratora danych:**

Specjalistyczne Centrum Diagnostyczno - Zabiegowe Medicina sp. z o.o. z siedzibą w Krakowie

ul. Rogozińskiego 5; 31-559 Kraków **adres e-mail:** [biuro@medicina.pl](mailto:biuro@medicina.pl)

**Dane kontaktowe inspektora ochrony danych:** [iod@medicina.pl](mailto:iod@medicina.pl)

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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych)