

Załącznik nr 4 do zapytania ofertowego nr 13/2026/KPO/OK

ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY nr [Kliknij lub naciśnij tutaj, aby wprowadzić tekst.](#)
(„Umowa”)

realizowana w ramach przedsięwzięcia nr KPOD.07.02-IP.10-0325/25 pt. „Rozwój i modernizacja infrastruktury LUX MED Onkologia sp. z o.o., jako OK II, w celu poprawy dostępności i jakości opieki kardiologicznej” w ramach Komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia”, Inwestycja D1.1.1 „Rozwój i modernizacja infrastruktury centrów opieki wysokospecjalistycznej i innych podmiotów leczniczych”

zawarta dnia ____w Warszawie pomiędzy:

LUX MED Onkologia sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, przy ul. Szamockiej 6, 01-748 Warszawa, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000536684, REGON 360493191, NIP 113 28 83 801, kapitał zakładowy 43 410 450,00 PLN, będącą dużym przedsiębiorcą w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, reprezentowaną przez:

zwaną dalej „Kupującym” lub „LUX MED Onkologia”

a

[Kliknij lub naciśnij tutaj, aby wprowadzić tekst.](#)

zwaną dalej „Sprzedawcą” lub „Kontrahentem”,

zwanymi dalej osobno „Stroną” lub zwanymi dalej łącznie „Stronami”

§ 1**PRZEDMIOT UMOWY**

1. Sprzedawca zobowiązuje się do przeniesienia własności na Kupującego oraz wydania Kupującemu (w tym dostarczenia, instalacji oraz uruchomienia) sprzętu medycznego którego szczegółową specyfikację oraz cenę określa załącznik nr 1 do Umowy („**Sprzęt Medyczny**”), a Kupujący zobowiązuje się do odbioru Sprzętu Medycznego oraz zapłaty wynagrodzenia, na zasadach określonych w Umowie.
2. Strony potwierdzają, że miejscem dostawy jest LUX MED Onkologia Sp. z o. o., ul. Goszczyńskiego 1, Warszawa.
3. Sprzedawca oświadcza, że:
 - 1) jest wyłącznym właścicielem i dysponentem Sprzętu Medycznego/posiada tytuł prawny do Sprzętu Medycznego.
 - 2) Sprzęt Medyczny jest wyrobem medycznym w rozumieniu Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (dalej: „Rozporządzenie 2017/745”).
 - 3) Sprzęt Medyczny został dopuszczony do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi wymogami regulacyjnymi, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia

7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn. Dz.U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) w celu wykazania tego Sprzedawca posiada wszystkie aktualne dokumenty, a do przedstawienia których w terminie 7 (siedmiu) dni roboczych jest zobowiązany na pisemne żądanie Kupującego.

- 4) Sprzęt Medyczny spełnia wszelkie wymagane przez przepisy prawa obowiązującego w Rzeczypospolitej Polskiej normy i standardy bezpieczeństwa, a także posiada wszelkie zgodne z przepisami prawa certyfikaty, deklarację zgodności UE, rejestrację, zgłoszenia etc. wymagane do udzielania przy jego wykorzystaniu świadczeń zdrowotnych na terytorium Rzeczypospolitej Polski.
- 5) Posiada dokumentację Sprzętu Medycznego dotyczącą wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowania, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa Sprzętu Medycznego, wynikających z instrukcji używania Sprzętu Medycznego, zawierającą co najmniej daty wykonania tych czynności, imię i nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące Sprzętu Medycznego oraz kwalifikacje osób wykonujących wymienione czynności, jeżeli jest to wymagane.
- 6) Sprzęt Medyczny nie ma wad fizycznych mogących stwarzać ryzyko dla pacjentów, użytkowników lub innych osób i umożliwia bezpieczne przeprowadzanie procedur medycznych, do których jest przeznaczony.
- 7) Zapewnia sprawność techniczną i prawidłowe funkcjonowanie Sprzętu Medycznego oraz że jest kompletny i po zamontowaniu, zainstalowaniu, ustawieniu gotowy do używania zgodnie z jego przeznaczeniem bez konieczności ponoszenia przez Kupującego dodatkowych nakładów finansowych, organizacyjnych lub technicznych.
- 8) Przestrzega przepisów prawa dotyczących używania i utrzymywania wyrobów medycznych, w szczególności ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych oraz Rozporządzenia 2017/745.
- 9) Sprzęt Medyczny jest fabrycznie nowy, nieużywany, niepowystawowy, nierekondycjonowany i w pełni posiada parametry techniczne i użytkowe zgodne z normami i przepisami prawa obowiązującymi w Rzeczypospolitej Polskiej, posiada wszelkie parametry techniczne oraz funkcje niezbędne do korzystania z niego zgodnie z jego przeznaczeniem odpowiada standardom jakościowym, funkcjonalnym i technicznym, wynikającym z jego funkcji przeznaczenia. Nie jest obciążony prawami osób trzecich oraz jest wolny od wad fizycznych i prawnych zarówno w dniu podpisania Umowy, jak również w dniu wydania Sprzętu Medycznego. W razie wystąpienia przez osoby trzecie przeciwko Kupującemu z roszczeniami z powodu naruszenia praw do Sprzętu Medycznego, Sprzedawca podejmie wszelkie kroki niezbędne do obrony przed tymi roszczeniami, a w przypadku, gdy wskutek wystąpienia z takimi roszczeniami Kupujący będzie musiał zaniechać korzystania ze Sprzętu Medycznego w całości lub w części lub wydane zostanie orzeczenie zobowiązujące do zapłaty z jakiegokolwiek tytułu na rzecz osób trzecich, Sprzedawca naprawi wszelkie szkody wynikające z roszczeń osób trzecich, w tym zwróci koszty i wydatki poniesione w związku z tymi roszczeniami. Dodatkowo gdy wskutek wystąpienia z takimi roszczeniami Kupujący będzie musiał zaniechać korzystania ze Sprzętu Medycznego w całości lub w części, Sprzedawca zobowiązany będzie, na własny koszt i ryzyko, do niezwłocznego zapewnienia Kupującemu prawa do dalszego korzystania ze Sprzętu Medycznego albo do zapewnienia innego odpowiedniego sprzętu o parametrach co najmniej tożsamy z parametrami Sprzętu Medycznego.
- 10) Sprzęt Medyczny został zaprojektowany i wytworzony zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia 2017/745 (MDR), w szczególności spełnia ogólne wymagania dotyczące bezpieczeństwa i działania określone w Załączniku I do tego Rozporządzenia oraz został prawidłowo zaklasyfikowany zgodnie z regułami zawartymi w Załączniku VIII do Rozporządzenia 2017/745."
- 11) Sprzęt Medyczny jest opatrzony oznakowaniem CE zgodnie z zasadami określonymi w art. 20 Rozporządzenia 2017/745 (MDR), co potwierdza, że wytwórca sporządził dla niego deklarację zgodności UE oraz że Sprzęt ten spełnia ogólne wymagania dotyczące bezpieczeństwa i działania.

Sprzęt gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego i zapewnia wymagany poziom udzielanych świadczeń zdrowotnych.

§ 2

WYNAGRODZENIE

1. Wynagrodzenie Sprzedającego, zgodnie z ofertą Sprzedającego złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia wynosi: zł netto (słownie złotych:), co stanowi zł brutto (słownie złotych:.....) dalej "Wynagrodzenie".
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1, wyczerpuje wszelkie roszczenia Sprzedawcy w stosunku do Kupującego wynikające z realizacji przedmiotu niniejszej umowy.
3. Wynagrodzenie obejmuje wartość Sprzętu Medycznego oraz obejmuje w szczególności:
 - 1) koszty pakowania i oznakowania wymaganego do przewozu,
 - 2) koszty załadunku, rozładunku, transportu do miejsca instalacji,
 - 3) ubezpieczenie Sprzętu Medycznego do czasu odbioru przez Kupującego,
 - 4) instalację oraz uruchomienie Sprzętu Medycznego,
 - 5) wykonanie testów poprawności działania,
 - 6) pełną dokumentację, w tym instrukcje obsługi i konserwacji w języku polskim Sprzętu Medycznego,
 - 7) koszty pełnej gwarancji oraz serwisu gwarancyjnego Sprzętu Medycznego, jeżeli stanowi to Przedmiot Umowy,
 - 8) bezterminową licencję na używanie oprogramowania użytkowego zainstalowanego na Sprzęcie Medycznym.,
 - 9) szkolenie osób wskazanych przez Kupującego,
 - 10) nieodpłatną aktualizację oprogramowania w okresie gwarancji.
4. Sprzedawca nie może żądać podwyższenia Wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 1. Strony wykluczają dopuszczalność waloryzacji niniejszego wynagrodzenia z wyjątkiem zmian umowy, o których mowa w § 13.
5. Strony zgodnie ustalają, iż Sprzedawca nie może przenieść na inny podmiot wierzytelności przysługujących mu względem Kupującego bez pisemnej zgody Kupującego pod rygorem nieważności.
6. Wynagrodzenie określone w ust. 1, zawiera wszystkie niezbędne koszty realizacji Przedmiotu Umowy w szczególności podatek VAT, cła, inne opłaty, a także koszty uzyskania wymaganych przepisami prawa certyfikatów, zezwoleń i innych dokumentów, niezbędnych do realizacji Przedmiotu Umowy.
7. Z tytułu wykonania Umowy Sprzedający nie może dochodzić innego wynagrodzenia lub zwrotu jakichkolwiek kosztów, poza zapłatą wynagrodzenia określonego w ust. 1 za należyście zrealizowaną dostawę, zgodnie z cenami określonymi w Załączniku nr 1 do umowy.

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Sprzedawca otrzyma Wynagrodzenie, o którym mowa w § 2 ust. 1, za dostawę Przedmiotu Umowy, w terminie 60 (sześćdziesięciu) dni od dnia otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Sprzedawcy wskazany w treści faktury VAT. Pod pojęciem „prawidłowo” Kupujący rozumie zawarcie wszystkich elementów faktury wymaganych przez obowiązujące przepisy prawa w tym zakresie, jak również takie dane jak kwota, dane Sprzedającego, nazwa dostawy itp.
2. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Kupującego. Faktura zostanie wystawiona przez Sprzedawcę po podpisaniu przez obie Strony protokołu odbioru Sprzętu Medycznego bez zastrzeżeń po stronie Kupującego.
3. Faktura zostanie wysłana na adres: kpo.onkologia@luxmed.pl . Zmiana adresu wskazanego w zdaniu poprzednim wymaga aneksu do Umowy.

4. Jeżeli faktura dostarczona Kupującemu przez Sprzedawcę zawierać będzie jakiekolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Sprzedawcę skorygowana, natomiast termin płatności dla dostawy, której ta faktura dotyczy, będzie biegł na nowo od daty doręczenia Kupującemu faktury skorygowanej. Korekta i dostarczenie faktur korygujących powinna nastąpić w terminie 3 (trzech) dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Kupującego.

§ 4

WYDANIE I ODBIÓR SPRZĘTU MEDYCZNEGO

1. Sprzedawca zobowiązuje się do wydania (w tym dostarczenia, instalacji oraz uruchomienia) Sprzętu Medycznego oraz do przeprowadzenia szkolenia z zakresu obsługi i korzystania z danego Sprzętu Medycznego w terminie [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst. od daty złożenia zamówienia przez Kupującego. Szczegółowy termin wydania i odbioru Sprzętu Medycznego oraz przeprowadzenia szkolenia (data, godzina) zostanie ustalony przez Strony w formie mailowej, z zastrzeżeniem terminu wskazanego w zdaniu pierwszym.
2. Wydanie Sprzętu Medycznego przez Sprzedawcę (w tym potwierdzenie dostarczenia kompletnego Sprzętu Medycznego wraz z prawidłową i całkowitą instalacją oraz uruchomieniem Sprzętu Medycznego oraz wykonaniem szkolenia) nastąpi na podstawie podpisanego przez obie Strony protokołu odbioru bez zastrzeżeń, sporządzonego w obecności przedstawicieli Kupującego i Sprzedawcy. Protokół odbioru zostanie sporządzony zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do Umowy.
3. Sprzedawca zobowiązuje się wydać Sprzęt Medyczny wraz z pełną dokumentacją dotyczącą Sprzętu Medycznego, w tym instrukcjami obsługi i konserwacji, kartami gwarancyjnymi, paszportem urządzenia (jeżeli dotyczy) oraz wszelką dokumentacją wymaganą przez przepisy prawa i potwierdzającą zgodność Sprzętu Medycznego z Umową.
4. W celu uniknięcia wątpliwości Strony zgodnie ustalają, że wydanie (w tym dostarczenie, instalacja i uruchomienie) Sprzętu Medycznego ma obejmować wszelkie czynności niezbędne do umożliwienia Kupującemu prawidłowego korzystania ze Sprzętu Medycznego zgodnie z jego przeznaczeniem.
5. Sprzedawca ponosi wszelkie koszty wydania i odebrania Sprzętu Medycznego.
6. Sprzedawca zobowiązuje się zapakować Sprzęt Medyczny właściwie dla rodzaju dostarczonego urządzenia i środka transportu, w sposób zapewniający jego całość i nienaruszalność.
7. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem Sprzętu Medycznego obciążają Sprzedawcę.
8. Z chwilą podpisania przez obie Strony protokołu odbioru bez zastrzeżeń, na Kupującego przechodzą wszystkie korzyści i ciężary związane ze Sprzętem Medycznym oraz ryzyko przypadkowej utraty lub uszkodzenia Sprzętu Medycznego. Sprzęt Medyczny uważa się za wydany przez Sprzedawcę oraz odebrany przez Kupującego z chwilą podpisania bez zastrzeżeń przez obie Strony protokołu odbioru.
9. W przypadku stwierdzenia przez Kupującego w trakcie odbioru wad Sprzętu Medycznego lub zgłoszenia innych zastrzeżeń przez Kupującego, Kupujący wyznaczy Sprzedawcy odpowiedni termin do ich usunięcia, nie krótszy jednak niż 3 (trzy) dni i nie dłuższy niż 7 (siedem) dni. W ww. terminie Sprzedawca zobowiązany jest do usunięcia wad i zastrzeżeń i przedstawienia Sprzętu Medycznego do ponownego odbioru. Dokładny termin ponownego odbioru zostanie ustalony między Stronami drogą mailową. Procedura odbioru wskazana powyżej ulega wówczas powtórzeniu.
10. Sprzedawca zobowiązuje się przeszkolić na własny koszt w dniu dostarczenia i instalacji Sprzętu Medycznego osoby wskazane przez Kupującego z zakresu obsługi i korzystania z danego Sprzętu Medycznego.
11. Sprzedawca jest odpowiedzialny za prawidłowe wykonanie Przedmiotu Umowy.

§ 5

GWARANCJA

1. Sprzedawca gwarantuje, że Sprzęt Medyczny jest zgodny z Umową, fabrycznie nowy, kompletny, nieużywany, wolny od wad fizycznych oraz zgodny z parametrami technicznymi i użytkowymi wynikającymi z norm i przepisów prawa obowiązujących w Rzeczypospolitej Polskiej.
2. Sprzedawca udziela-miesięcznej gwarancji na Sprzęt Medyczny, która biegnie od daty podpisania protokołu odbioru przez obie Strony bez zastrzeżeń po stronie Kupującego.
3. Sprzedawca oświadcza, że posiada na terenie Rzeczypospolitej Polskiej autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny.
4. Dla potrzeb niniejszej Umowy przyjmuje się następujące definicje:
 - 1) wada – każda niezgodność Sprzętu Medycznego z Umową, specyfikacją techniczną, dokumentacją producenta, obowiązującymi normami lub przepisami prawa, w tym błędy konstrukcyjne, projektowe, technologiczne lub dokumentacyjne, które istnieją w chwili dostawy lub ujawniają się w okresie gwarancyjnym.
 - 2) usterka – techniczna niesprawność lub nieprawidłowość działania Sprzętu Medycznego, która nie uniemożliwia całkowitego działania urządzenia, ale ogranicza jego funkcjonalność. Usterka zwykle powstaje w trakcie użytkowania i może zostać usunięta przez serwis.
 - 3) awaria – nagłe, nieplanowane uszkodzenie Sprzętu Medycznego skutkujące jego częściową lub całkowitą niesprawnością, uniemożliwiające jego dalsze bezpieczne użytkowanie do czasu naprawy.
5. Obowiązek usunięcia ujawnionych w okresie gwarancji wad, awarii i usterek sprzętu, a także wymiana części, o których mowa w niniejszym postanowieniu, odbywa się na koszt Sprzedawcy, z wyłączeniem przypadków, w których uszkodzenia powstały wskutek oczywistego i udokumentowanego użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi, uszkodzeń mechanicznych lub ingerencji osób nieuprawnionych.
6. Zgłoszenia wady (w tym usterki, awarie) Sprzętu Medycznego będą dokonywane na adres e-mail Sprzedawcy: [Kliknij lub naciśnij tutaj, aby wprowadzić tekst.](#) lub na dedykowanej stronie internetowej, lub w dedykowanej aplikacji, lub pod numer telefonu [Kliknij lub naciśnij tutaj, aby wprowadzić tekst.](#) w godz. 8–16 w dni robocze. Zmiana wskazanego w zdaniu poprzednim adresu e-mail lub numeru telefonu może ulec zmianie, co nie będzie wymagać zmiany Umowy, jednakże taka informacja musi być uprzednio przekazana Kupującemu w formie mailowej pod rygorem nieważności.
7. Czas naprawy: „przyjęte zgłoszenie – naprawa zakończona”, czas usunięcia wady (w tym usterki, awarie) przez serwis wynosi (słownie) dni robocze. Należy przez to rozumieć czas, który upłynął od chwili zgłoszenia do momentu zakończenia naprawy i przekazania Kupującemu naprawionego Sprzętu Medycznego.
8. W okresie gwarancji w przypadku, gdy serwis nie będzie w stanie naprawić wady (w tym usterki, awarii) „od ręki” tj. w terminie wskazanym w ust. 7 powyżej, Sprzedawca zobowiązuje się w terminie (słownie) dni roboczych od chwili zgłoszenia dostarczyć Kupującemu urządzenie zastępcze o parametrach porównywalnych i niegorszych niż Sprzęt Medyczny i pozostawić go Kupującemu do czasu naprawy Sprzętu Medycznego i dostarczenia Kupującemu naprawionego Sprzętu Medycznego. Korzystanie przez Kupującego z urządzeń zastępczych nie jest dodatkowo płatne przez Kupującego i zawarte jest w Wynagrodzeniu, o którym mowa w **§ 2 ust. 1**.
9. Naprawy i przeglądy Sprzętu Medycznego będą prowadzone w miejscu użytkowania Sprzętu Medycznego, chyba że wykonanie naprawy będzie wymagać zabrania Sprzętu Medycznego przez Sprzedawcę. Praca serwisu Sprzedawcy realizowana jest w godz. 8–17 w dni robocze. Przez roboczegodzinę rozumie się godzinę pracy serwisu, o których mowa w zdaniu poprzedzającym.
10. Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności za wady (w tym usterki, awarie) Sprzętu Medycznego powstałe w czasie eksploatacji, jeśli są one spowodowane wykorzystywaniem Sprzętu Medycznego niezgodnie z jego zastosowaniem lub przekazaną uprzednio Kupującemu instrukcją obsługi.

11. Sprzedawca gwarantuje Kupującemu wykonywanie przeglądów okresowych w okresie gwarancji, o zakresie i częstotliwości zgodnej z wymaganiami producenta tj. co Kliknij lub naciśnij tutaj, aby wprowadzić tekst. miesięcy (dokładny termin uzgadniany będzie między Stronami). Koszty przeglądów okresowych w okresie gwarancji zawarte są w Wynagrodzeniu.
12. Sprzedawca zobowiązuje się do wykonania przeglądu okresowego w dogodnym terminie ustalonym przez obie Strony, lecz nie wcześniej niż 5 (pięć) dni roboczych i nie później niż 10 (dziesięć) dni roboczych od dnia zgłoszenia przez Kupującego.
13. Sprzedawca gwarantuje Kupującemu dostępność do autoryzowanego serwisu dla każdego Sprzętu Medycznego przez okres 6 (sześciu) lat od daty sprzedaży tego Sprzętu Medycznego.
14. Strony zgodnie oświadczają, że gwarancja przewidziana w niniejszym paragrafie nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień Kupującego wynikających z przepisów o rękojmi za wady rzeczy sprzedanej.
15. Kupujący może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi za wady fizyczne Sprzętu Medycznego niezależnie od uprawnień wynikających z gwarancji. Wykonanie uprawnień z gwarancji nie wpływa na odpowiedzialność Sprzedawcy z tytułu rękojmi.
16. W przypadku braku zgodności Sprzętu Medycznego z Umową Kupującemu z mocy prawa przysługują środki ochrony prawnej ze strony i na koszt Sprzedawcy, a gwarancja nie ma wpływu na te środki ochrony prawnej.
17. Równocześnie Sprzedawca udziela gwarancji na dostarczone urządzenia i wbudowane materiały na okres dłuższy, o ile gwarantują to producenci.
18. Kupujący może usunąć w zastępstwie Sprzedawcy i na jego koszt wady (w tym usterki, awarie) nieusunięte w uzgodnionym terminie po uprzednim zawiadomieniu Sprzedawcy. Usunięcie wady (w tym usterki, awarie) nastąpi z wykorzystaniem usług autoryzowanego serwisu dla Sprzętu Medycznego, pod rygorem utraty praw z tytułu gwarancji, chyba że Sprzedawca nie wskaże takiego serwisu w terminie 2 (dwóch) dni roboczych od zawiadomienia.
19. Po upływie okresu gwarancji Sprzedawca zapewni, że Sprzęt Medyczny nie będzie wyposażony w blokady uniemożliwiające lub istotnie utrudniające jego serwisowanie przez podmioty posiadające kwalifikacje wymagane przez producenta. Kupujący przyjmuje do wiadomości, że zlecając serwis podmiotowi innemu niż autoryzowany serwis producenta, ponosi odpowiedzialność za skutki takiej decyzji, z wyłączeniem odpowiedzialności Sprzedawcy za czynności wykonane przez nieautoryzowany podmiot.

§ 6

KARY UMOWNE

1. Kupujący może naliczyć Sprzedawcy kary w razie opóźnienia w realizacji Umowy w wysokości 2% Wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia.
2. W razie odstąpienia od Umowy z przyczyn określonych w § 12 Kupujący może naliczyć Sprzedawcy kary umowne w wysokości 20% Wynagrodzenia brutto.
3. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w § 5 ust. 11 lub 12 Umowy Kupującemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 0,5% Wartości umowy brutto za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
4. W przypadku niedotrzymania terminów określonych w § 5 ust. 7 lub 8 Umowy, Kupującemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 2% Wynagrodzenia.
5. Kupującemu przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne określone w Umowie.
6. Sprzedawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującej mu należności.
7. W przypadku niewykonania lub nieprawidłowego wykonania Umowy przez Sprzedawcę Kupujący jest uprawniony do naliczenia kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto Umowy za każdą nieprawidłowość. Kupujący definiuje nieprawidłowe wykonanie Umowy, jako realizację jej postanowień,

która pozostaje w sprzeczności z zapisami Umowy lub ofertą Sprzedawcy, bądź zapisami Zapytania ofertowego albo też nie zapewnia osiągnięcia wymaganych parametrów, funkcjonalności i zakresów wynikających z opisu przedmiotu zamówienia i użytkowych Przedmiotu Umowy.

8. Kary, o których mowa w niniejszym paragrafie, płatne będą w terminie 14 (czternastu) dni od wystawienia noty księgowej przez Kupującego.
9. W wypadku opóźnienia w uiszczeniu należności Sprzedawcy ma możliwość naliczenia odsetek ustawowych.
10. Odstąpienie od Umowy nie wpływa na obowiązek realizacji Umowy w pozostałym zakresie, w szczególności na obowiązek zachowania w poufności informacji udostępnionych Sprzedawcy w ramach realizacji tego Zamówienia i obowiązek zapłaty kary wskazanej w ust. 2 powyżej.
11. Łączna wysokość kar pieniężnych naliczanych Sprzedawcy nie może przekroczyć 30% Wynagrodzenia brutto określonego w § 2 ust. 1 Umowy z zastrzeżeniem kar określonych w załączniku nr 3 do Umowy – Standardowe Klauzule.

§ 7

STANDARDOWE KLAUZULE UMOWNE

Sprzedawca zobowiązuje się do przestrzegania Standardowych Klauzul w umowach zawieranych przez LUX MED sp. z o.o. i spółki z Grupy LUX MED, które stanowią załącznik nr 3 do Umowy.

§ 8

OSOBY KONTAKTOWE

1. Strony wskazują następujące osoby kontaktowe we wszystkich sprawach związanych z realizacją Umowy:
 - a) ze strony Kupującego: [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst.e-mail: [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst.
 - b) ze strony Sprzedawcy: [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst.e-mail: [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst. (realizacja Umowy), pracownik serwisu, e-mail: [Kliknij lub naciśnij tutaj](#), aby wprowadzić tekst. (dostawa, instalacja, podpisanie protokołu odbioru).
2. Zmiana osób lub danych wskazanych powyżej nie wymaga aneksu do Umowy, a jedynie poinformowania drugiej Strony w formie pisemnej, elektronicznej lub dokumentowej drogą mailową, pod rygorem nieważności.

§ 9

TERMIN OBOWIĄZYWANIA

Umowa wchodzi w życie z i zostaje zawarta na czas określony do dnia pełnej i należytej realizacji Przedmiotu Umowy, która nastąpi maksymalnie do dnia, z uwzględnieniem terminu wydania Sprzętu Medycznego, który wynosi dni od dnia złożenia zamówienia przez Kupującego, z zastrzeżeniem pozostałych postanowień umowy.

§ 10

OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

Przy wykonywaniu Umowy Strony zobowiązują się do przestrzegania przepisów z zakresu ochrony danych osobowych a w tym w szczególności 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). Kupujący zobowiązuje się w miarę możliwości do

wydawania sprzętu medycznego dla celów serwisowych w sposób uniemożliwiający przekazanie Sprzedawcy danych osobowych pacjentów, w tym danych wrażliwych obejmujących stan zdrowia i historię chorób pacjentów. Natomiast ze względu na fakt, iż nie można wykluczyć sytuacji w których może dojść do przekazania danych osobowych w przypadku wykonywania napraw sprzętu, strony zawarły Porozumienie w zakresie powierzenia danych osobowych (dalej „Porozumienie”), które stanowi załącznik nr 4 do Umowy.

§ 11

POLISA UBEZPIECZENIOWA

1. Sprzedawca oświadcza, iż posiada aktualną Umowę Ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej z tytułu prowadzonej działalności wraz z dowodem potwierdzającym opłacenie składki bądź raty składki, na kwotę nie niższą niż _____ zł, której kopia stanowi załącznik nr 5 do Umowy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się utrzymać Umowę Ubezpieczenia opisaną w ust. 1 powyżej, wraz ze wskazaną minimalną kwotą ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania Umowy.
3. W przypadku odnowienia lub zmiany polisy Sprzedawca prześle Kupującemu kopię nowej, obowiązującej polisy w terminie 7 (siedmiu) dni od dnia odnowienia lub zmiany.

§ 12

ROZWIĄZANIE UMOWY

1. Kupujący może odstąpić od Umowy w terminie 30 (trzydziestu) dni kalendarzowych, licząc od dnia dowiedzenia się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie, ze skutkiem od dnia zawarcia Umowy w przypadku:
 - 1) opóźnień w dokonaniu prawidłowej dostawy, instalacji, lub uruchomienia Sprzętu Medycznego przekraczającego 7 (siedmiu) dni roboczych;
 - 2) opóźnień w przeszkoleniu osób wskazanych przez Kupującego w zakresie Przedmiotu Umowy, przekraczającego 7 (siedmiu) dni roboczych;
 - 3) powzięcia przez Kupującego wiedzy o złożeniu przez Sprzedawcę nieprawdziwych oświadczeń w toku postępowania o udzielenie zamówienia stanowiącego Przedmiot Umowy, jak też oświadczeń określonych w § 1 Umowy;
 - 4) niezgodności Sprzętu Medycznego zaoferowanego w toku postępowania o udzielenie zamówienia stanowiącego Przedmiot Umowy z warunkami określonymi w Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia oraz załączniku nr 1 do niniejszej umowy;
 - 5) zniszczenia, zdekompletowania uszkodzenia Sprzętu Medycznego przez Sprzedawcę lub wskutek okoliczności leżących po stronie Sprzedawcy lub stwierdzenie niekompatybilności z warunkami określonymi w umowie;
 - 6) gdy Sprzedawca zaprzestał prowadzenia działalności, wszczęte zostało wobec niego postępowanie likwidacyjne, upadłościowe, bądź postępowanie naprawcze;
 - 7) innego rażącego naruszenia Umowy po dwukrotnym wezwaniu do prawidłowej realizacji umowy – z wyłączeniem zasad i możliwości odstąpienia od Umowy określonych w załączniku do nr 3 Umowy – Standardowe Klauzule.
2. Przed odstąpieniem od umowy, Kupujący wezwie Sprzedawcę do należytej realizacji i wyznaczy dodatkowy termin minimum 5 (pięciu) dni roboczych na podjęcie działań naprawczych i poinformowanie Kupującego.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy Kupujący składa zachowując formę pisemną.
4. W przypadkach określonych w ust. 1 powyżej, jeżeli Kupujący stwierdzi, że naruszenie jest tego rodzaju, iż nie stoi na przeszkodzie odstąpieniu od Umowy tylko w części, Kupujący może odstąpić od Umowy w części w zakresie tych elementów Sprzętu Medycznego, co do których nastąpiło bezpośrednio naruszenie Umowy określone w ust. 1 pkt 3 i 4 powyżej.

5. Sprzedawca nie może dochodzić od Kupującego naprawienia szkody powstałej w związku z odstąpieniem przez Kupującego od Umowy z powodu okoliczności leżących po stronie Sprzedającego.

§ 13

ZMIANA UMOWY

1. Strony dopuszczają w trakcie obowiązywania umowy zmiany Wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku VAT oraz podatku akcyzowego, przy czym zmiane ulega Wynagrodzenie brutto, natomiast Wynagrodzenia netto pozostaje bez zmian.
2. Zmiana wysokości Wynagrodzenia obowiązywać będzie po podpisaniu stosownego Aneksu do Umowy.
3. Kupujący przewiduje możliwość zmiany postanowień Umowy w przypadku zmiany oferowanego Sprzętu Medycznego na lepszy model tego samego producenta pod warunkiem, że po dniu składania ofert nastąpiło wstrzymanie, zaprzestanie produkcji, wycofanie z obrotu Sprzętu Medycznego zaoferowanego w ofercie, za które Sprzedający nie ponosi odpowiedzialności.
4. Sprzedawca zobowiązany jest nie później niż w ciągu 24 (dwudziestu czterech) godzin, powiadomić na piśmie Kupującego, podając przyczynę braku Sprzętu Medycznego. Zmiana wymaga akceptacji Kupującego. Brak zgody będzie wiązał się z odstąpieniem od umowy z winy Sprzedawcy.

§ 14

KONTROLA REALIZACJI UMOWY

1. Sprzedający zapewni Kupującemu oraz innym uprawnionym podmiotom pełny wgląd we wszystkie dokumenty, w tym dokumenty finansowe oraz dokumenty elektroniczne związane z wykonywaniem Przedmiotu Umowy.
2. Sprzedający zobowiązuje się poddać kontroli dokonywanej przez Kupującego oraz przez inne uprawnione podmioty w zakresie prawidłowości wykonywania Przedmiotu Umowy.
3. Kupujący może zlecić wykonanie kontroli osobom lub podmiotom trzecim.
4. W przypadku kontroli, Sprzedający jest zobowiązany, co najmniej do:
 - 1) udzielenia kontrolującym wyczerpujących wyjaśnień;
 - 2) przekazywania kontrolującym wszelkich dostępnych informacji związanych z realizacją Umowy;
 - 3) udostępnienia rutynowo wykonywanych raportów i dokumentów, oraz wszelkiej powstałej w czasie trwania Umowy dokumentacji;
 - 4) przeprowadzania wskazanych przez kontrolujących operacji i prac mających na celu wykazanie prawidłowości przebiegu procesu realizacji Przedmiotu Umowy;
 - 5) udostępniania kontrolującym wgląd do dokumentów związanych z realizacją Przedmiotu Umowy, jak również wgląd do innych dokumentów, o ile jest to konieczne do stwierdzenia kwalifikowalności wydatków, w tym dokumentów finansowych oraz dokumentów elektronicznych przez cały – wymagany obowiązującymi przepisami – okres ich przechowywania.
5. Prawo kontroli przysługuje Kupującemu i innym uprawnionym podmiotom zarówno w siedzibie Sprzedającego, w miejscu wykonywania Przedmiotu Umowy lub innym miejscu związanym z wykonywaniem przedmiotu Umowy.
6. Prawo kontroli przysługuje Kupującemu i innym uprawnionym podmiotom w dowolnym terminie w trakcie wykonywania Przedmiotu Umowy oraz po jej zakończeniu zgodnie z postanowieniami dotyczącymi przechowywania dokumentów określonych w przepisach na podstawie których została zawarta Umowa.
7. Terminy poszczególnych działań w ramach kontroli zostaną ustalone wspólnie pomiędzy Kupującym a Sprzedawcą. W przypadku braku możliwości wspólnego ustalenia terminów, zostaną one wyznaczone przez Kupującego.

8. Kupujący oświadcza, że wskaże do przeprowadzenia kontroli osoby lub podmioty zewnętrzne, które złożą oświadczenie o obowiązku zachowania poufności informacji oraz danych, do których będą miały dostęp w związku z wykonywanymi pracami.
9. W przypadku stwierdzenia przez Kupującego na etapie kontroli, uchybień w realizacji postanowień umowy, Kupujący wezwie na piśmie Wykonawcę do zastosowania się do zaleceń pokontrolnych, wskazując uchybienia, jakich dopuścił się Sprzedawca oraz wyznaczając mu termin na ich usunięcie nie krótszy niż 5 (pięć) dni roboczych. Jeżeli Sprzedawca nie zastosuje się w wyznaczonym terminie do zaleceń pokontrolnych, Kupujący nałoży na niego karę umowną, o której mowa w § 6 ust. 4 niniejszej umowy.
10. Sprzedawca zobowiązuje się zastosować się do zaleceń Kupującego, będących wynikiem kontroli, w terminie wskazanym przez Kupującego.
11. Sprzedawca zobowiązuje się do prowadzenia wszelkiej dokumentacji, w tym księgowej, związanej z wykonywaniem Przedmiotu Umowy.
12. Sprzedawca będzie prowadził wyodrębnioną ewidencję księgową dotyczącą wykonywania Umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, tak, aby możliwa była identyfikacja poniesionych wydatków.
13. Sprzedawcy nie przysługuje dodatkowe wynagrodzenie z tytułu przechowywania dokumentacji związanej z realizacją przedmiotu niniejszej Umowy.

§ 15

ODPOWIEDZIALNOŚĆ STRON

1. Strona Umowy nie będzie ponosiła odpowiedzialności z tytułu jej niewykonania lub nienależytego wykonania w przypadku wystąpienia siły wyższej. Pod jej pojęciem rozumie się nagłe zdarzenie zewnętrzne wobec danej Strony, którego wystąpienie jest niezależne od woli danej Strony, a którego dana Strona nie mogła przewidzieć ani mu zapobiec, ani przewyżyć jego skutków – w każdym przypadku przy dołożeniu należytej staranności wymaganej od profesjonalisty, i które uniemożliwia wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy; z zastrzeżeniem że jeśli siła wyższa uniemożliwia wykonanie tylko części tych zobowiązań, zwolnienie z odpowiedzialności dotyczy tylko tej części. Do działań siły wyższej należą w szczególności, pod warunkiem spełnienia w danych okolicznościach przesłanek ogólnych wskazanych w zdaniu poprzedzającym: pożary, powodzie, ataki terrorystyczne, działania wojenne.
2. Pod rygorem bezskuteczności powoływania się na zaistnienie siły wyższej Strona dotknięta jej działaniem zawiadomi drugą Stronę na piśmie, pod rygorem bezskuteczności, o zaistnieniu takiej sytuacji, przesyłając w załączeniu dokumentację stanowiącą dowód na zaistnienie siły wyższej; powołanie się na siłę wyższą jest skuteczne od chwili doręczenia takiego zawiadomienia. W takim zawiadomieniu Strona dotknięta wskaże zobowiązania umowne, których nie będzie w stanie zrealizować z powodu zaistnienia siły wyższej, oraz okres, w ciągu którego nie będzie w stanie zrealizować ciężących na niej zobowiązań. Jeżeli z takiego zawiadomienia przesłanego przez Stronę dotkniętą działaniem siły wyższej wynika, że nie będzie ona w stanie zrealizować zobowiązań wynikających z Umowy przez okres dłuższy niż dwa miesiące od dnia nadania zawiadomienia, druga Strona może odstąpić od Umowy w okresie 30 (trzydziestu) dni od otrzymania takiego zawiadomienia, nie później niż 12 (dwanaście) miesięcy od zawarcia Umowy.

§16

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Ilekroć w Umowie jest mowa o „dniach roboczych” Strony rozumieją przez to dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w Rzeczypospolitej Polskiej.

2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia Umowy, jej rozwiązanie za zgodą obu Stron, jak również odstąpienie od niej albo jej wypowiedzenie wymagają dla swej ważności formy pisemnej lub elektronicznej pod rygorem nieważności, chyba że Umowa stanowi inaczej.
3. Wszystkie załączniki do Umowy stanowią jej integralną część.
4. W przypadku niemożności polubownego rozstrzygnięcia sporu, Strony podadzą spór pod rozstrzygnięcie sądu właściwego dla siedziby Kupującego.
5. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową będą miały zastosowanie powszechnie obowiązujące przepisy prawa, w tym przepisy Kodeksu Cywilnego.
6. Na potrzeby realizacji zamówienia przyjmuje się następującą kolejność pierwszeństwa obowiązywania postanowień dla celów interpretacyjnych:
 - 1) dokument Umowy;
 - 2) Zapytanie ofertowe;
 - 3) Oferta Sprzedającego wraz z załącznikami.
7. Każda ze Stron zobowiązana jest:
 - 1) powiadomić niezwłocznie drugą Stronę o zmianach organizacyjno-prawnych, które miały miejsce w okresie związania Umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych,
 - 2) złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego.
8. Umowę sporządza się w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach w wersji pisemnej, po jednym dla każdej ze Stron. / Umowę sporządza się w formie elektronicznej z wykorzystaniem kwalifikowanych podpisów elektronicznych, zgodnie z art. 78¹ ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny.

.....
SPRZEDAWCA.....
KUPUJĄCY**Załączniki:**

- Załącznik nr 1 – Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia i Formularz ofertowy.
Załącznik nr 2 – Wzór protokołu odbioru.
Załącznik nr 3 – Standardowe Klauzule.
Załącznik nr 4 – Porozumienie w zakresie przetwarzania danych osobowych.
Załącznik nr 5 – Polisa Ubezpieczeniowa Sprzedawcy.

Załącznik nr 2 do Umowy

_____ r.

PROTOKÓŁ ODBIORU ZAMÓWIENIA

Sporządzony w dniu _____ na podstawie umowy nr _____ z dnia _____ (dalej: Umowa) pomiędzy:
Zamawiającym:

_____, reprezentowaną przez:

a

Wykonawcą:

_____ z siedzibą w _____ (____-____), przy ul. _____, NIP _____, REGON
_____, KRS _____, reprezentowaną przez:

Przedmiot Umowy: _____, określony w Umowie.

Wykonawca dokonał dostawy i montażu przedmiotu Umowy w dniu _____.

Zamawiający potwierdza, że dostawę i montaż wykonano w terminie / _____ dni po terminie.

Zamawiający potwierdza odbiór przedmiotu Umowy bez zastrzeżeń / z zastrzeżeniami:

_____.

Protokół sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron. Protokół jest podstawą wystawienia faktury.

Podpis Wykonawcy

Podpis Zamawiającego

Porozumienie w zakresie przetwarzania danych osobowych

(zwane dalej „Porozumieniem”)

z dnia _____

zawarte pomiędzy:

LUX MED Onkologia sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, przy ul. Szamockiej 6, 01-748 Warszawa, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS 0000536684, REGON 360493191, NIP 113 28 83 801, kapitał zakładowy 43 410 450,00 PLN, będącą dużym przedsiębiorcą w rozumieniu ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, reprezentowaną przez:

zwaną dalej „**Administratorem**”,

a

reprezentowaną przez

zwaną dalej „**Podmiotem przetwarzającym**”,

zwanymi łącznie „**Stronami**”, zaś każda z osobna „**Stroną**”.

PREAMBUŁA

Mając na uwadze, iż:

- 1) Strony łączy umowa o _____, podczas realizacji której przetwarzane są dane osobowe (dalej jako „**Umowa**”),
- 2) Strony zobowiązane są do stosowania przepisów 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 (zwanego dalej „**Rozporządzeniem**”),

Strony postanawiają zawrzeć Porozumienie o następującej treści:

§ 1

Przedmiot i polecenie przetwarzania

1. Administrator poleca a Podmiot przetwarzający przyjmuje do przetwarzania dane osobowe w celu i zakresie oraz na warunkach określonych niniejszym Porozumieniem oraz w Umowie.
2. W celu uniknięcia wątpliwości, z tytułu realizacji obowiązków wynikających z niniejszego Porozumienia Podmiotowi przetwarzającemu nie przysługuje dodatkowe wynagrodzenie, ponad to wynikające z Umowy.
3. Podmiot przetwarzający nie decyduje o środkach i celach przetwarzania danych.
4. Przetwarzanie danych osobowych przez Podmiot przetwarzający polegać będzie na dostępie do tych danych.
5. Powierzone do przetwarzania dane osobowe obejmować będą kategorie w zakresie wynikającym z Umowy określone w załączniku nr 1 do niniejszego Porozumienia.
6. Załącznik nr 1 określa kategorie osób, których dane dotyczą oraz rodzaj danych osobowych, które zostają powierzone Podmiotowi przetwarzającemu w ramach niniejszego Porozumienia. Zakres powierzenia wskazany w Załączniku nr 1 może zostać w każdym momencie zmieniony, rozszerzony lub ograniczony przez Administratora, co nastąpi poprzez przesłanie Podmiotowi przetwarzającemu drogą elektroniczną nowej wersji Załącznika nr 1. W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający nie zgłosi zastrzeżeń do nowej wersji Załącznika nr 1 w terminie 14 dni od dnia jego wysłania, uważa się za akceptację.
7. Jeżeli należyta realizacja obowiązków Podmiotu przetwarzającego wynikających z realizacji niniejszego Porozumienia oraz Umowy będzie tego wymagała, Podmiot przetwarzający może dokonać dalszego powierzenia przetwarzania danych. Warunkiem dalszego powierzenia danych osobowych przez Podmiot przetwarzający jest uprzednie powiadomienie Administratora o tym fakcie. Uprawnienie, o którym mowa w niniejszym ustępie nie wyłącza możliwości wyrażenia przez Administratora sprzeciwu wobec dalszego powierzenia, który Administrator może wyrazić w terminie 5 dni roboczych od poinformowania go o zamiarze podpowierzenia. Brak reakcji Administratora w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzednim jest równoznaczny z brakiem sprzeciwu.
8. Uprawnienie do dalszego powierzenia przetwarzania danych osobowych przez Podmiot przetwarzający, o którym mowa w ust. 7 powyżej (ogólna zgoda Administratora) nie obejmuje przekazywania danych osobowych do państwa trzeciego w rozumieniu Rozporządzenia. W takim przypadku wymagana jest uprzednia szczegółowa zgoda Administratora wyrażona w formie pisemnej, elektronicznej lub dokumentowej w ramach wiadomości e-mail. Wraz z zapytaniem o zgodę Administratora na dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych do państw trzecich, Podmiot przetwarzający przedstawi Administratorowi wyniki przeprowadzonej oceny systemu prawnego takiego państwa trzeciego, dokonanej w celu weryfikacji czy państwo trzecie zapewnia odpowiedni poziom ochrony danych osobowych, w tym w szczególności czy zapewnia egzekwowalne prawa osób, których dane dotyczą oraz skuteczne środki ochrony prawnej.
9. Lista podmiotów, którym Podmiot przetwarzający powierza przetwarzanie danych osobowych na dzień zawarcia niniejszego Porozumienia stanowi Załącznik nr 2 do niniejszego Porozumienia. Jeżeli według stanu na dzień zawarcia niniejszego porozumienia Podmiot przetwarzający uzyskał zgodę Administratora korzysta z usług dalszych podmiotów przetwarzających z państw trzecich, Podmiot przetwarzający niniejszym potwierdza, że przeprowadził ocenę systemu prawnego odpowiedniego państwa trzeciego, zgodnie z ust. 8 powyżej i wdrożył dodatkowe zabezpieczenia i środki, w tym prawne, organizacyjne oraz techniczne, z uwzględnieniem wytycznych zawartych w orzeczeniu Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej z dnia 16 lipca 2020 r. w tzw. sprawie Schrems II (C-311/18). W przypadku wystąpienia transferu danych osobowych do państw trzecich w rozumieniu przepisów Rozporządzenia, Strony zobowiązują się dołączyć do niniejszego porozumienia wypełnione standardowe klauzule umowne zatwierdzone przez Komisję Europejską (art. 46 ust. 2 lit. c Rozporządzenia).

10. W związku z korzystaniem przez Podmiot Przetwarzający z usługi Google Cloud, Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się dokonać takich ustawień środowiska, aby powierzane dane osobowe były przetwarzane na terenie Europejskiego Obszaru Gospodarczego.
11. Informując Administratora o planowanym powierzeniu przetwarzania danych osobowych dalszemu podmiotowi przetwarzającego, zgodnie z ust. 7 powyżej, jak również zwracając się do Administratora o udzielenie szczegółowej zgody na dalsze powierzenie danych osobowych do państw trzecich, zgodnie z ust. 8 powyżej, Podmiot przetwarzający zobowiązany jest oświadczyć, iż podmiot któremu zostaną podpowierzone dane osobowe spełnia wymogi, o których mowa w art. 28 Rozporządzenia i zostanie to (bądź według stanu na dzień przesłania Administratorowi zawiadomienia już zostało) zagwarantowane w umowie dalszego powierzenia przetwarzania danych. Uprawnienia podmiotu, któremu Podmiot przetwarzający dalej powierzy przetwarzanie danych osobowych nie mogą być szersze, aniżeli uprawnienia Podmiotu przetwarzającego, wynikające z niniejszego Porozumienia.

§ 2

Czas trwania

1. Podmiot przetwarzający uprawniony jest do przetwarzania powierzonych danych do dnia wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy.
2. W terminie 14 (czternastu) dni od wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy Podmiot przetwarzający zobowiązany jest usunąć powierzone dane osobowe, chyba że obowiązek ich dalszego przetwarzania przez Podmiot przetwarzający wynika z odrębnych przepisów prawa. Usunięcie danych stwierdzone zostanie odrębnym protokołem w formie pisemnej. W przypadku usunięcia danych, protokół potwierdzający wskazaną czynność dostarczony zostanie Administratorowi przez Podmiot przetwarzający nie później niż 3 (trzy) dni po usunięciu danych.

§ 3

Obowiązki Stron

1. Dostęp do powierzonych Podmiotowi przetwarzającemu danych osobowych mogą mieć jedynie pracownicy lub współpracownicy Podmiotu przetwarzającego, którzy otrzymali jego upoważnienie do przetwarzania tych danych, poprzedzone złożeniem przez te osoby oświadczenia o zachowaniu tych danych oraz sposobów ich zabezpieczenia w tajemnicy.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest zapewnić bezpieczeństwo przetwarzania powierzonych danych osobowych poprzez wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, adekwatnych do rodzaju powierzonych danych oraz ryzyka naruszenia praw osób, których te dane dotyczą. Podmiot przetwarzający oświadcza, że znane mu są oraz stosuje przepisy Rozporządzenia.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest współpracować z Administratorem w zakresie udzielania odpowiedzi na żądania osoby, której dane dotyczą, opisane w rozdziale III Rozporządzenia (w szczególności informowanie i przejrzysta komunikacja, dostęp do danych, obowiązek informacyjny, prawo dostępu, prawo do sprostowania danych, usunięcia danych, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia danych, prawo sprzeciwu). W tym celu Podmiot przetwarzający zobowiązany jest poinformować Administratora o każdym żądaniu osoby, której dane dotyczą w ramach wykonywania przez tę osobę praw wynikających z RODO oraz udzielania Administratorowi wszelkich niezbędnych informacji w tym zakresie.
4. Mając na uwadze charakter przetwarzania powierzonych danych oraz dostępnych Podmiotowi przetwarzającemu informacji, zobowiązany jest on wspierać Administratora w wywiązywaniu się przez Administratora z obowiązków w zakresie bezpieczeństwa danych, zarządzania naruszeniami ochrony danych osobowych oraz ich zgłaszaniem do organu nadzoru oraz osoby, której dane dotyczą, oceny skutków dla ochrony danych oraz konsultacjami z organem nadzoru (Art. 32–36 Rozporządzenia).

5. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie, nie później niż w terminie 24 (dwudziestu czterech) godzin po stwierdzeniu naruszenia lub co najmniej wystąpieniu uzasadnionej obawy wystąpienia naruszenia ochrony danych osobowych poinformować Administratora w formie elektronicznej na adres e-mail: daneosobowe@luxmed.pl. Informacja przekazana Administratorowi powinna zawierać co najmniej:
 - a. opis charakteru naruszenia oraz – o ile to możliwe – wskazanie kategorii i przybliżonej liczby osób, których dane zostały naruszone i ilości/rodzaju danych, których naruszenie dotyczy,
 - b. imię, nazwisko i dane kontaktowe inspektora ochrony danych lub innej jednostki/osoby, z którą Administratora może kontaktować się w związku z wystąpieniem naruszenia,
 - c. opis możliwych konsekwencji naruszenia,
 - d. opis zastosowanych lub proponowanych do zastosowania przez Podmiot przetwarzający środków w celu zaradzenia naruszeniu, w tym minimalizacji jego negatywnych skutków.
6. Zgłoszenie, o którym mowa w ust. 5 powyżej, powinno być przesłane w sposób zapewniający bezpieczeństwo przekazywanych informacji, tj. w formie zaszyfrowanej.
7. Zmiana adresu e-mail, o którym mowa w ust. 5 powyżej, lub zmiana sposobu zgłaszania incydentów Administratorowi może być dokonana w formie elektronicznej lub listownej i nie stanowi zmiany niniejszego Porozumienia.
8. Adres e-mail, o którym mowa w § 3 ust. 5 powyżej, jest także adresem kontaktowym Administratora, pod którym Podmiot przetwarzający może kierować wszelkie informacje oraz zgłaszać wszelkie kwestie związane z przetwarzaniem danych osobowych powierzonych na mocy niniejszego Porozumienia.
9. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się na bieżąco śledzić zmiany regulacji ochrony danych osobowych i dostosowywać sposób przetwarzania danych, w szczególności procedury wewnętrzne i sposoby zabezpieczenia danych osobowych do aktualnych wymagań prawnych.

§ 4

Prawo kontroli

1. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest udzielać Administratorowi wszelkich informacji niezbędnych dla wykazania przez Administratora wywiązywania się ze wszystkich obowiązków określonych w niniejszym Porozumieniu oraz przepisach prawa, w szczególności Rozporządzenia.
2. Administrator jest uprawniony do przeprowadzania audytów zgodności przetwarzania przez Podmiot przetwarzający powierzonych danych osobowych z przepisami Rozporządzenia, ustaw oraz niniejszego Porozumienia, polegających w szczególności na żądaniu udzielenia pisemnej informacji lub wyjaśnień oraz – w uzasadnionych przypadkach – inspekcjach miejsc przetwarzania danych osobowych przez Podmiot przetwarzający. Podmiot przetwarzający ma prawo do odmowy udzielenia pisemnej informacji lub wyjaśnień oraz udzielenia dostępu do miejsc przetwarzania danych osobowych w zakresie, w którym audyt mógłby zagrażać ujawnieniu innych danych osobowych, aniżeli przetwarzanych przez Podmiot przetwarzający na mocy niniejszego Porozumienia. W takim przypadku Podmiot przetwarzający zobowiązany jest w sposób jasny i wyczerpujący, w formie pisemnej uzasadnić swoje stanowisko.
3. Informacja o planowanej inspekcji zostanie przekazana Podmiotowi przetwarzającemu z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem, z jednoczesnym wskazaniem zakresu inspekcji oraz osób upoważnionych przez Administratora do przeprowadzenia inspekcji. Powyższe nie wyklucza zlecenia wykonania inspekcji przez podmiot zewnętrzny upoważniony przez Administratora, jednakże każda z osób działająca w imieniu podmiotu zewnętrznego może dokonywać inspekcji wyłącznie po uprzednim przedstawieniu Podmiotowi przetwarzającemu upoważnienia imiennego do dokonania inspekcji oraz wyłącznie w zakresie wskazanym w tym upoważnieniu. W przypadku, gdyby

- przedstawiony przez Administratora zakres inspekcji bądź narzędzia do wykonania czynności podczas inspekcji stanowiłoby naruszenie przepisów prawa ochrony danych przez Podmiot przetwarzający, jest on uprawniony do sprzeciwienia się przeprowadzeniu przez Administratora inspekcji jednocześnie zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o tym fakcie Administratora w formie elektronicznej lub pisemnej.
4. Prawo kontroli, o którym mowa w § 4 ust. 1–3 będzie realizowane przez Administratora nie częściej niż raz do roku, z takim zastrzeżeniem, że w przypadku wystąpienia okoliczności poddających pod uzasadnioną wątpliwość zgodność przetwarzania powierzonych Procesorowi danych z przepisami prawa oraz postanowieniami niniejszego Porozumienia lub w przypadku wystąpienia incydentu bezpieczeństwa danych osobowych, Administrator ma prawo do wszczęcia dodatkowej kontroli, nieobjętej limitem ilości, o której mowa w zdaniu pierwszym.
 5. Administratorowi przysługuje prawo wydawania Podmiotowi przetwarzającemu rekomendacji co do sposobu przetwarzania powierzonych danych oraz stosowanych przez Podmiot przetwarzający środków technicznych i organizacyjnych zabezpieczających powierzone dane osobowe. Rekomendacje Administratora nie są wiążące dla Podmiotu przetwarzającego, jednakże wydana rekomendacja zobowiązuje Podmiot przetwarzający do weryfikacji możliwości jej wdrożenia w wewnętrzne procedury przetwarzania danych osobowych. Rekomendacje wydane przez Administratora nie mogą zakładać naruszenia przepisów prawa przez Podmiot przetwarzający w przypadku ich wdrożenia.
 6. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie powiadamiać Administratora o wszelkich skargach, pismach, kontrolach organu nadzoru, postępowaniach sądowych i administracyjnych pozostających w związku z powierzonymi danymi osobowymi oraz współdziałać z Administratorem w tym zakresie, w szczególności poprzez udostępnianie Administratorowi wszelkiej dokumentacji z tym związanej.

§ 5

Odpowiedzialność

1. Podmiot przetwarzający odpowiada za działania i zaniechania osób, przy pomocy których będzie przetwarzał powierzone dane osobowe, jak za działania lub zaniechania własne.
2. W przypadku, gdy w związku z niezgodnym z przepisami Rozporządzenia przetwarzaniem danych osobowych powierzonych Podmiotowi przetwarzającemu, z przyczyn leżących po stronie Podmiotu przetwarzającego (wina), Administrator poniesie jakiegokolwiek koszty, w szczególności związane z wypłatą zadośćuczynienia lub koszty obsługi prawnej, Podmiot przetwarzający zobowiązany będzie pokrycia tych kosztów w pełnej wysokości a w przypadku wytoczonego postępowania sądowego – do udzielenia Administratorowi wszelkiego wsparcia w takim postępowaniu, a także do przejęcia odpowiedzialności w przypadku przyznania podmiotowi danych odszkodowania w takim postępowaniu, w wysokości odpowiadającej równowartości przyznanego odszkodowania lub kosztów zadośćuczynienia oraz wszelkich kosztów niezbędnych do obrony przed zgłaszanymi roszczeniami a poniesionych przez Administratora w takim postępowaniu.

§ 6

Postanowienia końcowe

1. Niniejsze Porozumienie stanowi umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, o której mowa w art. 28 ust. 3 RODO.
2. Niniejsze Porozumienie zastępuje wszelkie inne ustalenia dokonane pomiędzy Stronami dotyczące przetwarzania danych osobowych Podmiotów danych, bez względu na to, czy zostały uregulowane umową czy innym instrumentem prawnym.

3. W zakresie nieuregulowanym niniejszym Porozumieniem mają zastosowanie przepisy prawa obowiązującego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, w tym Rozporządzenia.
4. Wszelkie załączniki do niniejszego Porozumienia stanowią jego integralną część.
5. Z zastrzeżeniem § 1 ust. 6 oraz § 3 ust. 7, wszelkie zmiany niniejszego Porozumienia wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Niniejsze Porozumienie sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator

(czytelny podpis/pieczęć imienna)

Podmiot przetwarzający

(czytelny podpis/pieczęć imienna)

Załączniki:

1. Zakres powierzanych Podmiotowi przetwarzającemu danych osobowych.
2. Lista podmiotów którym Podmiot przetwarzający może powierzyć przetwarzanie danych osobowych.

Załącznik nr 1
Zakres powierzanych Podmiotowi przetwarzającemu danych osobowych

1. Kategorie osób, których dane dotyczą:

- _____

2. Rodzaj Danych osobowych:

Dane zwykłe	Szczególne kategorie danych osobowych	Dane osobowe dotyczące wyroków skazujących oraz naruszeń prawa lub powiązanych środków bezpieczeństwa
_____	_____	_____

Załącznik nr 2
Lista podmiotów którym Podmiot przetwarzający może powierzyć przetwarzanie danych osobowych

Lp.	Nazwa podmiotu	Siedziba i adres podmiotu
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		