

WZÓR UMOWY**Umowa stanowiąca wynik postępowania przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego –ZP/37/2019****- podstawa prawna Art. 39 i następne ustawy****– Prawo Zamówień Publicznych****zawarta w Łodzi w dniu ____ . ____ .2019 r. pomiędzy:****Instytutem „Centrum Zdrowia Matki Polki” w Łodzi, ul. Rzgowska 281/289**

Instytutem badawczym, wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Łodzi-Śródmieścia w Łodzi, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000075321, NIP 729-22-42-712, REGON: 471610127

Zwanym dalej Zamawiającym w imieniu, którego działa:

a

/firma/ imię i nazwisko przedsiębiorcy, adres/
 wpisany do rejestru _____ prowadzonego
 przez _____, _____ Wydział _____ pod numerem _____
 _____ / prowadzącym działalność gospodarczą na podstawie wpisu do Centralnej Ewidencji i Informacji
 o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod nazwą _____ NIP _____,
 REGON: _____

Zwanym dalej Wykonawcą, w imieniu, którego działa:

§ 1**Zakres dostaw**

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa aparatury naukowo-badawczej dla Instytutu „CZMP”, celem utworzenia Pracowni Badań Otoneurologicznych i Pracowni Oceny Aktywności Disacharydaz**, zgodnie z Formularzem Cenowym, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ oraz Szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej umowy w opakowaniu fabrycznym zgodnym z rodzajem i przeznaczeniem towaru.
2. Warunki umowy zgodne są z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego w dokumentach przetargowych ZP/37/2019 oraz treścią oferty Wykonawcy.
3. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia asortymentu stanowiącego przedmiot umowy wraz z instrukcją obsługi w języku polskim w formie papierowej.
4. Jeżeli do prawidłowego funkcjonowania aparatury wymagane jest spełnienie konkretnych warunków Wykonawca w terminie 7 dni od dnia zawarcia umowy przekaże Zamawiającemu – osobie wskazanej przez Zamawiającego w § 2 ust. 7, dokument obejmujący szczegółowe zasady eksploatacji wyposażenia będącego przedmiotem umowy, w tym w szczególności warunki techniczne, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia, w których zainstalowane i użytkowane będzie wyposażenie będące przedmiotem umowy.
5. Zakup zostanie dokonany w ramach Działania restrukturyzacyjnego zaplanowanego na lata 2018-2019 wiążącego się z rozwojem infrastruktury badawczej poprzez stworzenie kolejnych pracowni naukowych. Decyzja Ministerstwa Nauki i Szkolnictwa Wyższego nr 9131/E-526/R/2018 z 13 listopada 2018.

§2**Warunki dostawy**

1. Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia do dnia 30.09.2019 r. Zamówienie zostanie zrealizowane na podstawie zamówienia zatwierdzonego przez Dyрекcję Instytutu.
2. Dostawa asortymentu stanowiącego przedmiot umowy, o którym mowa w § 1, do Instytutu „CZMP” w Łodzi przy ul. Rzgowskiej 281/289, wraz z instalacją, uruchomieniem i instruktażem stanowiskowym nastąpi nie później niż w terminie 8 tygodni od daty złożenia przez Zamawiającego zamówienia, o którym mowa w ust. 1.
3. Wykonawca dostarcza asortyment stanowiący przedmiot umowy na swój koszt i ryzyko do magazynu Instytutu CZMP w Łodzi.
4. Dostawa asortymentu stanowiącego przedmiot umowy będzie potwierdzona przez obie strony protokołem dostawy, którego wzór stanowi Załącznik nr 3 do umowy. Potwierdzenie przez Zamawiającego odbioru urządzeń nie oznacza potwierdzenia prawidłowości realizacji zamówienia pod względem jakościowym lub ilościowym. Wraz z dostawą towaru wykonawca jest zobowiązany dostarczyć prawidłowo wystawioną fakturę VAT.
5. Instalacja, uruchomienie i instruktaż stanowiskowy nastąpi w terminie ustalonym z osobą reprezentującą Zamawiającego.

6. Z czynności uruchomienia asortymentu stanowiącego przedmiot umowy zostanie sporządzony protokół zdawczo-odbiorczy, którego wzór stanowi Załącznik nr 4 do umowy, zatwierdzony przez Kierownika Kliniki, dla której zakup będzie realizowany lub inną osobą wyznaczoną przez Dyrektora ICZMP.
 7. W sprawach dotyczących realizacji umowy osobą do kontaktu
 - ze strony Zamawiającego wyznacza się:
tel. fax.
e-mail:.....
 - ze strony Wykonawcy wyznacza się
tel. fax.
e-mail:.....
- Strony zobowiązują się do bieżącej aktualizacji powyższych danych.
Aktualizacja tych danych nie wymaga dla swej ważności formy aneksu do umowy, a jedynie pisemnego oświadczenia.
8. Wykonawca odpowiedzialny jest za wystąpienie incydentu medycznego w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.).

§3

Wynagrodzenie

1. Łączne wynagrodzenie Wykonawcy nie przekroczy kwoty zł /słownie: zł/, zgodnie z ceną podaną w Formularzu Cenowym, stanowiącym załącznik do niniejszej umowy.
2. Podana w ust. 1 wartość wynagrodzenia obejmuje dostawę do magazynu Zamawiającego w Łodzi przy ul. Rzgowskiej 281/ 289 oraz koszty transportu, opakowania bezzwrotnego, ubezpieczenia oraz instalacji, uruchomienia, instruktażu, a także wszelkie inne koszty.
3. Podana w ust. 1 wartość wynagrodzenia nie obejmuje podatku od towarów i usług (VAT), który to podatek będzie doliczony według stawki właściwej na dzień wystawienia faktury, do ustalonej w fakturze VAT ceny netto.
4. Wykonawca gwarantuje stałość cen netto na czas obowiązywania umowy.
5. Strony ustalają, że na dzień podpisania umowy maksymalne wynagrodzenie Wykonawcy określone w ust. 1 z podatkiem VAT wynosizł / słownie: zł/.

§4

Warunki płatności

1. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na konto Wykonawcy w terminie do 60 dni, od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT, dostarczonej wraz z kopią protokołów, o których mowa w §2 ust. 4 i 6, nie później jednak niż do dnia 30.09.2019 r.
2. Złożenie faktury następuje w formie pisemnej lub w formie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres efaktura@iczmp.edu.pl lub platformy dostępnej pod adresem <https://efaktura.gov.pl>.
3. Za dzień płatności uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. W przypadku przekroczenia terminu płatności Wykonawca¹

§5

Gwarancja

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu:
___ miesięcy gwarancji na oferowany asortyment, od daty uruchomienia w Instytucie „CZMP” zamówionego asortymentu, o którym mowa w § 1 umowy, potwierdzonego w protokole zdawczo - odbiorczym, o którym mowa w § 2 ust. 6 umowy. (**Wpisany zostanie termin wskazany przez Wykonawcę w Formularzu oferty*).
2. Wykonawca zapewnia Zamawiającemu autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny.
3. Siedziba autoryzowanego serwisu mieści się w:; tel:; fax:; e-mail:
4. Powiadomienie przez Zamawiającego Wykonawcy o awarii nastąpi na nr faksu lub adres e-mail z obowiązkiem zwrotnego potwierdzenia zgłoszenia awarii na nr faksu lub adres e-mail z którego zostało wysłane powiadomienie.
Strony zobowiązują się do bieżącej aktualizacji danych w ust. 3 i 4.
Aktualizacja tych danych nie wymaga dla swej ważności formy aneksu do umowy, a jedynie pisemnego oświadczenia.
5. Maksymalny czas reakcji Wykonawcy od otrzymania zgłoszenia Zamawiającego o awarii w dni robocze, do umówienia się na przyjazd wynosi max. 48 godzin z możliwością zdalnej diagnozy usterki.

¹ Wpisana zostanie opcja wybrana przez Wykonawcę w Formularzu oferty

6. Maksymalny czas naprawy nie wymagającej wymiany zespołów lub podzespołów wynosi max. 96 godzin od chwili powiadomienia o awarii.
7. W przypadku 3-krotnej naprawy gwarancyjnej tego samego podzespołu Wykonawca zobowiązany jest do wymiany podzespołu na nowy lub wymiany asortymentu na nowy w cenie oferty.
8. Gwarantowany okres dostępności części zamiennych i wyposażenia od daty uruchomienia przedmiotu umowy wynosi 10 lat.
9. Wykonawca zapewnia Zamawiającemu wszystkie przeglądy gwarancyjne okresowe, techniczne łącznie z wymianą akcesoriów eksploatacyjnych podczas tych przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta, które wliczone są w cenę jego oferty. Zamawiający w ramach wskazanych usług nie będzie ponosił żadnych dodatkowych kosztów, w tym związanych z dojazdem Wykonawcy.
10. Wykonawca nie jest uprawniony do odmowy wykonania naprawy gwarancyjnej, jeżeli asortyment będący przedmiotem umowy był wykorzystywany przez Zamawiającego zgodnie z warunkami eksploatacji określonymi w instrukcji obsługi urządzenia.
11. W przypadku stwierdzenia uszkodzenia niemożliwego do usunięcia w danej części/podzespołe asortymentu, a nie wynikającego z winy Zamawiającego Wykonawca zapewni wymianę na nową część/podzespół w cenie oferty.
12. Ostatni przegląd techniczny przeprowadzony zostanie nie wcześniej niż 1 miesiąc przed upływem okresu gwarancji. Zamawiający zostanie o tym powiadomiony przez Wykonawcę.
13. Okres gwarancji przedmiotu umowy w przypadku naprawy trwającej dłużej niż 1 dzień ulega przedłużeniu o pełną ilość dni trwania naprawy.
14. W przypadku sprzeczności między postanowieniami w umowie dotyczącymi gwarancji, a warunkami gwarancji określonymi w dokumencie gwarancyjnym zastosowanie mają postanowienia umowy.
15. W ostatnim tygodniu trwania gwarancji Wykonawca przekaże Zamawiającemu zestawienie w formie tabeli wszystkich interwencji / zgłoszeń z wyszczególnieniem trwania czasu naprawy przedmiotu umowy.
16. W przypadku dostępu Wykonawcy w trakcie realizacji niniejszej umowy do danych osobowych ze zbiorów prowadzonych przez Zamawiającego, Strony zobowiązują się zawrzeć Umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych na wzorze Zamawiającego. Wzór umowy dostępny jest na stronie internetowej www.iczmp.edu.pl w zakładce – O INSTYTUCIE, podtytuł – RODO.

§6

Reklamacje

1. Reklamacje ilościowe Zamawiający zgłaszać będzie Wykonawcy pisemnie, faksem lub za pomocą poczty elektronicznej, niezwłocznie po stwierdzeniu braków w przesyłce, jednak nie później niż w terminie 15 dni roboczych od daty ujawnienia braku w opakowaniu. Wykonawca zobowiązany jest do uzupełnienia braków ilościowych w ciągu 3 dni roboczych od dnia przesłania zgłoszenia. W przypadku nieuzupełnienia braków ilościowych Zamawiający uprawniony jest do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy.
2. Reklamacje jakościowe Zamawiający jest zobligowany zgłosić Wykonawcy pisemnie, faksem lub za pomocą poczty elektronicznej - niezwłocznie po stwierdzeniu złej jakości towaru lub niezgodności towaru z opisem przedmiotu zamówienia określonym w Formularzu Cenowym lub Szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącymi załączniki do niniejszej umowy, jednak nie później niż w terminie 15 dni roboczych od daty ujawnienia wady. W takiej sytuacji, Zamawiający informuje Wykonawcę o stwierdzonej wadliwości i wstrzymuje jednocześnie zapłatę za zakwestionowany przedmiot umowy (do momentu wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad lub zgodny z opisem przedmiotu zamówienia określonym w Formularzu Cenowym i Szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia).
3. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację, o której mowa w ust. 2, w ciągu 5 dni roboczych, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uznaną w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
4. W przypadku uwzględnienia reklamacji, o której mowa w ust. 2 lub braku odpowiedzi ze strony Wykonawcy w terminie, o którym mowa w ust. 3, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od momentu złożenia reklamacji.
5. W przypadku powtarzającej się trzykrotnie reklamacji jakościowej w ramach tego samego Pakietu, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy z winy Wykonawcy w zakresie Pakietu, którego reklamacja dotyczy.

§7

Dopuszczenie do obrotu

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, iż:
 - a) wszystkie oferowane produkty posiadają dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - b) wszystkie wyroby zakwalifikowane jako wyroby medyczne posiadają aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie ich do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.) oraz są oznakowane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych.

2. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i użytkowania na terytorium RP (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem) na każde żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.
3. Wykonawca zobowiązuje się bez wezwania, przy każdorazowej zmianie stanu prawnego związanego z dopuszczeniem do obrotu jak i użytkowania na terytorium RP, dostarczanych Zamawiającemu w ramach niniejszej umowy, wyrobów medycznych niezwłocznie poinformować Zamawiającego o jakiegokolwiek zmianie, pod rygorem całkowitej odpowiedzialności firmy za wszystkie mogące wystąpić dla Zamawiającego negatywne skutki powstałe w wyniku braku przekazania mu takich informacji.

§8 Dezynfekcja

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, iż:
 - a) sprzęt stanowiący przedmiot zamówienia może być dezynfekowany preparatami dostępnymi na terenie UE. Skuteczność preparatów dezynfekcyjnych potwierdzona jest standardowymi metodami, których badania i ocena przeprowadzona jest według norm europejskich – zgodnie z wytycznymi Unii Europejskiej,
 - b) preparaty przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego posiadają badania mikrobiologiczne co najmniej wg fazy 2 dla obszaru medycznego, zgodnie z normą PN-EN 14885:2008,
 - c) preparaty przeznaczone do mycia i dezynfekcji aparatury i sprzętu medycznego są zakwalifikowane do grupy wyrobów medycznych klasy IIa,
 - d) preparaty przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego nie zawierają w swoim składzie takich związków jak: aldehydy, pochodne fenolu i krezolu, związków uwalniających wolny chlor.
2. Jeżeli dezynfekcja asortymentu stanowiącego przedmiot umowy wymaga stosowania konkretnych preparatów Wykonawca jest zobowiązany do przekazania listy dostępnych na terenie UE preparatów dezynfekcyjnych, spełniających wymogi określone Zamawiającego w ust. 1, wraz z dostawą.
3. Odpowiedzialność za skutki niewłaściwej dezynfekcji w przypadku nieprzekazania listy, o której mowa w ust. 2 ponosi wyłącznie Wykonawca.

§9 Kary umowne

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej, w przypadku opóźnienia w realizacji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w wysokości 0,1% wartości brutto Pakietu, którego opóźnienie dotyczy.
2. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej, w przypadku opóźnienia w realizacji uwzględnionej reklamacji, w wysokości 0,1% wartości brutto Pakietu, którego opóźnienie dotyczy, za każdy dzień opóźnienia.
3. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej, w przypadku opóźnienia w realizacji zobowiązania w terminach, o których mowa w § 5, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 3 ust. 5 umowy.
Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych, w przypadku gdy Wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy, który zapewni ciągłość pracy Kliniki, o parametrach zaakceptowanych przez Kierownika Kliniki, dla której zakup jest realizowany (nie gorszych od parametrów sprzętu będącego przedmiotem umowy).
4. Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% kwoty, o której mowa w § 3 ust. 5 umowy w przypadku:
 - Odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, z przyczyn dotyczących Wykonawcy
 - Odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, a w szczególności w przypadku nie wywiązania się przez Wykonawcę ze zobowiązań określonych w § 2 ust. 1 lub ust. 2 lub § 5 lub § 7 lub § 8 lub w przypadku określonym w § 6 ust. 5.
5. Zapłata kary umownej nie zwalnia z odpowiedzialności na zasadach ogólnych za powstałą szkodę. Zamawiający jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
6. Ze względu na to, iż niniejsza inwestycja jest przedsięwzięciem finansowanym ze środków zewnętrznych, w przypadku utraty przez Zamawiającego dofinansowania spowodowanej niedotrzymaniem obowiązków umownych, a w szczególności terminów realizacji z winy Wykonawcy, Zamawiający będzie dochodził odszkodowania w pełnej wysokości.

§10 Zmiany umowy

Na podstawie art. 144 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany w zawartej umowie w następujących sytuacjach:

1. zmiany numeru katalogowego lub nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów;
2. przedmiotowym / produkt zamienny jeśli wystąpi trwały brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową, po cenie zaoferowanej w ofercie bądź niższej;
3. zmiany w związku z przedłużeniem okresu gwarancji;
4. zmiany terminu lub sposobu realizacji zamówienia;
5. zmiany organizacyjnej Instytutu „CZMP” istotnej dla realizacji niniejszej umowy;
6. zmiany formy prawnej prowadzonej działalności gospodarczej;

7. zmiany adresu siedziby firmy, siedziby serwisu oraz zmiany adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy;
8. w przypadku wystąpienia oczywistych omyłek rachunkowych, pisarskich
9. w przypadku dokonania zmiany warunków dofinansowania.

§ 11

Inne postanowienia Umowy

1. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem **§ 11 ust. 10.**
2. Zamawiający jest uprawniony do częściowej realizacji Umowy, a także do rezygnacji z zamówienia jakiegokolwiek asortymentu będącego przedmiotem umowy.
3. Wykonawca, bez uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego pod rygorem nieważności, nie może przenosić na osoby trzecie żadnych praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy, w tym w szczególności Wykonawca:
 - a) nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy,
 - b) nie może dokonać zmian podmiotowych w trybie określonym w art. 518 kodeksu cywilnego,
 - c) nie może dokonać zmian podmiotowych w trybie określonym w art. 519 i n. kodeksu cywilnego
 - d) nie może dokonać czynności prawnej, której przedmiotem jest wierzytelność wynikająca lub związana z niniejszą umową, w tym w szczególności nie może zawrzeć umowy Faktoringu, Umowy Gwarancyjnej, Umowy Zarządu Wierzytelnością, Umowy Poręczenia, Umowy Inkasa, Umowy Pełnomocnictwa za wyjątkiem pełnomocnictwa dla radcy prawnego lub adwokata,
4. Strony wspólnie oświadczają, że wyłączają możliwość dokonywania przez podmioty trzecie wszelkich czynności faktycznych lub prawnych związanych z wierzytelnościami Wykonawcy wynikającymi z niniejszej umowy bez uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego.
5. Wykonawca w okresie związania umową, ma obowiązek informowania Zamawiającego o zmianie formy prawnej prowadzonej działalności gospodarczej, postępowaniu układowym i upadłościowym, a także o zmianie adresu siedziby firmy i zmianie adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy pod rygorem skutków prawnych wynikłych z powodu nie przekazania powyższych informacji oraz uznania za doręczoną korespondencję kierowaną przez Zamawiającego na adresy podane przez Wykonawcę.
6. Niniejsza umowa może być wypowiedziana przez Zamawiającego z ważnych powodów z zachowaniem 1- miesięcznego okresu wypowiedzenia, w szczególności:
 - a. Gdy kontynuacja zamówienia stanie się niezgodna z interesem Zamawiającego;
 - b. W przypadku powtarzającego się co najmniej trzykrotnie stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych lub jakościowych dostarczonego towaru.
7. 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 całości lub w części w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
8. Wyłącznie właściwy do rozpoznania ewentualnych sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej Umowy jest Sąd Powszechny, miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
9. Strony zgodnie oświadczają, że w przypadku ewentualnych sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej Umowy pierwszeństwo, przed drogą sądową, mają negocjacje prowadzone w celu osiągnięcia porozumienia. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową zastosowanie mieć będą przepisy ustawy „Prawo zamówień publicznych” oraz kodeksu cywilnego.
10. Osobą odpowiedzialną za prawidłową realizację umowy ze strony Zamawiającego jest Kierownik Sekcji Zarządzania Sprzętem Medycznym. Osoba ta nie jest upoważniona do składania oświadczeń woli w imieniu Zamawiającego. Zamawiający jest upoważniony do wskazania innej osoby odpowiedzialnej za prawidłową realizację umowy w każdym czasie i dokonanie w tym zakresie jednostronnej zmiany umowy.
11. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

za Zamawiającego

za Wykonawcę

**PROTOKÓŁ DOSTAWY SPRZĘTU / URZĄDZEŃ / APARATURY MEDYCZNEJ
DO INSTYTUTU „CZMP”**

Data dostawy:

Dotyczy postępowania przetargowego nr ZP/37/2019

Nazwa sprzętu/aparatury medycznej

Pracownik Zamawiającego dokonujący odbioru:

Nazwisko i imię

Przedstawiciel Wykonawcy dostarczający sprzęt / urządzenia / aparaturę medyczną do Instytutu „CZMP”:

.....

Nazwisko i imię

Firma :

Nazwa Wykonawcy

oświadcza, iż sprzęt / urządzenia / aparatura medyczna dostarczona do magazynu Instytutu „CZMP” przy ul. Rzgowskiej 281/289 w Łodzi budynek C4, stanowiąca wynik postępowania przetargowego nr ZP/37/2019 jest kompletna i zgodna z zawartą umową i złożoną ofertą.

Kompletna dostawa składa się z: szt.

(np. paczek, palet bądź inne jednostki miary)

Rozpakowanie dostarczonych sprzętu / urządzeń / aparatury medycznej może nastąpić jedynie w obecności pracownika Wykonawcy realizującego umowę.

.....
Data podpis i pieczęć przedstawiciela Wykonawcy

.....
Data podpis i pieczęć przedstawiciela Zamawiającego

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY	
Data odbioru:	Miejsce odbioru: Siedziba Zamawiającego ul. Rzgowska 281/289, 93-338 Łódź
Zamawiający: Instytut „Centrum Zdrowia Marki Polki” (Instytut „CZMP”) z siedzibą w Łodzi ul. Rzgowska 281/289, 93-338 Łódź Nazwa miejsca instalacji:	Wykonawca:
Przedstawiciel Zamawiającego dokonujący odbioru (tytuł, imię, nazwisko, stanowisko/funkcja):	
Przedstawiciel Wykonawcy uczestniczący w odbiorze (tytuł, imię, nazwisko, stanowisko/funkcja):	
Zgodnie z zawartą w dn. umową stanowiącą wynik postępowania przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego – ZP/37/2019, Przedstawiciele Zamawiającego potwierdzają odbiór i uruchomienie sprzętu / urządzeń / aparatury medycznej stanowiących przedmiot umowy tj.:	
Nazwa sprzętu / urządzeń / aparatury medycznej:.....	
Ilość sztuk:	
Nr/Nr-y seryjne:	
.....	
Data uruchomienia sprzętu/ urządzeń / aparatury medycznej:	
Data instruktażu stanowiskowego:	
Za Zamawiającego: Data:	Za Wykonawcę: Data: