

UMOWA SPRZEDAŻY

Projekt - zakup insuflatorów CO2 w ramach EPISODE VT

zawarta w Warszawie w dniu 2026 r. pomiędzy:

Medicover sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie (00-807), al. Jerozolimskie 96, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem KRS 0000021314, NIP 525-15-77-627, kapitał zakładowy 36.000.000 zł, posiadającą status dużego przedsiębiorcy, reprezentowaną zgodnie z aktualnymi zasadami reprezentacji ujawnionymi w KRS przez:

- 1)
- 2)

dalej „Kupujący”,

a

....., z siedzibą w
....., adres:, wpisaną/wpisanym do
..... pod numerem, NIP, REGON,
reprezentowaną/reprezentowanym przez:

- 1)
- 2)

dalej „Sprzedawca”. Kupujący i Sprzedawca są dalej łącznie zwani „Stronami”, a każdy z osobna „Stroną”.

§ 1. Przedmiot Umowy

1. Sprzedawca sprzedaje, a Kupujący kupuje 10 fabrycznie nowych insuflatorów dwutlenku węgla, producent:, model:, wraz z kompletnym wyposażeniem, dokumentacją, transportem, wniesieniem, uruchomieniem, testami i instruktażem użytkowników, dalej łącznie „Urządzenia”.
2. Szczegółowy opis Urządzeń, ich konfigurację oraz wymagania techniczne określa Załącznik nr 1. Oferta Sprzedawcy stanowi Załącznik nr 2.
3. Zakup jest realizowany w ramach projektu dofinansowanego ze środków publicznych na podstawie umowy nr 2024/ABM/01/00005-00 dotyczącej projektu „Ablacja endo-epikardialna w porównaniu do ablacji endokardialnej w leczeniu częstoskurczów komorowych na podłożu kardiomiopatii niedokrwiennej - wieloośrodkowe, prospektywne, randomizowane badanie (EPISODE VT)”, zawartej pomiędzy Medicover sp. z o.o. a Agencją Badań Medycznych.
4. Urządzenia muszą być nieużywane, kompletne, wolne od wad fizycznych i prawnych oraz gotowe do pracy zgodnie z przeznaczeniem.

§ 2. Cena

1. Łączna cena za wykonanie całego przedmiotu Umowy wynosi: netto zł, VAT% w kwocie zł, brutto zł, słownie brutto:
2. Cena jednostkowa netto jednego Urządzenia wynosi zł, a cena jednostkowa brutto zł.
3. Cena obejmuje wszystkie koszty wykonania Umowy, w szczególności wyposażenie, dokumentację, opakowanie, transport, ubezpieczenie, wniesienie, uruchomienie, testy, instruktaż, gwarancję, serwis oraz urządzenia zastępcze. Sprzedawcy nie przysługuje dodatkowe wynagrodzenie z żadnego z tych tytułów.

§ 3. Dostawa i dokumentacja

1. Sprzedawca dostarczy wszystkie Urządzenia w terminie do 5 tygodni od dnia zawarcia Umowy.
2. Miejscem dostawy jest Szpital Medicover, al. Rzeczypospolitej 5, 02-972 Warszawa, chyba że Strony pisemnie uzgodnią inne miejsce realizacji projektu.
3. Ryzyko przypadkowej utraty lub uszkodzenia Urządzeń przechodzi na Kupującego z chwilą podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń.
4. Wraz z dostawą Sprzedawca przekaże dla każdego rodzaju Urządzenia: instrukcję używania w języku polskim, deklarację zgodności UE, certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany, kartę gwarancyjną, dokumentację techniczną, wykaz numerów seryjnych oraz dane serwisu.
5. Sprzedawca zapewni, że każdy element dostawy, w tym butla, przewód o długości 1000 mm, reduktor i złącza, będzie zgodny z wymaganiami producenta i umożliwi bezpieczną pracę z butlą oraz centralną instalacją CO₂.

§ 4. Odbiór

1. Odbiór obejmuje sprawdzenie liczby, kompletności, stanu, dokumentacji, zgodności z Umową, uruchomienie oraz podstawowy test działania Urządzeń.
2. Odbiór zostanie potwierdzony protokołem zgodnym ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 3.
3. Kupujący ma prawo odmówić podpisania protokołu bez zastrzeżeń w przypadku wad, braków lub niezgodności. Zastrzeżenia zostaną wpisane do protokołu.
4. Sprzedawca usunie wszystkie stwierdzone niezgodności w terminie do 5 dni roboczych, chyba że Kupujący wyrazi zgodę na inny termin. Po ich usunięciu Strony ponowią odbiór.
5. Podpisanie protokołu nie wyłącza uprawnień Kupującego z tytułu wad ukrytych, gwarancji ani rękojmi.

§ 5. Faktury i płatność

1. Zapłata nastąpi przelewem w terminie 30 dni od dnia skutecznego otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, nie wcześniej jednak niż po podpisaniu protokołu odbioru bez zastrzeżeń. Faktura musi zawierać numer zamówienia wskazany przez Kupującego.
2. Jeżeli Sprzedawca jest zobowiązany do wystawienia faktury ustrukturyzowanej w Krajowym Systemie e-Faktur, fakturę uznaje się za otrzymaną z chwilą nadania jej numeru identyfikującego w KSeF.
3. Jeżeli przepisy dopuszczają wystawienie faktury poza KSeF albo wystąpi awaria lub niedostępność systemu, faktura zostanie przesłana w formacie PDF na adres medicover@rhenus-data.pl, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
4. Załączniki do faktury należy przesłać na adres medicover@rhenus-data.pl, podając numer faktury, NIP Sprzedawcy, nazwę spółki, na którą wystawiono fakturę, oraz identyfikator KSeF, jeżeli został nadany. Dopuszczalne formaty: PDF, CSV, XLSX, ZIP i TXT.
5. W przypadku przeszkód technicznych lub formalnych uniemożliwiających doręczenie elektroniczne, faktury papierowe należy przesłać na adres: Rhenus Data Office Polska sp. z o.o., al. Katowicka 66, 05-830 Nadarzyn.
6. Sprzedawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem VAT, o ile taki status jest wymagany, a rachunek wskazany na fakturze znajduje się w wykazie podatników VAT. O każdej zmianie poinformuje Kupującego niezwłocznie.

§ 6. Gwarancja, serwis i rękojmia

1. Sprzedawca udziela gwarancji na Urządzenia i akcesoria trwałe na okres 24 miesięcy od dnia podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń.
2. Gwarancja obejmuje w szczególności wady materiałowe i produkcyjne, usterki elektroniki i oprogramowania wbudowanego oraz inne nieprawidłowości uniemożliwiające albo ograniczające prawidłową pracę Urządzenia.
3. W ramach gwarancji Sprzedawca pokrywa wszystkie koszty diagnostyki, robocizny, części, dojazdu, transportu, naprawy i ponownego uruchomienia.
4. Zgłoszenie może zostać dokonane pocztą elektroniczną na adres: Sprzedawca potwierdzi przyjęcie zgłoszenia nie później niż w następnym dniu roboczym.
5. Naprawa zostanie zakończona w terminie do 5 dni roboczych od zgłoszenia. Jeżeli dotrzymanie terminu nie będzie możliwe, Sprzedawca najpóźniej w kolejnym dniu roboczym bezpłatnie dostarczy urządzenie zastępcze o parametrach nie gorszych, na czas do zakończenia naprawy lub wymiany.
6. Po trzeciej nieskutecznej naprawie tej samej wady albo gdy naprawa jest niemożliwa lub ekonomicznie nieuzasadniona, Kupujący może według własnego wyboru żądać wymiany Urządzenia na nowe albo odstąpić od Umowy w części dotyczącej wadliwego Urządzenia i żądać zwrotu jego ceny. Obowiązek zostanie wykonany w terminie do 10 dni roboczych od otrzymania żądania.
7. Gwarancja nie obejmuje uszkodzeń powstałych wyłącznie wskutek użytkowania niezgodnego z instrukcją, zdarzeń zewnętrznych niezależnych od Sprzedawcy lub ingerencji osób nieuprawnionych. Ciężar wykazania podstawy wyłączenia gwarancji spoczywa na Sprzedawcy.
8. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w którym Urządzenie nie mogło być prawidłowo użytkowane z powodu wady. Dla Urządzenia wymienionego na nowe okres gwarancji biegnie od nowa.
9. Uprawnienia z gwarancji nie wyłączają, nie ograniczają ani nie zawieszają uprawnień Kupującego z tytułu rękojmi i innych przepisów prawa. Warunki gwarancji Sprzedawcy stosuje się wyłącznie w zakresie niesprzecznym z Umową.

§ 7. Kary umowne i odpowiedzialność

1. Za zwłokę w dostawie Sprzedawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonych w terminie Urządzeń za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10% tej wartości.
2. Za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze, naprawie, wymianie Urządzenia lub dostarczeniu urządzenia zastępczego Sprzedawca zapłaci karę w wysokości 0,1% ceny brutto danego Urządzenia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10% ceny brutto tego Urządzenia dla każdego przypadku.
3. W przypadku odstąpienia od Umowy w całości lub części z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy, Sprzedawca zapłaci karę w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy.
4. Kupujący może potrącić naliczone kary z wynagrodzenia Sprzedawcy po przekazaniu noty lub oświadczenia o naliczeniu kary.
5. Kupujący może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar na zasadach ogólnych.

§ 8. Odstąpienie

1. Jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 14 dni kalendarzowych, Kupujący może odstąpić od Umowy w całości albo w niezrealizowanej części, niezależnie od naliczenia kar.
2. Kupujący może odstąpić od Umowy również w przypadku istotnego naruszenia Umowy przez Sprzedawcę, jeżeli naruszenie nie zostanie usunięte w dodatkowym terminie 5 dni roboczych wyznaczonym w wezwaniu.

3. Prawo odstąpienia może zostać wykonane w terminie 30 dni od dnia wystąpienia okoliczności uprawniającej do odstąpienia.
4. Odstąpienie wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności i wskazania podstawy.

§ 9. Siła wyższa

1. Strona nie odpowiada za niewykonanie obowiązków spowodowane zdarzeniem zewnętrznym, nadzwyczajnym, niemożliwym do przewidzenia i zapobieżenia, pozostającym poza jej kontrolą.
2. Za siłę wyższą nie uważa się w szczególności braku personelu, problemów podwykonawców, niedostępności towaru, wzrostu cen ani zakłóceń łańcucha dostaw, chyba że stanowią bezpośredni skutek zdarzenia spełniającego przesłanki ust. 1.
3. Strona powołująca się na siłę wyższą niezwłocznie, nie później niż w ciągu 3 dni roboczych, poinformuje drugą Stronę na piśmie o zdarzeniu, jego wpływie i przewidywanym czasie trwania oraz podjęcie działania ograniczające skutki.
4. Jeżeli siła wyższa trwa dłużej niż 30 dni, każda Strona może odstąpić od niewykonanej części Umowy.

§10. Ochrona Danych osobowych

W związku z realizacją niniejszej Umowy i w celu jej prawidłowego wykonania Strony będą udostępniać sobie nawzajem dane osobowe osób odpowiedzialnych za wykonanie Umowy, tj. osób reprezentujących Strony oraz osób wyznaczonych do kontaktu, stając się tym samym Administratorem tych danych.

Strony zobowiązują się do wykonania obowiązku informacyjnego, o którym mowa w art. 13 oraz 14 Rozporządzenia 2016/679 wobec wszystkich osób, o których mowa w ust. 2 powyżej, w imieniu drugiej Strony występującej jako Administrator danych. Mając na uwadze zdanie poprzedzające, Strony prześlą sobie wzajemnie informacje niezbędne do wypełnienia w ich imieniu przedmiotowego obowiązku w postaci stosownych klauzul informacyjnych. Klauzula informacyjna Medcover Sp. z o.o. stanowi odpowiednio załącznik nr 3 do niniejszej Umowy.

Strony oświadczają, że udostępnione drugiej Stronie, w związku z zawarciem Umowy, dane osobowe osób, za pomocą których wykonywana będzie Umowa:

będą wykorzystane przez tę drugą Stronę wyłącznie na potrzeby realizacji Umowy i będą przetwarzane nie dłużej niż przez okres niezbędny dla realizacji celu przetwarzania,

są niezbędne drugiej Stronie oraz będą administrowane przez tę drugą Stronę adekwatnie do wynikających z Umowy potrzeb i zadań.

Strony i ich personel zobowiązani są do zachowania w poufności wszelkich danych osobowych, które mogą zostać uzyskane w ramach stosunku umownego, a zobowiązanie to pozostanie w mocy również po rozwiązaniu Umowy.

Jeśli na którymś etapie realizacji Umowy zajdzie potrzeba powierzenia do przetwarzania danych osobowych to Strony zawrą odrębną umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, określającą zakres, cel oraz warunki przetwarzania danych osobowych, która zostanie wprowadzona aneksem jako załącznik do niniejszej Umowy.

Obowiązkiem Wykonawcy jest poinformowanie Medcover o konieczności zawarcia aneksu. Przystąpienie do przetwarzania powierzonych danych bez jego zawarcia traktowane będzie jako naruszenie obecnej umowy.

§11. Informacje Poufne

Ustala się dla celów niniejszej umowy (dalej „Umowa”), że określenie „informacje poufne” oznacza wszelkie informacje przekazywane wzajemnie przez Strony w okresie obowiązywania niniejszej umowy, z zastrzeżeniem postanowień w punktach 4 i 5 niniejszego paragrafu, które w przypadku ujawnienia naraziłyby Stronę lub jej klientów i podmioty powiązane kapitałowo lub organizacyjnie na szkodę lub wywołałyby inne skutki odpowiedzialności prawnej Strony wobec osób trzecich.

Przyjmuje się, że w okresie obowiązywania niniejszej umowy informacje poufne, o których mowa w ust. 1 i w dalszej treści niniejszej umowy, noszą znamiona poufności, aż do chwili uzyskania zgody na ich ujawnienie wyrażonej przez Stronę.

Strony zapewniają, że wszelkie przekazane, udostępnione lub ujawnione im przez drugą Stronę informacje poufne będą chronione i zachowane w tajemnicy oraz zobowiązują się, iż informacje poufne zostaną użyte i wykorzystane wyłącznie przez Strony dla celów związanych z realizacją Umowy, oraz że nie zostaną przekazane lub ujawnione osobie trzeciej bez uprzednio wyrażonej w formie pisemnej zgody drugiej Strony.

Strony ustalają, iż informacje poufne i zobowiązanie do zachowania ich w poufności nie obejmują:

A) informacji, które są powszechnie znane,

B) informacji uzyskanych od osób trzecich, które miały prawo ich posiadania i ujawnienia, oraz informacji wynikających z przetworzenia tych informacji, z zastrzeżeniem jednak, że nie stały się one znane w wyniku naruszenia przez którąkolwiek ze Stron zobowiązań wynikających z Umowy.

5. Strony uzgadniają również, że każda z nich będzie zwolniona z obowiązku zachowania w tajemnicy informacji poufnych w przypadku, jeżeli obowiązek ich ujawnienia wynikać będzie z bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa.

Strony zgadzają się ujawnić informacje poufne wyłącznie w związku z realizacją Umowy lub innych projektów objętych współpracą. W związku z tym Strony ustalają, że zarówno w przypadku realizacji projektu, jak i jego zaniechania z jakichkolwiek przyczyn, nie użyją informacji poufnych uzyskanych od przedstawicieli drugiej Strony w żadnym innym celu.

§ 12. Zgodność z przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych

1. Sprzedawca oświadcza i gwarantuje, że Urządzenia oraz ich wyposażenie są wyrobami medycznymi lub wyposażeniem wyrobów medycznych, zgodnie z ich przewidzianym zastosowaniem, oraz spełniają wszystkie wymagania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych, dalej „MDR”, ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych i innych przepisów mających zastosowanie do wprowadzania ich do obrotu, udostępniania na rynku i wprowadzania do używania w Polsce.

2. Najpóźniej przy dostawie Sprzedawca przekaże Kupującemu dla oferowanego modelu: a) deklarację zgodności UE producenta; b) certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany; c) instrukcję używania i etykiety w języku polskim; d) dane producenta i upoważnionego przedstawiciela, jeżeli dotyczy; e) oznaczenie klasy wyrobu, numer katalogowy, Basic UDI-DI i UDI-DI, jeżeli są wymagane; f) dokumenty potwierdzające stosowanie przepisów przejściowych MDR, jeżeli wyrób jest na ich podstawie wprowadzany do obrotu lub do używania.

3. Sprzedawca zapewnia, że informacje znajdujące się na Urządzeniu, opakowaniu, etykiecie, w instrukcji używania, deklaracji zgodności, certyfikacie i dokumentach dostawy są zgodne i pozwalają na jednoznaczną identyfikację dostarczonego modelu.

4. Sprzedawca zapewni pełną identyfikowalność dostawy. W protokole odbioru zostaną wskazane co najmniej producent, model, numer katalogowy, numer seryjny oraz UDI, jeżeli ma zastosowanie.
5. Sprzedawca oświadcza, że według jego najlepszej wiedzy na dzień dostawy nie wydano decyzji, komunikatu bezpieczeństwa, działania korygującego dotyczącego bezpieczeństwa, zawieszenia lub ograniczenia certyfikatu, które uniemożliwiałyby zgodne z prawem lub bezpieczne używanie Urządzeń zgodnie z przeznaczeniem.
6. Sprzedawca niezwłocznie, nie później niż w ciągu jednego dnia roboczego od uzyskania informacji, zawiadomi Kupującego o każdym incydencie, poważnym incydencie, komunikacie bezpieczeństwa, działaniu korygującym dotyczącym bezpieczeństwa, wycofaniu lub odzyskaniu wyrobu, zawieszeniu, ograniczeniu albo cofnięciu certyfikatu oraz o każdej innej okoliczności mogącej wpływać na bezpieczeństwo, zgodność z prawem lub dostępność Urządzeń.
7. Sprzedawca, na własny koszt, wykona wszystkie działania korygujące wymagane przez producenta lub właściwy organ, w tym aktualizację oznakowania lub oprogramowania, modyfikację, naprawę, wymianę, odbiór albo wycofanie Urządzeń, oraz przekaze Kupującemu niezbędne instrukcje i dokumentację. Działania te będą uzgadniane z Kupującym w sposób ograniczający zakłócenia działalności leczniczej.
8. Utrata możliwości zgodnego z prawem używania Urządzenia, brak wymaganych dokumentów albo niezgodność Urządzenia z MDR stanowi wadę istotną. Kupujący może w takim przypadku odmówić odbioru, żądać wymiany na urządzenie zgodne w terminie 5 dni roboczych albo odstąpić od Umowy w odpowiedniej części i żądać zwrotu ceny, niezależnie od innych uprawnień.

§ 13. Finansowanie projektu przez Agencję Badań Medycznych

1. Sprzedawca przyjmuje do wiadomości, że zakup jest finansowany w ramach projektu realizowanego na podstawie umowy nr 2024/ABM/01/00005-00 zawartej pomiędzy Kupującym a Agencją Badań Medycznych, dalej „ABM”.
2. Sprzedawca zobowiązuje się wykonywać Umowę w sposób umożliwiający Kupującemu prawidłowe udokumentowanie, rozliczenie i wykazanie kwalifikowalności wydatku, w zakresie dotyczącym świadczeń Sprzedawcy.
3. Na żądanie Kupującego Sprzedawca, w terminie wskazanym w żądaniu, nie krótszym niż 3 dni robocze, przekaze dokumenty, informacje i wyjaśnienia dotyczące postępowania, dostawy, ceny, płatności, parametrów, pochodzenia, zgodności, serwisu i wykonania Umowy, niezbędne do kontroli, audytu, monitorowania, sprawozdawczości lub rozliczenia projektu.
4. Sprzedawca umożliwi Kupującemu, ABM oraz innym uprawnionym organom przeprowadzenie kontroli dokumentów i czynności związanych z realizacją Umowy, w zakresie wynikającym z przepisów prawa, umowy o dofinansowanie oraz zasad ochrony tajemnicy przedsiębiorstwa. Sprzedawca zapewni odpowiednią współpracę swoim podwykonawcom, jeżeli uczestniczą w realizacji Umowy.
5. Sprzedawca będzie przechowywał dokumentację dotyczącą realizacji Umowy do dnia wskazanego przez Kupującego w odrębnym zawiadomieniu, odpowiadającego okresowi wymaganemu przez umowę o dofinansowanie lub przepisy prawa. Kupujący poinformuje Sprzedawcę o zmianie tego terminu.
6. Sprzedawca niezwłocznie poinformuje Kupującego o okolicznościach mogących skutkować uznaniem wydatku za niekwalifikowalny, naruszeniem zasad konkurencyjności albo obowiązkiem zwrotu środków, o ile okoliczności te pozostają w związku z działaniem lub zaniechaniem Sprzedawcy.
7. Jeżeli skutek zawnionego działania lub zaniechania Sprzedawcy, w szczególności podania nieprawdziwych informacji, przedstawienia nierzetelnych dokumentów, naruszenia obowiązków dotyczących zgodności wyrobu albo odmowy współpracy przy kontroli, wydatek zostanie uznany za niekwalifikowalny lub Kupujący zostanie zobowiązany do zwrotu środków, Sprzedawca naprawi wynikłą z tego szkodę na zasadach ogólnych. Odpowiedzialność Sprzedawcy nie obejmuje okoliczności wynikających wyłącznie z działania albo zaniechania Kupującego.
8. ABM nie jest stroną niniejszej Umowy. Sprzedawcy nie przysługuje wobec ABM roszczenie o zapłatę, odbiór Urządzeń ani wykonanie innych zobowiązań Kupującego. Brak lub opóźnienie finansowania projektu nie

zwalnia Kupującego z obowiązku zapłaty prawidłowo należnego wynagrodzenia na warunkach określonych w Umowie.

§ 14. Kolejność dokumentów

1. W razie rozbieżności pierwszeństwo mają kolejno: Umowa, Załącznik nr 1 - opis przedmiotu i specyfikacja techniczna, wyjaśnienia i modyfikacje Zaprośzenia, oferta Sprzedawcy, warunki gwarancji Sprzedawcy oraz pozostałe dokumenty Sprzedawcy.
2. Postanowienia korzystniejsze dla Kupującego stosuje się, jeżeli nie pozostają w sprzeczności z bezwzględnie obowiązującymi przepisami.

§ 15. Doręczenia

1. Adres Kupującego do korespondencji: Szpital Medicover, al. Rzeczypospolitej 5, 02-972 Warszawa; e-mail :
2. Adres Sprzedawcy do korespondencji:; e-mail:
3. Oświadczenia o odstąpieniu, zmianie Umowy i inne oświadczenia woli wymagające formy pisemnej doręcza się listem poleconym, przesyłką kurierską lub osobiście za potwierdzeniem odbioru. Korespondencja robocza i zgłoszenia serwisowe mogą być przekazywane pocztą elektroniczną.
4. Strona poinformuje drugą Stronę o zmianie danych kontaktowych. Brak zawiadomienia powoduje, że doręczenie na dotychczasowy adres uważa się za skuteczne.

§ 16. Postanowienia końcowe

1. Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia do wykonania wszystkich obowiązków Stron, w tym obowiązków gwarancyjnych, serwisowych i rozliczeniowych.
2. Zmiana Umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności, chyba że Umowa wyraźnie dopuszcza formę dokumentową.
3. Do Umowy stosuje się prawo polskie, w szczególności Kodeks cywilny.
4. Spory rozstrzyga sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Kupującego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej Strony. W przypadku podpisania kwalifikowanymi podpisami elektronicznymi Umowa zostaje zawarta w jednym egzemplarzu elektronicznym.
6. Załączniki stanowią integralną część Umowy.

§ 17. Wykaz załączników

Załącznik nr 1 - opis przedmiotu Umowy i specyfikacja techniczna;
Załącznik nr 2 - oferta Sprzedawcy;
Załącznik nr 3 - wzór protokołu odbioru;
Załącznik nr 4 - warunki gwarancji i dane serwisu;
Załącznik nr 5 - klauzula informacyjna Kupującego.
Załącznik nr 6 - dokumentacja zgodności MDR dostarczonych Urządzeń.

ZA KUPUJĄCEGO:

ZA SPRZEDAWCĘ:

.....

.....

ZAŁĄCZNIK NR 3 - PROTOKÓŁ ODBIORU

Miejsce i data odbioru:

Sprzedawca:

Lp.	Producent / model	Nr seryjny	Wypożyczenie kompletne	Wynik testu

Przekazana dokumentacja: ☐ instrukcja PL ☐ deklaracja zgodności UE ☐ certyfikat, jeśli wymagany ☐ karta gwarancyjna ☐ inne:

Wynik odbioru: ☐ bez zastrzeżeń ☐ z zastrzeżeniami ☐ odmowa odbioru

Zastrzeżenia / braki / termin ich usunięcia:

.....
.....

Przedstawiciel Kupującego: Przedstawiciel Sprzedawcy: