



Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego

ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY

1. Realizacja Przedmiotu umowy przez Wykonawcę odbywa się przy współpracy z personelem Zamawiającego, podmiotami wchodzącymi w skład Konsorcjum: Wojskowym Instytutem Medycznym – Państwowy Instytut Badawczy z siedzibą w Warszawie przy ul. Szaserów 128 (Lider Konsorcjum), Narodowym Instytutem Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher z siedzibą w Warszawie przy ul. Spartańskiej 1 (Konsorcjant), Pomorskim Uniwersytetem Medycznym z siedzibą w Szczecinie przy ul. Rybackiej 1 (Konsorcjant) oraz podmiotami lub organami zaangażowanymi w prowadzenie badania klinicznego.
2. Przedmiot umowy oraz główne obowiązki Wykonawcy określone zostały w Zapytaniu ofertowym.
3. Umowa może zostać zmieniona na podstawie zgodnego oświadczenia stron w przypadku zaistnienia okoliczności, które spowodują zmiany w zakresie lub okresie realizacji projektu dofinansowanego przez Agencję Badań Medycznych pn. Badanie randomizowane porównujące skuteczność i bezpieczeństwo etanerceptu i metotreksatu w olbrzymiokomórkowym zapaleniu tętnic (EFFECTA, numer projektu: 2022/ABM/03/00001 – 00 (dalej: Projekt).
4. W przypadku, gdy dotychczasowa realizacja Projektu wskazuje na brak możliwości osiągnięcia zakładanych wyników i celów Projektu, w szczególności na skutek wystąpienia Siły wyższej, Ryzyka naukowego lub znacznej i niemożliwej do przewidzenia zmiany stosunków społeczno-gospodarczych, przez co realizacja Projektu stanie się niemożliwa lub z punktu widzenia interesu publicznego niecelowa, Zamawiający ma prawo rozwiązać umowę z zachowaniem 14 dniowego okresu wypowiedzenia.
5. Umowa ulega rozwiązaniu z zachowaniem 14-dniowego okresu wypowiedzenia w przypadku rozwiązania Umowy o dofinansowanie zawartej z Agencją Badań Medycznych na realizację Projektu.
6. Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia wszelkich strat wynikłych z powodu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy, zniszczenia lub uszkodzenia powierzonego mu mienia.
7. W zakresie powierzonych spraw Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą wobec Zamawiającego.
8. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w poufności wszelkich informacji otrzymanych lub wygenerowanych w ramach prowadzonego badania klinicznego, chyba, że dane te zostały podane do wiadomości publicznej, albo były już w posiadaniu podmiotów lub organów zaangażowanych w prowadzenie badania, albo których ujawnienie wymagane jest na podstawie przepisów prawa, albo które zostały ujawnione zgodnie z zawieraną umową.
9. Wykonawca zobowiązuje się posiadać ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej wymagane obowiązującym prawem polskim.
10. Zamawiający nie odpowiada za szkody wyrządzone przez Wykonawcę osobom trzecim w związku z realizacją umowy przez Wykonawcę.

11. Wszelkie zmiany umowy dokonywane będą w formie pisemnej bądź w formie elektronicznej pod rygorem nieważności.
12. Prawa i obowiązki oraz wiarygodności Zamawiającego wynikające z Umowy nie mogą być przenoszone na rzecz osób trzecich bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie, bądź w formie elektronicznej pod rygorem nieważności.
13. Wynagrodzenie zostanie ustalone jako kwota wynikająca z wybranej najkorzystniejszej oferty, adekwatne do liczby pacjentów objętych badaniem.
14. Zapłata wynagrodzenia po zrealizowaniu przez Wykonawcę każdej części przedmiotu zamówienia na podstawie wystawianych przez Wykonawcę faktur VAT, w oznaczony sposób i w ustalonych terminach.
15. Każda ze Stron zobowiązana jest do przechowywania dokumentacji związanej z realizacją projektu w zakresie odpowiadającym jej zadaniom wynikającym z umowy o dofinansowanie.
16. Wykonawca jest zobowiązany zapewnić prawo wglądu do dokumentów związanych z realizowanym Projektem, w tym także dokumentów finansowych, na rzecz Lidera Konsorcjum i Konsorcjantom przez cały okres ich przechowywania wynikający z umowy o dofinansowanie.
17. Strony zobowiązane są do współpracy z upoważnionymi instytucjami krajowymi i unijnymi w zakresie kontroli prawidłowej realizacji Projektu. W szczególności Zamawiający i Wykonawca zobowiązani są poddać się czynnościom kontrolnym prowadzonym przez Agencję Badań Medycznych oraz inne uprawnione instytucje i organy w zakresie prawidłowej realizacji Projektu oraz zapewnić uprawnionym podmiotom wgląd we wszystkie dokumenty związane z realizacją Projektu, w tym elektroniczne. Dokumenty niezwiązane bezpośrednio z Projektem są udostępniane uprawnionym instytucjom, jeśli okaże się to konieczne do weryfikacji kwalifikowalności wydatków poniesionych w Projekcie.