

UMOWĘ

w sprawie testowania/tymczasowego użytkowania urządzeń medycznych

firma

....., z siedzibą w przy
ul., wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego
przez Sąd Rejonowy w, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego, pod numerem KRS, NIP, Regon
..... reprezentowana przez:

.....
.....

zwana dalej „Zlecającym”,

oraz

Instytut Reumatologii im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher, z siedzibą przy ul. Spartańska
1, 02-637 Warszawa, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd
Rejonowy w Warszawie, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod
numerem KRS 0000066382,
NIP 525-001-10-42, Regon 000288567, reprezentowana przez:

.....
.....

zwanym dalej „Instytutem” zawierają

§ 1.

Zlecający oświadcza, że reprezentuje interesy producenta sprzętu medycznego dotyczące
urządzenia:

nazwa urządzenia:,

typ urządzenia:,

model urządzenia:

rok produkcji:.....,
producent:
numer seryjny:
klasa urządzenia:
kraj pochodzenia:
nazwa i adres Zlecającego:

Ponadto Zlecający dostarczy wraz z urządzeniem medycznym przeznaczonym do testowania/tymczasowego użytkowania dokumentację dotyczącą sprzętu medycznego:

- certyfikaty CE,
- warunki serwisowania w okresie testowania/tymczasowego użytkowania urządzenia medycznego,
- dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych,
- instrukcję obsługi w j. polskim,
- dokument potwierdzony przez autoryzowany serwis o stanie technicznym urządzenia medycznego dopuszczonego do eksploatacji w okresie testowania/tymczasowego użytkowania,
- w okresie dłuższego użytkowania ponad 90 dni wymagany jest paszport techniczny uzupełniony we wszystkie dane dotyczące urządzenia testowanego/tymczasowo użytkowanego.
- listę osób przeszkolonych do użytkowania/testowanego urządzenia medycznego.

§ 2.

1. Zlecający przekazuje Instytutowi na czas określony od dnia do dnia sprzęt medyczny wymieniony w § 1 w celu jego testowania/tymczasowego użytkowania w planowanym miejscu użytkowania w Klinice/Oddziale
.....
która będzie pełnić funkcję komórki organizacyjnej odpowiedzialnej za urządzenie medyczne w okresie testowania/tymczasowego użytkowania.

2. Instytut przedstawia zespół osób wymienionych poniżej:

.....
.....
.....
.....
.....

wyznaczonych i upoważnionych do dokonania oceny przydatności urządzenia w siedzibie Instytutu.

3. W ramach postanowień niniejszej umowy Instytut ma prawo korzystać ze sprzętu medycznego zgodnie z jego przeznaczeniem, w zakresie prowadzonej przez siebie działalności medycznej i działalności naukowo-badawczej.

§ 3.

1. Instytut zobowiązuje się dokonać oceny działania sprzętu, jego zalet i wad oraz jego przydatności dla prowadzonej działalności przez publiczne jednostki naukowo-badawcze.
2. Wyrazem dokonania przez Instytut oceny sprzętu medycznego będzie uzupełnienie ankiety/formularza dostarczonej i przedstawionej przed dostawą sprzętu medycznego, w którym zawarta będzie ocena eksploatacyjna sprzętu medycznego.
3. Dokument ankiety/formularza zostanie sporządzony nie później niż w ciągu 7 dni od daty zakończenia okresu testowania/tymczasowego użytkowania i zostanie podpisany przez zespół osób wyznaczonych i upoważnionych do tego celu przez Instytut.

§ 4.

1. W sprawach nieuregulowanych w umowie zastosowanie mają stosowne przepisy prawa, a w szczególności przepisy kodeksu cywilnego oraz ustawy o działalności leczniczej oraz ustawy o instytutach badawczych.
2. Wszelkie spory mogące powstać na tle wykonania umowy strony zobowiązują się rozstrzygać w pierwszej kolejności polubownie. Jeżeli w ten sposób sporu nie da się rozstrzygnąć strony poddają go rozstrzygnięciu właściwemu dla Instytutu sądowi powszechnemu.

§ 5.

Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 6.

Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Zlecający

Instytut