

Zespół Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej
ul. Szpitalna 1
33-200 Dąbrowa Tarnowska

Znak sprawy: 20/19/ZP

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ LEKÓW
DLA APTEKI SZPITALNEJ – procedura powtórzona**

**Tryb udzielania zamówienia:
przetarg nieograniczony poniżej 221 000 EURO**

**Podstawa prawna:
zgodnie z przepisami ustawy „Prawo zamówień publicznych”
z dn.: 29.01.2004r.
(tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986)**

SPECYFIKACJĘ ZATWIERDZONO:

Dąbrowa Tarnowska 21.08.2019 r.
Zespół Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

mgr inż. Łukasz Węgrzyn
PODPIS

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

Zamawiającym jest:

Zespół Opieki Zdrowotnej

w Dąbrowie Tarnowskiej

ul. Szpitalna 1, 33-200 Dąbrowa Tarnowska

Tel.: 14 64 43 245

Strona internetowa: www.zozdt.pl

e-mail: dzp@zozdt.pl

II. TRYB UDZIELANIA ZAMÓWIENIA:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 - 46 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), zwanej dalej „ustawą” oraz na podstawie przepisów wykonawczych wydanych na jej podstawie.

2. W zakresie nieuregulowanym w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, mają zastosowanie przepisy ustawy Pzp.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Nazwa zamówienia nadana przez Zamawiającego:

Zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej - procedura powtórzona.

2. Znak sprawy postępowania nadany przez Zamawiającego: 20/19/ZP

Nazwa i kod według Wspólnego Słownika Zamówień:

CPV: 33600000-6 -produkty farmaceutyczne, 33181510-0 – płyny do terapii nerkowej

3. Opis przedmiotu zamówienia:

Zamówienie dotyczy sukcesywnej dostawy produktów leczniczych do Zespołu Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Zamówienie obejmuje **7 części (pakietów)** wg opisu zawartego poniżej (dopuszcza się składanie ofert częściowych na poszczególne części zamówienia, pakiety).

Pakiet 1 – Antybiotyki – CPV: 33600000-6

Pakiet 2 – Odżywki i preparaty mlekozastępcze – CPV: 33600000-6

Pakiet 3 – Pozostałe leki 3 – CPV: 33600000-6

Pakiet 4 - Pozostałe leki 4 – CPV: 33600000-6

Pakiet 5 – Substancje recepturowe – CPV: 33600000-6

Pakiet 6 – Dializaty i materiały zużywalne do terapii nerkozastępczych wraz z dzierżawą aparatu – CPV: 33181510-0

Pakiet 7 – Thiopentol – CPV: 33600000-6

Szczegółowy opis poszczególnych części zamówienia zawiera załącznik nr 2 i 2a do SIWZ.

Ilości wskazane w formularzach cenowych są wielkościami orientacyjnymi, przyjętymi dla celu porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości przedmiotu zamówienia niż podana w formularzu cenowym, w związku z niemożliwością przewidzenia pełnego zapotrzebowania na przedmiot zamówienia objęty niniejszą SIWZ.

4. Termin ważności na leki - minimum 12 miesięcy od daty dostawy leków do siedziby Zamawiającego.

5. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – dotyczących poszczególnych pakietów lecz nie dopuszcza składania ofert częściowych na wybrane pozycje z poszczególnych pakietów.

Wykonawca może złożyć ofertę częściową na jedną lub więcej części zamówienia – pakietów.

6. W pozycjach, w których zostały użyte nazwy handlowe leków – zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych. Przez produkty równoważne Zamawiający rozumie odpowiedniki oryginalnego gotowego produktu leczniczego (zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne) tj. ”produkt leczniczy posiadający taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną i równoważność biologiczną wobec oryginalnego produktu leczniczego, potwierdzoną, jeżeli jest to niezbędne, właściwie przeprowadzonymi badaniami dostępności biologicznej: pojęcie odpowiednika oryginalnego gotowego produktu leczniczego dotyczy również różnych postaci farmaceutycznych niezmodyfikowanym uwalnianiu, przeznaczonych do podawania doustnego zawierających tę samą substancję czynną, w szczególności tabletek i kapsułek”.

7. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w załączniku nr 2 do SIWZ w zakresie łącznej wartości przedmiotu zamówienia/całkowitej wartości umowy brutto – zmianę tę Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje.

Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 06 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. 2017 poz. 2211) co oznacza, że oferowane leki są dopuszczone do obrotu na terytorium RP.

IV. TERMIN WYKONYWANIA ZAMÓWIENIA:

Przewidywany termin realizacji zamówienia: od dnia podpisania umowy do 29.07.2020 r.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- a) nie podlegają wykluczeniu;
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu.

1.1 O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące:

- 1) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów - Zamawiający uzna powyższy warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada aktualne zezwolenie (koncesję) na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na produkcję, a także zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi (jeżeli dotyczy);
- 2) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.
- 3) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie wyznacza szczegółowego warunku w tym zakresie.

- Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

- Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
- Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
- Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia, określoną w art. 366 Kodeksu Cywilnego.

1.2 Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w SIWZ, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a Ustawy PZP.

1.3 Podstawy wykluczenia:

1) Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawców w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy PZP;

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

1. Dokumenty wymagane, stanowiące ofertę:

- 1) Wypełniony i podpisany Formularz ofertowy – załącznik nr 1 do SIWZ.
- 2) Wypełniony i podpisany Formularz cenowy – załącznik nr 2 do SIWZ.
- 3) Wypełnione i podpisane minimalne parametry graniczne – załącznik nr 2a do SIWZ.
- 4) Pełnomocnictwo w przypadku gdy osoba lub osoby podpisujące ofertę działają na podstawie pełnomocnictwa i/lub pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy/ Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Pełnomocnictwo musi być złożone w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza.
- 5) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, dokument ustanawiający Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego.
- 6) Aktualne zezwolenie, koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na produkcję, a także zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi (jeżeli dotyczy),
- 7) Oświadczenie Wykonawcy, zgodnie z załącznikiem nr 7 i 7a do SIWZ – jeżeli dotyczy

2. W celu wstępnego wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu każdy wykonawca musi dołączyć do oferty aktualne na dzień składania ofert oświadczenia w zakresie spełniania warunków udziału w postępowaniu - zgodnie z załącznikiem nr 3 do SIWZ;

3. W celu wstępnego wykazania braku podstaw do wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp należy złożyć wypełnione oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – zgodnie z załącznikiem nr 4 do SIWZ. Informacje zawarte w tych oświadczeniach stanowić będą wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu i spełnia warunki udziału w postępowaniu.

4. Każda zapisana strona załączników do oferty winna być podpisana przez Wykonawcę lub upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy.

5. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa także oświadczenie wg wzoru na załączniku nr 4 do SIWZ - dotyczące podwykonawców.

6. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie wg wzorów na załączniku nr 3 oraz nr 4 do SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

7. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.

8. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

9. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352). W takiej sytuacji Wykonawca zobligowany jest do wskazania Zamawiającemu sygnatury postępowania, w którym wymagane dokumenty lub oświadczenia się znajdują.

10. Dokumenty sporządzone w języku obcym będą składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

11. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kopie dokumentów dotyczących Wykonawców muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

12. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Komisja przetargowa może zwrócić się do właściwych organów odpowiedniego kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

Dokumenty dotyczące przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji dotyczących kwoty, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ.

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIENIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIU OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIENIA SIĘ Z WYKONAWCAMI:

1. Niniejsze postępowanie jest prowadzone w języku polskim.
2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują przy użyciu środków komunikacji elektronicznej oraz pisemnie.
3. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazuje oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
4. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez wykonawcę, zamawiający domniema, iż pismo wysłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zostało doręczone wykonawcy w sposób umożliwiający zapoznanie się z treścią pisma,
5. Korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem, należy kierować na adres:
**Zespół Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej
ul. Szpitalna 1
33-200 Dąbrowa Tarnowska
tel. 14 64 43 245**
6. W sprawie procedury przetargowej należy porozumiewać się z Działem Zamówień Publicznych tel. 14 64 43 245 w godz. 7.30 – 15.00, email: dzp@zozdt.pl

VIII. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą – wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie niezwłocznie nie później jednak niż 2 dni przed upływem terminu składania ofert, na piśmie na zadane pytanie, przesyłając treść pytania i odpowiedzi wszystkim uczestnikom postępowania oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu do składania ofert.

Zapytania przesłane w formach wymienionych w rozdziale VII pkt 2 zaleca się przestać również **drogą elektroniczną w wersji edytowalnej.**

2. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielanych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
3. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

4. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuża termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców oraz zamieści taką informację na własnej stronie internetowej www.zozdt.pl

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

1. Ustala się, że składający ofertę pozostaje nią związany przez **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłużej jednak niż 60 dni.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY:

1. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Oferta wraz z załącznikami musi być czytelna.
3. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.
4. Zamawiający zaleca, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze.
5. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii notarialnie poświadczonej za zgodność z oryginałem.
6. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.
7. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia kopie dokumentów dotyczących Wykonawcy są poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawców, lub przez pełnomocnika ustanowionego zgodnie z zapisami art. 23 ust. 2 ustawy Pzp.
8. Zaleca się, by każda zawierająca jakkolwiek treść strona oferty była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przerobienie, przekreślenie, uzupełnienie, napisanie, przesłonięcie korektorem, etc powinny być parafowane przez Wykonawcę.
9. Zaleca się, aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane.
10. W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą; „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r., o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2018 r. poz. 419)” i dołączone od oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte. Zgodnie z tym przepisem przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności.

Zgodnie z art. 8 ust. 3 „Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4.”

11. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

12. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

13. Wykonawca żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie tę część zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

1. Oferty muszą być złożone w siedzibie Zamawiającego przy ul. Szpitalna 1 - Sekretariat Dyrekcji pok. 1, w terminie do **dnia 30.08.2019r, do godziny 11.30**. Godziny pracy Sekretariatu: od poniedziałku do piątku od 7.30 do 14.00.

2. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane oraz opisane w następujący sposób:

Nazwa (firma) Wykonawcy

Adres Wykonawcy

**Zespół Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej**

ul. Szpitalna 1, 33-200 Dąbrowa Tarnowska

**„ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ LEKÓW
DLA APTEKI SZPITALNEJ – procedura powtórzona”**

Nie otwierać przed dniem 30.08.2019r., godz. 12:00

3. Oferta otrzymana przez Zamawiającego po terminie składania ofert zostanie niezwłocznie zwrócona Wykonawcy bez otwierania.

4. Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu ofert Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

5. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według tych samych zasad jak wprowadzanie zmian i poprawek z napisem na kopercie „WYCOFANIE”. Koperty oznakowane w ten sposób będą otwierane w pierwszej kolejności po potwierdzeniu poprawności postępowania Wykonawcy oraz zgodności z danymi zamieszczonymi na kopercie wycofanej oferty. Koperty z ofertami wycofanymi nie będą otwierane.

XII. MIEJSCE ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT:

1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych ul. Szpitalna 1, 33-200 Dąbrowa Tarnowska w dniu **30.08.2019 r. o godz.12:00**.

2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający podaje kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia (art. 86 ust. 3 Ustawy PZP).
3. Podczas otwarcia ofert podaje się nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, gwarancji oraz terminu płatności art. 86 ust. 4 Ustawy PZP.
4. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje określone w art. 86 ust. 5 Ustawy PZP.
5. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.
6. Z zawartością ofert nie można zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert. (art. 86 ust. 1 Ustawy PZP).
7. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia (art. 96 ust. 3 Ustawy PZP)

XIII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

Wykonawca oblicza cenę oferty opierając się na opisie przedmiotu zamówienia zawartym w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ wypełniając przedmiotowy formularz w ramach poszczególnych pakietów. Cena pakietu (brutto) będzie brana pod uwagę przez Komisję w trakcie wyboru najkorzystniejszej oferty – danego pakietu.

Wszelkie dokumenty – formularze cenowe wypełniane w złotych polskich.

Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego przeliczenia ilości opakowań tak aby w rezultacie uzyskać żadaną przez Zamawiającego ilość na rok. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji.

Podana cena oferty – pakietu winna zawierać wszystkie elementy związane z ewentualnymi upustami, dostawą do magazynu odbiorcy tj. kosztami transportu, ubezpieczenia, opakowania oraz wszelkie inne.

Wykonawca określi ceny na wszystkie elementy zamówienia wymienione:

W druku „Formularz cenowy”- załącznik nr 2 do SIWZ

Cena jednostkowa netto (za 1 tbl. amp., szt itd.) poszczególnych elementów zamówienia zostanie pomnożona przez ilość w sztukach w ten sposób otrzymana wartość netto zostanie powiększona o należny podatek VAT tworząc wartość brutto pozycji – cenę oferty - pakietu. Wartości netto oraz wartości brutto poszczególnych pozycji należy zsumować. W ten sposób wyliczona wartość brutto - stanowić będzie cenę oferty - pakietu.

W formularzu cenowym w kolumnie cena jednostkowa netto za tbl, szt, amp, fiolkę itp. poszczególnych elementów zamówienia Zamawiający wymaga, aby wartość jednostkowa wyliczona była do 4 miejsc po przecinku. Dla przykładu: cena rzeczywista za opakowanie wynosi 1,74 zł (opak. = 50 tbl) wartość jednostkowa za tbl. wynosi 0,0348.

Łączna wartość netto i brutto oferty musi być zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z ustawą z dnia 9 maja 2014 r. – o informowaniu o cenach towarów i usług (tj. Dz. U. z 2017 roku poz. 1830 z późn. zm.). Wartość oferty należy wyliczyć z dokładnością do jednego grosza z odpowiednim zaokrągleniem w dół lub w górę w następujący sposób: w dół – jeżeli kolejna liczba jest mniejsza od 5, w górę – jeżeli kolejna liczba jest większa od 5 lub równa 5.

Wykonawca składając ofertę na dany pakiet powinien wycenić wszystkie preparaty, które są w nim wyszczególnione, również te, które na dzień składania ofert nie są produkowane, zakończyła się ich harmonizacja występują okresowe przerwy w ich

dostawach, wygaśnięcie rejestr leku lub brak na rynku (a nie ma dostępnego zamiennika) – wypełniając formularz cenowy należy podać ostatnią cenę sprzedaży leku.

Należy również podać informację na temat przyczyny niedostępności.

XIV. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT:

1. Kryteria oceny ofert.

Zamawiający dokona oceny ofert na podstawie następujących kryteriów:

Kryterium	Znaczenie w %
Cena brutto oferty	60%
Termin płatności (w dniach: 30 dni, 45 dni, 60 dni)	40%

Ocena ofert dokonywana będzie w ramach poszczególnych pakietów.

Ocena ofert zostanie przeprowadzona włącznie w oparciu o przedstawione wyżej kryteria. Oferty będą oceniane w odniesieniu do najkorzystniejszych warunków przedstawionych przez Wykonawców wobec każdego z kryteriów w danym pakiecie.

Obliczenie ilości przyznanych punktów w kryterium cena nastąpi wzorem odzwierciedlającym proporcje w stosunku do parametrów najkorzystniejszych w danym kryterium, dla parametrów danej oferty - danego pakietu, np.:

Wzór obliczenia ceny:

$$\frac{(\text{cena min} \times \text{max ilość pkt } 100)}{(\text{cena oferty badanej})} \times 60\%$$

Jeżeli obliczana cena ma więcej miejsc po przecinku należy ją zaokrąglić w ten sposób, że cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę.

Wykonawca może zaoferować terminy płatności tj. 30 dni, 45 dni, 60 dni.

Wytyczne do obliczenia punktacji w kryterium termin płatności:

30 dni – 2 pkt

45 dni – 5 pkt

60 dni – 10 pkt

Obliczenia ilości przyznanych punktów w kryterium termin płatności nastąpi na podstawie poniższego wzoru.

Wzór obliczenia terminu płatności:

$$\frac{(\text{punkty za termin oferty badanej} \times \text{max ilość pkt } 100)}{(\text{punkty za termin oferty najkorzystniejszej})} \times 40\%$$

Ocena ogólna danej oferty jest sumą ocen poszczególnych kryteriów dokonanych zgodnie z powyższymi założeniami.

XV. UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w Ustawie Pzp oraz w niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia kryterium wyboru.
2. O wyborze najkorzystniejszej oferty, odrzuceniu oraz wykluczeniu, Zamawiający zawiadomi niezwłocznie wszystkich Wykonawców którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.
3. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zamieści informacje, określone w art. 92 ust. 1 pkt 1 Pzp (zawiadomienie o wyborze najkorzystniejszej oferty) na własnej stronie internetowej www.zozdt.pl oraz w swojej siedzibie na „Tablicy ogłoszeń”.
4. Zamawiający zawrze umowę w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób – w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8.
5. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa w pkt 4 jeżeli:
 - w postępowaniu o udzielenie zamówienia: w przypadku trybu przetargu nieograniczonego złożono tylko jedną ofertę, lub
 - w postępowaniu o udzielenie zamówienia o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 upłynął termin do wniesienia odwołania na czynności Zamawiającego wymienione w art. 180 ust. 2 lub w następstwie jego wniesienia Izba ogłosiła wyrok lub postanowienie kończące postępowanie odwoławcze.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 Ustawy.
7. Jeżeli w postępowaniu zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
8. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
9. Po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający zamieści ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych zgodnie z art. 95 ust. 1

XVI. ZMIANA TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

1. Zamawiający dopuszcza wprowadzenie zmian do Umowy w zakresie asortymentu dostarczanych Leków, poprzez:
 - a) zastąpienie jednego Leku innym jedynie w przypadku, gdy zaprzestano wytwarzania danego Leku lub wstrzymano albo wycofano Lek z obrotu na podstawie decyzji właściwego organu.
 - b) w przypadku zmian cen urzędowych, wprowadzonych odpowiednim aktem prawnym – w stopniu wynikającym z tych zmian,
 - c) w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z promocji ustalonej przez producenta,
 - d) w przypadku obniżenia ceny leku,

- e) W przypadku wyczerpania wartości pakietu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zapewni dostawę asortymentu po cenach przetargowych. Dostawy odbywać się będą do chwili rozstrzygnięcia nowego przetargu.
2. W sytuacji, o której mowa w ust. 1 a, Wykonawca może zaoferować w cenie nie wyższej niż wskazana w Ofercie lek o tych samych wskazaniach medycznych.
 3. Zmiana, o której mowa w ust. 1 a może być dokonana na wniosek Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia przekazania Zamawiającemu informacji o przyczynie zmiany wraz z dokumentami potwierdzającymi właściwości medyczne proponowanego Leku oraz dopuszczającymi go do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
 4. Zmiana cen może nastąpić również w przypadkach wymienionych niżej:
 - a) wprowadzenia do obrotu w okresie realizacji umowy leku równoważnego, przy czym strony ustalą jego cenę jednostkową, która nie może być wyższa niż cena leku uwzględnionego pierwotnie w umowie;
 - b) zmiany sposobu konfekcjonowania (wielkości opakowania), przy czym nastąpi przeliczenie ilości na odpowiednią ilość opakowań albo ilości sztuk w opakowaniu oraz proporcjonalnie do zmiany nastąpi korekta ceny opakowania;
 - c) objęcia leków refundacją na podstawie decyzji administracyjnej, z której wynika zmiana dotychczasowej ceny;
 - d) zmiany decyzji administracyjnej o objęciu produktu leczniczego refundacją w zakresie jego urzędowej ceny zbytu, przy jednoczesnym wskazaniu tegoż produktu leczniczego jako podstawy limitu;
 - e) zmiany urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej;
 - f) zmiany produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej.
 - g) korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej.
 5. W przypadkach określonych w ust. 4 pkt. c-f, cena produktu leczniczego zostanie ustalona z uwzględnieniem zasad określonych art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696 ze zm.).
 6. Wykonawca zobowiązany jest do sprzedaży leku (leków) Zamawiającemu po cenie nie wyższej niż wysokość limitu finansowania tego leku ustalonej zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, obowiązującym w dniu zastosowania (podania) leku. Jeżeli okaże się, że Wykonawca w ramach niniejszej umowy sprzedawał leki po cenie wyższej niż wynikająca z obwieszczenia obowiązującego w dniu zastosowania (podania) leku, będzie zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu różnicy między tą ceną, a ceną wynikającą z obwieszczenia. Wykonawca w takich przypadkach wystawi Zamawiającemu stosowne faktury korygujące.
 7. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto. Cena netto pozostanie bez zmian przez cały okres obowiązywania umowy. Urzędowa zmiana stawki podatku VAT nie stanowi zmiany warunków umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu

XVII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

XVIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XIX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących podczas postępowania o udzielenie zamówienia

1. Zgodnie z zapisami Ustawy w art. 179 do art. 198 Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, uczestnikowi konkursu, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów niniejszej ustawy.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 a Ustawy.
3. Wniesienie odwołania, jego forma i zakres
 - 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami Pzp czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie Pzp.
 - 2) Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - a) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - b) określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - c) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - d) odrzucenia oferty odwołującego;
 - e) opisu przedmiotu zamówienia;
 - f) wyboru najkorzystniejszej oferty.
 - 3) Odwołanie powinno wskazywać czynności lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
 - 4) Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
 - 5) Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
 - 6) Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku, gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8.
 - 7) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych

warunków zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej – jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy.

8) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 6) i 7) wnosi się w przypadku zamówień, których wartość jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy – w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

9) W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.

10) W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

XX. ZAŁĄCZNIKI DO SPECYFIKACJI

Załącznik 1. Formularz ofertowy.

Załącznik 2. Formularze cenowe.

Załącznik 2a. Minimalne parametry techniczne.

Załącznik 3. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu.

Załącznik 4. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania.

Załącznik 5. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Załącznik 6. Projekt umowy.

Załącznik 7, 7a. Oświadczenie o posiadaniu odpowiednich dokumentów-jeśli dotyczy.

XXI. ZAPISY DOTYCZĄCE RODO

Obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO w przypadku zbierania danych osobowych bezpośrednio od osoby fizycznej, której dane dotyczą, w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Zespół Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, ul. Szpitalna 1, 33-200 Dąbrowa Tarnowska;
- inspektorem ochrony danych osobowych w Zespole Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej jest Pan Paweł Dymon, e-mail: daneosobowe@zozdt.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;

- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
 - w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
 - posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników);
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego);
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
 - nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

XXI. POZOSTAŁE REGUŁY POSTĘPOWANIA

1. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
2. W opisie przedmiotu zamówienia nie ma zastosowanie art. 29 ust. 4 ustawy Pzp.
3. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986).
4. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w ofercie części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.
5. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
7. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
8. Zamawiający nie przewiduje zamówienia polegającego na powtórzeniu podobnych dostaw, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7.

(pieczęć adresowa firmy Wykonawcy)

załącznik nr 1 do siwz

FORMULARZ OFERTOWY

Odpowiadając na ogłoszenie opublikowane w BZP na stronie internetowej ZOZ oraz na tablicy ogłoszeń o postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej – procedura powtórzona.

Imię i nazwisko: _____

reprezentując firmę (Nazwa firmy, adres): _____

.....Regon:.....Województwo:

Powiat:.....tel/fax:.....e-mail:

.....

w imieniu reprezentowanej przeze mnie firmy oświadczam, że:
oferujemy udzielenie zamówienia na zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej
–procedura powtórzona w następujących pakietach za cenę:

Pakiet 1: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 2: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 3: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 4: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 5: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 6: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

Pakiet 7: cena brutto: _____

cena brutto słownie:

1. Termin płatności dla wszystkich zaoferowanych pakietów wynosi..... dni (30 dni, 45 dni, 60 dni).

2. Stwierdzamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego zgodnie z założeniami określonymi w SIWZ.

3. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią SIWZ – akceptujemy warunki w niej określone, nie wnosimy zastrzeżeń, oraz uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.

4. Stwierdzamy, że zapoznaliśmy się z istotnymi dla Zamawiającego postanowieniami, (wzorem umowy) i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę uwzględniając przedmiotowe postanowienia.

5. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisaniu umowy:

Imię i nazwisko:, oznaczenie funkcji:

6. Imię, nazwisko i stanowisko osoby/ osób, z którymi można kontaktować się przez cały okres trwania umowy:: 1) Pan/Pani:, tel.:, e-mail:

7. Zamówienie zrealizujemy sami/przy udziale podwykonawców: (nazwa firmy podwykonawcy). Podwykonawca będzie realizował następujący zakres przedmiotu zamówienia:

8. Oświadczamy, że sposób reprezentacji spółki /konsorcjum dla potrzeb niniejszego zamówienia jest następujący:

(wypełniają jedynie przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej lub składający wspólną ofertę)

10. Wykonawca jest małym/ średnim przedsiębiorcą

Wykonawca pochodzi z innego państwa członkowskiego Unii Europejskiej

Wykonawca pochodzi z innego państwa nie będącego członkiem Unii Europejskiej

10. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu².

11. Informujemy, że integralną częścią oferty są następujące dokumenty:

1)

2)

Miejscowość i data:

.....
(podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy)

¹ Rozporządzenie 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1)

² W przypadku, gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO, winien treści niniejszego oświadczenia przekreślić i dodać zapis 'nie dotyczy'

PAKIET 1 - Antybiotyki

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach	Ilość amp. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. Netto za amp	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	CEFAMANDOLE	1g amp 10 ml	2 000								
Wartość globalna									Netto:	Brutto:	

.....
 Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 2 - Odżywki i preparaty mlekozastępcze

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za szt	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Pre - Nan	butelki jednorazowe a 70 ml	384								
2.	BEBILON 1	puszka 350g	150								
3.	BEBILON 2	puszka 350 g	150								
4.	Bebilon 3	puszka 800 g	50								
5.	BEBILON Aleriac	puszka 400 g	20								
6.	BEBILON AR	puszka 400 g	35								
7.	BEBILON 1 pepti DHA	puszka 400 g	70								
8.	BEBILON 2 pepti DHA	puszka 400 g	50								
9.	BEBILON pepti MCT	puszka 450 g	20								
10.	BEBILON COMFORT 1	puszka 400 g	20								
11.	BEBILON COMFORT 2	puszka 400 g	40								
12.	ENFAMIL 0 - LAC	puszka 400 g	70								
13.	NAN 1	karton 350 g	50								
14.	NAN 2	puszka 350 g	50								
15.	NAN 1 Pro	butelki jednorazowe a 90 ml	640								
16.	NAN AR	puszka 400g	20								
17.	NAN H.A. 1	puszka 400 g	20								
18.	NAN H.A. 2	puszka 400 g	20								
19.	NUTRAMIGEN 1	puszka 400g-425 g	35								
20.	NUTRAMIGEN 2	puszka 400g-425g	30								
21.	HUMANA MCT	puszka 350 g	40								
22.	BEBIKO 2 R	puszka 350 g	20								

23.	BEBIKO 1 RTF	butelki jednorazowe a 90 ml	1 000										
24.	BEBILON NENATAL Premium	butelki jednorazowe a 70 ml	400										
25.	BEBILON HMF	torebki	250										
26.	Resource junior	400 g	20										
27.	Nan bezlaktosowy	400g puszka	10										
28.	Nan Sensitive	karton 400g	10										
29.	Neocate LCP	puszka 400 g	10										
30.	Neocate Advance	puszka 400 g	20										
31.	Nutramigen Puramino	puszka 400 g	10										
32.	Bebilon pepti 1	90 ml butelka	408										
33.	Nan Opti Pro Plus 1 Bebilon ProExpert bez laktozy	400 g puszka	40										
34.		400 g puszka	30										
Wartość globalna													

**Dotyczy pozycji 16: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu NAN
EXPERT AR 500g**

.....
Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 3 - Pozostałe leki 3

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach	Ilość tabl. czop.szt. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za tbl. amp.szt	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Asparginian Ornityny	500 mg /5 ml	1800								
2.	Lactobacill. Acidophil Us + Lact. Rhamnosus	kps	24 000								
3.	Lactobacill. Rhamnosus	ampułki	500								
4.	Laktuloza	SYR 150ml	400								
5.	Loratadine	syr 1mg/1ml - 120ml do 130ml	10								
6.	Loratadine	tbl 10 mg	150								
7.	Lamotrigine	100 mg tabl	450								
8.	Levocetirizini	sir 0,5 mg/ml - 200 ml	30								
9.	Levothyroxine	tbl a 75 mcg	2800								
10.	Levothyroxine	tbl a 25 mcg	4000								
11.	Levothyroxine	tabl 50 mcg	3200								
12.	Lanzoprazol	tbl 30mg	840								
13.	Lanzoprazol	tbl 15 mg	420								
14.	Lidocainum	aer. 10% a 38 g	25								
15.	Loperamidum	TAB 2mg	8 400								
16.	Macrogolum	saszetki 74 g	192								
17.	Magnesium Hydroaspartas	tbl 0,5g forte	1 800								
18.	Magnesium Hydroaspartas, Kali Hydroasp.	TAB	2 700								
19.	Mazipredonum + Miconazolium	MSC 15 g	10								

20.	Mebeverine	tb 200 mg retard	900																
21.	Mebendazole	TAB 0.1 g	60																
22.	Mefenamic acid	TAB 0.25 g	150																
23.	Meloxicamum	tbl 15 mg	300																
24.	Mesalazine	tabl. 250 mg	2 500																
25.	Carbocisteinum	sir 200 ml	30																
	Metformini																		
26.	Hydrochloridum	TAB 0.5g	3000																
	Metformini																		
27.	Hydrochloridum	1000 mg	2400																
	Metformini																		
28.	Hydrochloridum	750 mg XR o przedłużonym uwalnianiu	1500																
	Metformini																		
29.	Hydrochloridum	500 mg XR o przedłużonym uwalnianiu	1500																
	Metformini																		
30.	Hydrochloridum	850 mg tbl	2 400																
31.	Methyl Prednisolonum	0.04/1ml x 1 amp	40																
	Methyl Prednisolonum	0.5/.8ml rozp x1 amp	5																
32.	Hemosuccinate	1.g/16ml rozp x1 amp	15																
33.	Hemosuccinate	0,25 g / 4 ml x 1 amp	25																
34.	Methyl Prednisolonum	125mg/2ml x1 amp	330																
35.	Hemosuccinate	TAB 0.25 g	5 000																
36.	Methyldopum	TAB 0.1mg	1 800																
37.	Metildigoxinum	1mg/1ml amp	250																
38.	Metoprololi Tatra	TABL. 0,004g	900																
39.	Metylprednisolone																		

40.	Metylprednisolone	TABL. 0,016g	1200															
41.	Mianserini h/ch	tbl 30 mg	300															
42.	Mianserine	TABL 0.01 g	900															
43.	Misoprostal	tbl 200 mg	90															
44.	Molsidominum	TAB 2 mg	4 500															
45.	Molsidominum	TAB 4 mg	4 200															
46.	Mometasonum	15 g maść	5															
47.	Montelukastum	10 mg tbl	140															
		5 mg tbl - dopuszczamy tbl do rozgryzania i żucia	140															
48.	Montelukastum	TAB 500mg	100															
49.	Nabumetone	TAB 500mg	100															
50.	Naloxoni Hydrochloridum	0.4 mg/1ml	800															
51.	Naproxenum	TAB 0,25 g	6 000															
52.	Naproxenum	czop. 250 mg	50															
		tbl dophchw.																
53.	Natamycyna	0,025g	100															
	Natrii Dihydrophosphas ,	150ml wlew																
54.	Natrii Hydrophos	d/odbyt.	2000															
	Natrii picosulfas 0,01g																	
	Magnesii Oxidum 3,5g,																	
	Acidum citricum																	
55.	anhydricum	saszetki a 50 szt	20															
56.	Natrii Pamidronas	60mg/10ml amp	3															
57.	Natrii valproas	amp 400 mg/4ml	20															
58.	Natrii Tetraboras	krop.10 g	550															
59.	Neomycinum	AER 55 ml	180															
		MSC do oczu																
60.	Neomycinum	0.5% - 3 g	50															
61.	Neomycinum Sulphate	TAB 0.25 g	160															

62.	Neomycini Sulf. + Dexamethasonum	AER 30 ml	15																
63.	Neostygmine methy sulphate	0,5mg/1ml	3 500																
64.	Nebivololum	5 mg tbl	4200																
65.	Nicergoline	0.004/4ml	100																
66.	Nifuroxazyd	ZAW 4% - 90ml	10																
67.	Nifuroxazyd	TAB 0,2g	6 600																
68.	Nitrat Pipette	pipety	200																
69.	Nitrendipinum	TAB 0.01g	3000																
70.	Norepinephrini Bitartras	0.004/4ml amp	1700																
71.	Norfloxacin	tabl.0,4 g	160																
72.	Nystatinum	tbl depochwowe 100000 j.m.	100																
73.	Nystatinum	ZAW. 2400000j/ 24ml/5g	160																
74.	Nystatinum	TAB 500000j	320																
75.	Ofloxacinum	gtt 0,3%- 5 ml	10																
76.	Ofloxacinum	ung 0,3% - 3g	10																
77.	Ofloxacin	TAB 0.2 g	300																
78.	Oseltamivir	75 mg tabl	500																
79.	Oseltamivir	45 mg tabl	200																
80.	Oseltamivir	30 mg tabl	200																
81.	Ornithine aspartate	TAB 150mg	8 800																
82.	Oxytocinum	5j.m. / 1 ml amp	1 700																
83.	Oxymetazolini Hydrochloridum	0,01% aer 10ml - (dopuszczamy krople do nosa 5- 10 ml)	10																
84.	Paracetamololum	tabletki 500 mg	12 000																

85.	Paracetamololum	czopki 250 mg	200											
86.	Paracetamololum	czopki 500mg	120											
87.	Paracetamololum	syr. 2,4% - 100 ml 100 mg/ml krople 60 ml	25 50											
88.	Paracetamololum	TAB 0.3 g	4 000											
89.	Paracetamololum	CZP 125mg	250											
90.	Paracetamololum	CZP 50 mg	150											
91.	Paracetamololum	500mg/50 ml butelki	1500											
92.	Paracetamololum	10 mg/ml a 10 ml	900											
93.	Paracetamol	1 g/100 ml	2800											
94.	Paracetamol	caps 400mg	200											
95.	Pefloxacin	Tabl.o przedłużonym uwalnianiu 600 mg	300											
96.	Pentoxifillin	tbl 10 mg	400											
97.	Dydrogesteronum	SYR 180ml	20											
98.	Pepsinum, Acidum	TAB 0.025 g	7 000											
99.	Pernazinum	TAB 0.1g	600											
100.	Pernazinum	czop.0,25g	125											
101.	Phenylbutazone	masę 5% a 30 g	80											
102.	Phenylbutazone	10 mg+10 mg masę	40											
103.	Ruksogenina Tetrakaina	25 mg + 25 mg czopki	400											
104.	Ruksogenina Tetrakaina	caps. 150 mg	2100											
105.	Cyclo 3 Fort	0,25/5ml amp	30											
106.	Phenytoinum													

			opht.-15 ml																
130.	Pyrazinamid		TAB 0.5g		250														
131.	Ranitidinum		TAB 0,15g		18 000														
132.	Retinolum		maść 25 g		30														
133.	Risperidonum		1 mg tbl		300														
134.	Rifaximinum		tbl 200 mg		7000														
135.	Salbutamololum		SYR 0.04g/100ml		5														
136.	Salbutamololum		0.5/1ml amp		250														
137.	Sertralinum		50 mg tbl		1400														
	Silibi Mariani Extr.																		
138.	Siccum		DR 0.035g		1 800														
	Silibi Mariani Extr.																		
139.	Siccum		70 mg		1 200														
140.	Butamirati Citras		syrop 7,5 mg /5 ml - 100 ml		35														
141.	Sir pini compositus		SYR 150 g		130														
142.	Sir thymi compositus		SYR 125 g		50														
			TAB 0.5g (dopuszczamy tbl powlekane o przedłużonym uwalnianiu)		2100														
143.	Sodium valproate																		
144.	Sol. Lugoli		20 g		5														
145.	Betksolol		0,5% gutt. opht		10														
146.	Carbetocinum		0,1 mg /1ml amp		120														
147.	Sotalol hydrochlor.		tabl. 80mg		3 400														
148.	Spirolactone		tbl a 0,1 g		400														
149.	Spirolactone		TAB 25mg		8 000														
	Steri-Neb Salamol		amp 2,5 mg/2,5ml		320														
150.	(Salbutamololum)																		
151.	Steri-Neb Salamol		amp 5mg/2,5ml		360														

	(Salbutamolum)																
	Streptokinase + 1250 j.m.	CZP a 15 tys j.m. + 1250 j.m.	60														
152.	Streptodornasum	TAB 1g	800														
153.	Sucralfatum	ZAW 1 g/5 ml - 250ml	70														
154.	Sucralfatum	160 + 4,5 mcg proszek do inhalacji	10	10 op													
155.	Budesonid + Formoterol	320 + 9 mcg proszek do inhalacji	10	10 op													
156.	Budesonid + Formoterol	gąbka 7 cm x 5 cm x 1 cm	160														
157.	Spongostan standard	KRL do oczu	80	80 op													
158.	Sulfacetamidum Natrium	10% - 2 x 5 ml	80														
159.	Sulfasalazinum	TAB 0.5g dojelitowe	200														
160.	Sulfathiazolum, Naphazolini Nitras	KRL do nosa 20ml	10														
161.	Sugammadeks	100 mg/ml/2ml amp	100														
162.	Quetiapinum	tabl 25 mg	2400														
163.	Neopasma	sir 100 -150 ml	30														
164.	Suppositoria glyceroli	CZP 1g	300														
165.	Suppositoria glyceroli	CZP 2g	700														
166.	Tiotropium bromide	kps 18 mcg a 90 kps	40	40 op													
167.	Handihaler	Handihaler kompatybilny z lekiem z pozycji	50														

168.	Tanninum albuminatum	185 TAB 0.5g	4 200					
169.	Theophylline	300 mg tbl - przedlużone uwalnianie (dopuszczamy tbl powlekane retard)	7 000					
170.	Thiamazol	tab 0,005g	2 100					
171.	Thiethylperazine maleate	CZP 6.5mg	240					
172.	Thiethylperazine maleate	6.5mg tbl	2 700					
173.	Ticlopidinum	TABL 250 mg	540					
174.	Timonaciac	tbl a 0,1 g	5 000					
175.	Tizanidine	4 mg tbl	150					
176.	Tobramycinum	0,3% gtt 5 ml	10					
177.	Torasemidum	tbl 10 mg	1200					
178.	Tomsulosini hydrochloridum	0,4 mg tabletki o przedlużonym uwalnianiu	600					
179.	Torasemidum	tbl 5 mg	1200					
180.	Tolperisone hydrochl.	0.05g tbl	3 600					
181.	Tramadoli Hydrochloridum	Tramadoli czopki 100 mg	25					
182.	Hydrochloridum 37,5mg + Paracetamololum 325mg	tbl	10000					
183.	Trimebutine	100mg tbl	1500					
184.	Tropicamidum	KRL 0.5% - 2x5ml	10					
185.	Tropicamidum	KRL 1% - 2x5ml	100					
186.	Atorvastatin	10 mg tbl	900					

187.	Atorvastatin	20 mg tbl	3 000								
188.	Trimebutinum granulatum do sporządzenia zawiesiny	24mg/5ml - 250 ml	10								
189.	Undecylinic Acid, Cetylpyridini Chlor.	50 g x 1- aerezol	10								
190.	Urapidil	25mg/5ml amp	350								
191.	Rocuronium Bromidum	10 mg/ml/5 ml	1500								
192.	Rocuronium Bromidum	10 mg/ml/10 ml	500								
193.	Phenoxymethylpenicillinum m	750 000 j. sir. 60 ml	30								
194.	Phenoxymethylpenicillinum m	1 000 000 tabl.	360								
195.	Phenoxymethylpenicillinum m	1 500 000 tbl.	360								
196.	Urosept	TAB	1 800								
197.	Ursodeoxycholic acid	250 mg tbl	1000								
198.	Vecuroniu Bromide	10 mg + 1 ml rozp. amp	800								
199.	Vecuroniu Bromide	4 mg + 1 mg	800								
200.	Venescin	tbl	6 000								
201.	Vinpocetine	TAB 0.005g	1350								
202.	Multivitaminum	tbl	1000								
203.	Vitamine F	KREM 20% - 30 g	10								
204.	Vitamine F	MSC 20% - 30 g	10								
205.	Vitaminum B1	TAB 0.003g	500								
206.	Vitaminum B1 forte	TAB 0.025g	1500								
207.	Vitaminum B12	1000mcg/2ml amp	1 600								
208.	Vitaminum B12	100mcg/1ml amp	100								
209.	Vitaminum B6	0.05g/2ml amp	50								

210.	Vitaminum B6	TAB 0.05g	2 600																	
211.	Vitaminum C forte	0.5g/5ml amp	2 000																	
212.	Vitaminum D3	KRL 15000j/1ml - 10ml	5																	
213.	Vitaminum E	KRL 0.3g/1ml - 10ml	5																	
214.	Witamina A	kaps. 12000 jm.	150																	
215.	Witamina A+D3	kaps.	150																	
216.	Witamina A+E	kaps. 30000 jm. + 70 mg	300																	
217.	Witamina B1	25 mg/ 1 ml	200																	
218.	Witamina E	kaps. 0,1g	150																	
219.	Witamina PP	0,05 g tbl	400																	
220.	Xylocaina 2%	50ml	130																	
221.	Xylometazolini Hydrochloridum	0,1% - 10 g - żel do nosa	10																	
222.	Xylometazolini Hydrochloridum	KRL do nosa 0.1% - 10 ml	10																	
223.	Xylometazolini Hydrochloridum	KRL do nosa 0.05% - 10 ml	5																	
224.	Ibuprofen	czopki 60 mg	200																	
225.	Ibuprofen	czopki 125 mg	200																	
226.	Hydrozil	żel hydrokolidowy a 75 g	15																	
227.	Oxymetanoline hydrochloride	kropki do nosa 0,25mg/ml - 10 ml	10																	
228.	Oxymetanoline hydrochloride	żel do nosa 0,25 mg/ml	10																	

229.	Budesonide	0,25 mg/ml a 2 ml amp zawiesina do inhalacji	1800							
230.	Budesonide	0,5 mg/ml a 2 ml amp zawiasina do inhalacji	4400							
231.	Glicyna	1,5% - 3 litr. - worek	120							
232.	Fluticasonum	aer x 60 daw 125 mcg /d	30	30 op						
233.	Fluticasonum	aer x 120 daw 50 mcg /d	10	10 op						
234.	Nutrison Advance Diason	1000 ml worek	25							
235.	Diosminum	1000 mg tbl.	1 500							
236.	Itopridum	50 mg tbl.	2 000							
237.	Tasectam	250 mg saszh.	700							
238.	Octaplex	500 j.m.	10							
239.	Polystyrenum Sulfonatam	proszek	20							
240.	Floractin	krople 5 ml	300							
241.	Dalteparin Sodium	5000j.m/0,2 ml	500							
242.	Dalteparin Sodium	2500j.m/0,2ml	200							
243.	Dalteparin Sodium	7500j.m/0,3 ml	100							
244.	Dalteparin Sodium	12500j.m/0,5ml	50							
245.	Dalteparin Sodium	15000j.m/0,6 ml	25							
246.	LINCOMYCIN HYDROCHLORIDE	0.6 g/ 2 ml amp 240 mg .l/ml 50 ml	250 700							
247.	Io hexal	hcl amp a 2 ml	50							
248.	Dexmedetomidine	paski	37 000	37 000 szt						
249.	Paski do glukometru Ixell									

250.	CEFUROXIME	tabl 500 mg	150																	
251.	CEFUROXIME	tabl 0,250g	100																	
252.	CEFTAZIDIME	1 g x 1 amp	300																	
253.	Calcii Folinat	15 mg tbl	100																	
254.	Carbamazepine	0,3 retard tabl	500																	
255.	Terlipressin	1 mg/8,5 ml amp.	30																	
256.	Quinaprilum	20 mg tbl	600																	
257.	Quinalapril	10 mg tbl	300																	
258.	Sulpiryd	kaps. 100 mg	960																	
259.	Sulpiridum	0,2 g tbl	960																	
260.	Sulodeksyd	600 j inj.	450																	
261.	Sulodeksyd	250 j. tabl.	6 000																	
262.	Acetazolamid	250 mg	600																	
263.	Timidazolium	500 mg	200																	
264.	Warfarinum	3 mg	2 500																	
265.	Warfarinum	5 mg	2 500																	
266.	Ketokonazol	200 mg	300																	
267.	Atracurii Besilas	0,025 g/1 ml/2,5 ml amp	150																	
268.	Bisacodylum	czop. 0,01g	1500																	
269.	Clotrimazolium	krem 1% a 20 g	180																	
270.	Clotrimazolium	tbl vag. 100mg	120																	
271.	Cisatracurium	0,005g/2,5 ml amp	15																	
272.	Mupirocinum	masć 0,02g/1g/15g	5																	
273.	Salbutamol	aer 100 mcg/200 daw	40																	40 op
274.	Theophyllinum	tbl.100 mg	300																	
275.	Theophyllin	20 mg/1ml/10 ml amp	1 100																	

276.	Lerkanidypina	10 mg	3 024											
277.	Milgamma N	inj.- 5 amp	150											
278.	Ondansetronum	4mg/2ml	500											
279.	Test ureazowy na mokro		150											
		75 mg-tabl o przedl. Uwalnianiu	900											
280.	Trazodonum		100											
281.	Wazelina biała	20 g - tubka												
Wartość globalna											Netto:		Brutto:	

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci preparatów tbl na tbl powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko strzykawkę i odwrotnie.

Dotyczy pozycji od 31 do 35- Zamawiający dopuszcza, aby roztwór leku można przechowywać w temperaturze pokojowej do 48 godz. Od przygotowania leku

Dotyczy pozycji 249 Wykonawca na czas trwania umowy zobowiązuje się do bezpłatnego użyczenia kompatybilnych glukometrów w ilości 20 op.

Wypełniając formularz cenowy pod pakietem na Wykonawcy spoczywa obowiązek wykazać (opisać) ilość użytych glukometrów wraz z podaniem jego nazwy i producenta.

.....
Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 4 - Pozostałe leki 4

Lp.	Nazwa produktu	Dawka	Ilość w sztukach	Ilość tabl. szt. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za tbl szt	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Gliclazide MR	TABL. 60 mg	6 000								
2.	Indapamidum	TAB 1,5mg	12 600								
3.	Perindopril	TAB 5 mg	9 000								
4.	Perindopril	TAB 10 mg	720								
5.	Perindopril 2,5mg + Indapamidum 0,625 mg	tbl	360								
6.	Perindopril 5 mg + Indapamidum 1,25 mg	tbl	360								
7.	Perindoprilum Argininum Amlodipinum	10/5 tbl	1 800								
8.	Perindoprilum Argininum Amlodipinum	5/10 tbl	1 800								
9.	Perindoprilum Argininum Amlodipinum	5/5 tbl	1 800								
10.	Perindoprilum Argininum Amlodipinum	10/10 tbl	2 700								
11.	Tianeptine	tabl. 12,5mg	2 700								
12.	Trimetazidini Dihydro Chloridum	tbl 35 mg	11 700								
Wartość globalna								Netto:		Brutto:	

.....
 Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 5 - Substancje recepturowe

Lp.	Nazwa produktu	Postać i dawka	Ilość w g, kg, litr.	Ilość g, kg, litr. w opakowaniu	Ilość opakowań	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za 1 op	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Acidum boricum	a 50 g	500 g		10						
2.	Acidum salicylicum	a 100 g	200g		2						
3.	Aqua purificata	a 1 litr	100 litrów		100						
4.	Argentum nitricum	a 100 g	200 g		2						
5.	Argentum proteinicum	a 5 g	20 g		4						
6.	Benzyna apteczna	a 1 litr	50 litrów		50						
7.	Chloral hydrat	a 25 g	300 g		12						
8.	Formaldehyd	35% - 40 % a 1 litr	180 litrów		180						
9.	Gliceryna	86% a 1 kg	30 kg		30						
10.	Glucosa subst.	a 1 kg	70 kg		70						
11.	Hydrogenium peroxyd	30 % a 1 kg	20 kg		20						
12.	Jodyna	a 800 g	6,4 kg		8						
13.	Lanolina bezwodna	a 1 kg	30 kg		30						
14.	Mentholum subst.	a 50 g	50 g		1						
15.	Natrium chloratum subst.	a 1 kg	3 kg		3						
16.	Natrium biboricum subst.	a 50 g	1 kg		20						
17.	Neomycin sulfuricum subst.	a 25 g	350 g		14						
18.	Ethacidini lactas subst.	a 50 g	200 g		4						
19.	Talcum subst.	a 250 g	1 kg		4						
20.	Vaselinum album	a 1 kg	22 kg		22						
21.	Vaselinum flavum	a 1 kg	80 kg		60						

22.	Zincum oxydatum	a 250 g	1 kg			4							
Wartość globalna													
										Netto:			
										Brutto:			

.....
Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 6 - Dializaty i materiały zużywalne do terapii nerkozastępczych wraz z dzierżawą aparatu

L.p.	Asortyment	Wielkość op.	Ilość	Jednostka miary	Nazwa handlowa produktu / Producent	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Stawka VAT	Wartość brutto
1.	Zestawy do ciągłej hemodializy z regionalną antykoagulacją cytrynianową z hemofiltrem o pow.1,8 m ²	zestaw	40	szt.					
2.	Zestawy do ciągłej hemodializy z regionalną antykoagulacją cytrynianową z hemofiltrem o pow.1,8 m ² i punkcie odcięcia 40-45 kD	zestaw	5	szt.					
3.	Zestawy do ciągłej hemodiafiltracji z regionalną antykoagulacją cytrynianową z hemofiltrem o pow.1,8 m ²	zestaw	5	szt.					
4.	Zestawy do plazmaferezy dla dorosłych z plazmafiltrem o pow.0,6 m ²	zestaw	8	szt.					
5.	Worki na filtrat 10 L z zaworem spustowym	opak.	50	szt.					
6.	Igły plastikowe typu Spike o długości 72 mm (opakowanie 100 szt.)	100 szt.	1	op.					
7.	Antykoagulant cytrynianowy 136 mmol/l	worek 1500 ml	400	szt.					
8.	Płyn dializacyjny bezwapniowy z potasem 2 lub 4 mmol/l oraz fosforanami 0 lub 1,25 mmol/l (do wyboru w trakcie zamawiania)	worek 5000 ml	1500	szt.					

9.	Wodorowęglanowy płyn substytucyjny do hemofiltracji z potasem 0, 2, 3 lub 4 mmol/l (do wyboru w trakcie zamawiania)	worek 5000 ml	80	szt.					
10.	Roztwór do zabezpieczenia cewnika dializacyjnego na bazie 46,7 % lub 30% cytrynianu sodu (opakowanie 20 fiolek)	opakowanie 20 fiolek	2	szt.					
11.	Dzierżawa aparatu do ciągłych technik nerkozastępczych (parametry techniczne – załącznik nr 2a)	1 sztuka	12	miesiące					
Wartość globalna									Netto:
									Brutto:

.....
Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

MINIMALNE PARAMETRY TECHNICZNE

Pakiet: 6 poz. 11 Aparat do ciągłych technik nerkozastępczych szt. 1

LP	Parametry Wymagane	Warunek	Parametry oferowane (podać zakres parametrów lub opisać funkcje, potwierdzić "TAK" lub "NIE")
1.	Model	Podać	
2.	Producent	Podać	
3.	Kraj pochodzenia	Podać	
4.	Rok produkcji – nowe 2019	Tak	
A.	Parametry techniczne	Parametry wymagane	Parametry oferowane
1.	Możliwość wykonywania heparynowych zabiegów CVVHD, CVVH, CVVHDF z pre- lub postdylucją	TAK	
2.	Możliwość wykonywania cytrynianowych zabiegów CVVHD, CVVHDF z postdylucją, plazmaferezy	TAK	
3.	Możliwość wielokrotnej zamiany antykoagulacji cytrynianowej na heparynową w trakcie zabiegu	TAK	
4.	Kasetowy system drenów umożliwiający łatwy i szybki montaż oraz wielokrotną wymianę samego filtra w trakcie zabiegu, bez konieczności wymiany całej kasety	TAK	
5.	Zintegrowane drene cytrynianu i wapnia z układem krążenia pozaustrojowego	TAK	

6.	Nieprzerwana podaż cytrynianu podczas zmiany worków dializatu, substytutu, filtratu	TAK	
7.	Możliwość poboru roztworu dializatu z minimum 2 worków bez dodatkowego łącznika	TAK	
8.	Możliwość podłączenia worka/worków na filtrat do 20 L	TAK	
9.	Możliwość zmiany i zapamiętania domyślnych parametrów dla każdego rodzaju zabiegu	TAK	
10.	Dwa indywidualne systemy do podgrzewania zintegrowane w obudowie	TAK	
11.	Zakres regulacji temperatury dializatu/substytutu 35 – 39 °C	TAK	
12.	Możliwość wyłączenia ogrzewania roztworów	TAK	
13.	Ultrafiltracja netto 0 – 990 ml/godz.	TAK	
14.	Wydajność pompy krwi minimum 10 – 450 ml/min	TAK	
15.	Zintegrowany, obrotowy uchwyt hemofiltera	TAK	
16.	Komunikacja poprzez ekran dotykowy 15”	TAK	
17.	System pomocy kontekstowej	TAK	
18.	Możliwość regulacji poziomu krwi w jeziorunku żylnym z poziomu ekranu	TAK	
19.	Detektor powietrza	TAK	
20.	Detektor przecieku krwi	TAK	
21.	6 pomp perystaltycznych zintegrowanych na płycie czołowej	TAK	
22.	Dodatkowa pompa strzykawkowa z automatyczną detekcją podłączenia strzykawki 30/50 ml	TAK	
23.	Pomiar ciśnienia dostępu, zwrotu i przed filtrem bez kontaktu z powietrzem	TAK	
24.	Możliwość uzyskania wstecznego przepływu krwi w celu udrożnienia dostępu naczyniowego bez konieczności rozłączania układu krążenia pozaustrojowego i płukania cewnika	TAK	
25.	Graficzny kolorowy podgląd istotnych stanów pracy urządzenia	TAK	

26.	Zasilanie awaryjne zapewniające podtrzymanie krążenia pozaustrojowego przez co najmniej 15 min.	TAK
27.	System bilansujący grawimetryczny z czterema niezależnymi wagami	TAK
28.	Dokładność ważenia na każdej wadze: 1 g	TAK
29.	Możliwość przejścia w czasie zabiegu w „tryb pielęgnacji” z wyłączonym bilansowaniem i zmniejszonym przepływem krwi	TAK
30.	Wózek jezdny aparatu na 4 niezależnych kołach, w tym 2 z dwustopniową blokadą	TAK
31.	Dwa uchwyty z przodu i z tyłu aparatu ułatwiające przesuwanie/obracanie urządzenia	TAK
32.	Szkolenie personelu w zakresie obsługi i konserwacji aparatu	TAK
33.	Instrukcja obsługi w języku polskim (wraz z dostawą urządzenia)	TAK
34.	Bezpłatne przeglądy w okresie dzierżawy wg zaleceń producenta (min. co 24 miesiące)	TAK
35.	Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w trakcie całego okresu eksploatacji	TAK
36.	Czas reakcji serwisu – do 48 godzin w dni robocze	TAK
37.	Czas naprawy aparatu powyżej 72 godzin – wymagane wstawienie urządzenia zastępczego na okres naprawy	TAK

.....
Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

PAKIET 7 - Thiopentol

Załącznik nr 2 do SIWZ

Lp.	Nazwa produktu	Postać i dawka	Ilość szt.	Uwagi	Producent	Nazwa handlowa	Cena jed. netto za szt.	Wartość netto	Stawka Vat	Wartość brutto
1.	Thiopentol	500 mg	500							
2.	Thiopentol	1000 mg	500							
Wartość globalna							Netto:		Brutto:	

.....
 Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

.....
pieczęć firmowa Wykonawcy

OŚWIADCZENIE

Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej – procedura powtórzona, prowadzonego przez Zespół Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w Dziale V Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w Dziale V Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
....., w następującym zakresie:

(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Upoważniony przedstawiciel(e) Wykonawcy:

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Załącznik nr 4 do SIWZ

OŚWIADCZENIE

Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą leków dla apteki szpitalnej – procedura powtórzona” prowadzonego przez Zespół Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-22 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp).

Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze.....

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO
PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:**

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami:

.....
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL,
KRS/CEiDG), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Upoważniony przedstawiciel (e) Wykonawcy:

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o których mowa w art. 86 ust. 5 Pzp przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

OŚWIADCZENIE

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 (wypełnić pkt 1 lub 2)

MY, NIŻEJ PODPISANI

.....
.....
działając w imieniu i na rzecz

.....
.....
(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców; w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków konsorcjum)

Oświadczamy, że:

.....
nazwa reprezentowanej firmy

1. Nie należy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23*

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

2. Należy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23*

Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej:

- 1).....
- 2).....
- 3).....

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

* niepotrzebne skreślić

Umowa projekt

zawarta w dniu w Dąbrowie Tarnowskiej, pomiędzy:

Zespołem Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej, ul. Szpitalna 1, 33 – 200 Dąbrowa Tarnowska, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Kraków - Śródmieście pod numerem KRS 0000012861, posiadającym NIP 871 - 15 - 36 - 472 i REGON 000304361,

reprezentowanym przez: –

zwanym dalej „**Zamawiającym**”,

a

Firmą: wpisaną do pod numerem

reprezentowaną przez:

..... –

zwaną dalej „**Wykonawcą**”.

Na podstawie przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z przepisami ustawy – Prawo zamówień publicznych nr 20/19/ZP, Strony niniejszej Umowy uzgadniają, co następuje:

§ 1

DEFINICJE

Użyte w Umowie pojęcia oznaczają:

- 1) Leki, aparat – produkty, których dostawa jest przedmiotem zamówienia publicznego zgodnie ze szczegółowym opisem, stanowiącym zał. nr 1 do Umowy;
- 2) SIWZ – specyfikację istotnych warunków zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia, będącym podstawą zawarcia niniejszej Umowy;
- 3) Wada fizyczna – wadę fizyczną w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego oraz ponadto jakkolwiek niezgodność dostarczanych leków z przedmiotem zamówienia opisanym w Umowie;
- 4) Umowa – niniejszą umowę dostawy.
- 5) Oferta – oferta złożona przez Wykonawcę w niniejszym postępowaniu.

§ 2

PRZEDMIOT UMOWY, OKRES OBOWIĄZYWANIA

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu Leki na warunkach przewidzianych przepisami prawa, postanowieniami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Oferty oraz Umowy.
2. Szczegółowy wykaz Leków określający ich asortyment i przewidywane ilości zawiera załącznik nr 1 do Umowy.
3. Wielkości przewidziane w zał. nr 1 do Umowy są wielkościami maksymalnymi. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia ilości zamawianych Leków, w zależności od bieżących potrzeb.
4. W sytuacji zmniejszenia ilości zamawianych Leków, o którym mowa w ust. 3, Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie o wykonanie całości dostaw i zapłatę ceny za Leki, na które Zamawiający nie złożył zamówienia.
Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany ilości poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia wyszczególnionego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie łącznej wartości przedmiotu zamówienia/całkowitej wartości umowy brutto – zmianę

tę Zamawiający pozostawia wyłącznie do swojej decyzji, a Wykonawca oświadcza, iż powyższą okoliczność akceptuje.

5. Wykonawca oświadcza, że dostarczane Leki/Wyroby medyczne posiadają zezwolenia na dopuszczenie do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. 2017 poz. 2211).
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Leki w oryginalnych opakowaniach z nazwą producenta, oznaczonych datą ważności, numerem serii oraz innymi danymi umożliwiającymi identyfikację.
7. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć leki opakowane w sposób zapewniający ich całość i nienaruszalność oraz zapewnić ich zabezpieczenie przed uszkodzeniem podczas transportu
8. Dostarczane Leki muszą posiadać termin przydatności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty poszczególnej dostawy.
9. Umowa zostaje zawarta na okres 12 miesięcy określony **od dnia podpisania umowy do dnia 29.07.2020 r.**

§ 3

WARUNKI DOSTAWY

1. Miejscem dostawy Leków jest siedziba Zamawiającego, magazyn apteki.
2. Dostawa Leków następować będzie sukcesywnie, na podstawie zamówień częściowych składanych przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego, określających asortyment Leków i zamawiane ilości, składanych faksem na numer lub drogą elektroniczną na adres:.....
3. Termin dostawy Leków wynosi maksymalnie 2 dni robocze od daty złożenia zamówienia. Za dni robocze Strony uznają dni od poniedziałku do piątku.
4. W sytuacjach zagrożenia dla życia i zdrowia pacjentów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość żądania dostarczenia Leków w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia. Informacja o konieczności dostawy Leków w tym trybie zostanie zawarta na zamówieniu, o którym mowa w ust. 2.
5. Termin dostawy Leków dotyczących Importu Docelowego wynosi maksymalnie 15 dni robocze od daty złożenia zamówienia. Za dni robocze Strony uznają dni od poniedziałku do piątku. Informacja o konieczności dostawy Leków w tym trybie zostanie zawarta na zamówieniu, o którym mowa w ust. 2.
6. W przypadku, jeżeli Wykonawca nie wywiąże się z zamówienia a zaistnieje konieczność pilnego zakupu leku będącego przedmiotem niniejszej umowy Zamawiający obciąża Wykonawcę różnicą w cenie między ceną umowną a ceną zakupu u innego Dostawcy.
7. Termin wstawienia aparatu – 5 dni roboczych od dnia podpisania umowy - dot. pak. 6
8. Wykonawca oświadcza, że dany aparat nie jest obciążony prawami osób trzecich - dot. pak. 6
9. Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przez niego aparat posiada wymagane prawem dopuszczenia na terenie RP - dot. pak. 6
10. Koszty przeglądów, ubezpieczenia oraz ewentualnej naprawy pokrywa właściciel aparatu - dot. pak. 6

§ 4

ODBIÓR LEKÓW, REKLAMACJE

1. Odbiór Leków odbywać się będzie w miejscu dostawy.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zbadania dostarczonych Leków pod względem ilościowym w dniu odbioru. W przypadku braków ilościowych w danym asortymencie,

Zamawiający powiadomi o tym fakcie Wykonawcę faksem lub drogą elektroniczną. W takiej sytuacji Wykonawca niezwłocznie nie później niż w terminie 2 dni roboczych uzupełni dostawę.

3. Wykonawca dołoży najwyższej staranności, by dostarczane Leki były wolne od wad fizycznych. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne oraz wady prawne Leków (rękojmia).
4. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonych Lekach, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji faksem lub drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty ich dostawy. Po otrzymaniu reklamacji Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie 2 dni roboczych, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego.
5. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca dostarczy na swój koszt, zamiast Leków wadliwych taką samą ilość Leków wolnych od wad w następnym dniu roboczym. Wraz z dostawą Leków wolnych od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy Leki wadliwe.
6. Brak odpowiedzi na złożoną reklamację w terminie, o którym mowa w ust. 4 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i koniecznością dostawy Leków wolnych od wad w następnym dniu roboczym.
7. Dokonanie odbioru Leków przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązków, o którym mowa w ust. 4 - 5.
8. Wykonawca nie może ograniczyć lub wyłączyć swojej odpowiedzialności z tytułu rękojmi.

§ 5

WYNAGRODZENIE

1. Na podstawie Oferty, z tytułu dostawy Leków, o której mowa w § 2 ust. 1 Umowy, Wykonawca otrzyma maksymalne wynagrodzenie w wysokościzł netto, tj.zł brutto.
2. W przypadku zmniejszenia ilości zamawianych Leków, o którym mowa w § 2 ust. 3 Umowy, Wykonawca otrzyma odpowiednio zmniejszone wynagrodzenie.
3. Za każdą wykonaną dostawę Zamawiający zapłaci wynagrodzenie obliczone jako iloczyn faktycznie dostarczonych Leków i ceny jednostkowej wynikającej z Oferty, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze.
4. Płatności będą dokonywane przez Zamawiającego w terminie do **dni** od doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury lub rachunku. Za datę płatności uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Płatność za faktury dotyczące czynszu dzierżawnego - termin płatności będzie wynosił do 30 dni od doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury lub rachunku, zaś faktura będzie wystawiona do 5 – go dnia danego m-ca.
6. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.
7. Ceny jednostkowe wskazane w Ofercie obejmują wszelkie koszty związane z dostawą, w tym opakowaniem, przewozem, załadunkiem, rozładunkiem, opłatami celnymi oraz podatkami wynikającymi z obowiązujących przepisów, a także wszelkie inne koszty, do których zapłaty wyraźnie w Umowie nie zobowiązano Zamawiającego oraz nie podlegają zmianie przez cały okres obowiązywania umowy.
8. W przypadku obniżenia cen przez Wykonawcę Zamawiający może nabywać przedmiot zamówienia w ilościach wynikających z jego potrzeb, aż do wyczerpania wartości, na jaką umowa została zawarta w danym asortymencie po akceptacji zmian ilości przez obie strony.

§ 6

KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIE OD UMOWY

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionych Leków po terminie określonym w § 3 ust. 3, 5 Umowy;
 - b) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy – za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostawie zamówionych Leków po terminie określonym w § 3 ust. 4 Umowy;
 - c) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu Leków wolnych od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
 - d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.
2. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z wynagrodzenia należnego z tytułu realizacji dostaw wynikających z Umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości poniesionej szkody.
4. Zamawiającemu, poza przypadkami opisanymi w kodeksie cywilnym, przysługuje prawo do odstąpienia od umowy:
 - a) w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy - w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach; w takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy;
 - b) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w dostarczeniu Leków przekraczającego terminy, o których mowa w § 3 ust. 3 – 5 Umowy;
 - c) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w uzupełnieniu dostawy leków o których mowa w § 4 ust. 2 Umowy;
 - d) w przypadku dwukrotnego opóźnienia w dostarczaniu Leków wolnych od wad przekraczającego terminy, o których mowa w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
 - e) w przypadku dwukrotnej uzasadnionej reklamacji Leków, o której mowa w § 4 ust. 4 Umowy;
 - f) w przypadku rażąco nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę
5. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 7

ZMIANA UMOWY I POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zamawiający dopuszcza wprowadzenie zmian do Umowy w zakresie asortymentu dostarczanych Leków, poprzez:
 - a) zastąpienie jednego Leku innym jedynie w przypadku, gdy zaprzestano wytwarzania danego Leku lub wstrzymano albo wycofano Lek z obrotu na podstawie decyzji właściwego organu.
 - b) w przypadku zmian cen urzędowych, wprowadzonych odpowiednim aktem prawnym – w stopniu wynikającym z tych zmian,
 - c) w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z promocji ustalonej przez producenta,
 - d) w przypadku obniżenia ceny leku.

- e) W przypadku wyczerpania wartości pakietu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zapewni dostawę asortymentu po cenach przetargowych. Dostawy odbywać się będą do chwili rozstrzygnięcia nowego przetargu
2. W sytuacji, o której mowa w ust. 1 a, Wykonawca może zaoferować w cenie nie wyższej niż wskazana w Ofercie lek o tych samych wskazaniach medycznych.
 3. Zmiana, o której mowa w ust. 1 a może być dokonana na wniosek Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia przekazania Zamawiającemu informacji o przyczynie zmiany wraz z dokumentami potwierdzającymi właściwości medyczne proponowanego Leku oraz dopuszczającymi go do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
 4. Zmiana cen może nastąpić również w przypadkach wymienionych niżej:
 - h) wprowadzenia do obrotu w okresie realizacji umowy leku równoważnego, przy czym strony ustalą jego cenę jednostkową, która nie może być wyższa niż cena leku uwzględnionego pierwotnie w umowie;
 - i) zmiany sposobu konfekcjonowania (wielkości opakowania), przy czym nastąpi przeliczenie ilości na odpowiednią ilość opakowań albo ilości sztuk w opakowaniu oraz proporcjonalnie do zmiany nastąpi korekta ceny opakowania;
 - j) objęcia leków refundacją na podstawie decyzji administracyjnej, z której wynika zmiana dotychczasowej ceny;
 - k) zmiany decyzji administracyjnej o objęciu produktu leczniczego refundacją w zakresie jego urzędowej ceny zbytu, przy jednoczesnym wskazaniu tegoż produktu leczniczego jako podstawy limitu;
 - l) zmiany urzędowej ceny zbytu produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej;
 - m) zmiany produktu leczniczego stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej.
 - n) korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej.
 5. W przypadkach określonych w ust. 4 pkt. c-f, cena produktu leczniczego zostanie ustalona z uwzględnieniem zasad określonych art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696 ze zm.).
 6. Wykonawca zobowiązany jest do sprzedaży leku (leków) Zamawiającemu po cenie nie wyższej niż wysokość limitu finansowania tego leku ustalonej zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, obowiązującym w dniu zastosowania (podania) leku. Jeżeli okaże się, że Wykonawca w ramach niniejszej umowy sprzedawał leki po cenie wyższej niż wynikająca z obwieszczenia obowiązującego w dniu zastosowania (podania) leku, będzie zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu różnicy między tą ceną, a ceną wynikającą z obwieszczenia. Wykonawca w takich przypadkach wystawi Zamawiającemu stosowne faktury korygujące.
 7. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto. Cena netto pozostanie bez zmian przez cały okres obowiązywania umowy. Urzędowa zmiana stawki podatku VAT nie stanowi zmiany warunków umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu
 8. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z Umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z Umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.

9. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego właściwego ze względu na siedzibę Zamawiającego.
10. Umowa podlega prawu polskiemu i zgodnie z nim powinna być interpretowana. W zakresie nieuregulowanym w Umowie stosuje się przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeks cywilny.
11. Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, ani w całości ani w części. Wykonawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę ceny za dostarczone Towary wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności.
12. Wszelkie zmiany Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
13. Wszelką korespondencję strony przekazują sobie na adresy podane na wstępie Umowy.
14. Zmiana adresu wymaga pisemnego powiadomienia drugiej strony. Zaniedbanie tego obowiązku skutkuje przyjęciem domniemania skutecznego doręczenia korespondencji na dotychczasowy adres.
15. Załączniki do Umowy stanowią integralną jej część.
16. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej Strony.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY:

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIE O POSIADANIU ODPOWIEDNICH DOKUMENTÓW

jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów

MY, NIŻEJ PODPISANI

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz

.....
.....

(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców; w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków konsorcjum)

- 1) Oświadczamy, że oferowane produkty posiadają odpowiednie dokumenty i są one aktualne dla przedmiotowego postępowania oraz mogą być stosowane w służbie zdrowia zgodnie z Ustawą dla wyrobów kwalifikowanych jako wyroby medyczne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 211 z późn. zm.) z późniejszymi zmianami i przepisami wykonawczymi.
- 2) Oświadczamy, że oferowany asortyment jest zgłoszony/wpisany do rejestru przez Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych
- 3) Oświadczamy, że przedłożymy wyżej wymienione dokumenty na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania.

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

.....
pieczęć firmowa wykonawcy

OŚWIADCZENIE O POSIADANIU ODPOWIEDNICH DOKUMENTÓW

jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów

MY, NIŻEJ PODPISANI

.....
.....

działając w imieniu i na rzecz

.....

(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców; w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich członków konsorcjum)

1) Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia jest produktem leczniczym w rozumieniu Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. 2017 poz. 2211), jest dopuszczony do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami tej ustawy i posiadają:

a) aktualne, ważne na dzień składania oferty pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie RP wydane przez Ministra Zdrowia, lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską

b) aktualną kartę charakterystyki produktu leczniczego.

2) Oświadczamy, że przedłożymy wyżej wymienione dokumenty (oryginały lub kopie poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę) na każde żądanie Zamawiającego w terminie 3 dni od daty otrzymania wezwania.

3) Oświadczamy, że w przypadku ukończenia okresu ważności danego dokumentu w czasie realizacji umowy, Wykonawca powiadomi natychmiast Kierownika Apteki Zamawiającego.

4) Oświadczamy, że dostarczymy Zamawiającemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy.

5) Oświadczamy, że wszelkie konsekwencje finansowe i prawne wynikające z tytułu wprowadzenia do obrotu towaru niespełniającego wymogów określonych obowiązującymi przepisami i normami ponosi Wykonawca.

Miejscowość i data:.....

(podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy)

