



Znak sprawy: PCMG/P-37/2018

Grójec, dnia 2018.07.12

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku
na

**Zakup i dostawa produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum
Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.**

Wartość szacunkowa zamówienia powyżej kwoty
221 000 Euro

Sporządził: Hubert Wasila

KARTA UZGODNIEŃ

do postępowania nr PCMG/P-37/2018

Zakup i dostawa produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Grójec, dnia **2018.07.12**

Sporządzający SIWZ:

.....
(podpis)

Uzgadniam pod względem wymaganego
zakresu zamówienia i warunków jego realizacji

.....
(Dyrektor ds. Medycznych)

Uzgadniam i potwierdzam zabezpieczenie
środków finansowych

.....
(Główny Księgowy)

Potwierdzam, że treść SIWZ jest zgodna
pod względem formalno-prawnym

.....
(Radca Prawny)

Potwierdzam, że warunki postępowania zostały
uzgodnione i zaakceptowane przez Komisję Przetargową
i są zgodne z ustawą Prawo zamówień publicznych

.....
(Przewodniczący Komisji
Przetargowej)

Grójec, dnia **12.07.2018r.**

Zatwierdzam przedłożone dokumenty
i wyrażam zgodę na rozpoczęcia postępowania

.....
(Prezes Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu)

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia

Załącznik nr 1 do SIWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

FORMULARZ OFERTY I FORMULARZE ZAŁĄCZNIKÓW

Załącznik nr 1 do formularza oferty

Wzór oświadczenia wymaganego od wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO

Załącznik nr 2 do formularza oferty

standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia

Załącznik nr 3 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 1 - roztwory do wstrzykiwania

Załącznik nr 3 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 1 - roztwory do wstrzykiwania

Załącznik nr 4 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 2 – roztwory do perfuzji

Załącznik nr 4 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 2 – roztwory do perfuzji

Załącznik nr 5 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 3 – środki obniżające krzepliwość krwi

Załącznik nr 5 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 3 – środki obniżające krzepliwość krwi

Załącznik nr 6 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 4 – środki obniżające krzepliwość krwi nr 1

Załącznik nr 6 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 4 – środki obniżające krzepliwość krwi nr 1

Załącznik nr 7 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego

Załącznik nr 7a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego

Załącznik nr 8 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Załącznik nr 8 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Załącznik nr 9 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego

Załącznik nr 9a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego

Załącznik nr 10 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 8– kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego

Załącznik nr 10 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 8 – kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego 1

Załącznik nr 11 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 9– środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Załącznik nr 11 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 9 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Załącznik nr 12 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 10– środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1

Załącznik nr 12 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 10– środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1

Załącznik nr 13 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 11– immunoglobulina

Załącznik nr 13 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 11– immunoglobulina

Załącznik nr 14 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 12– immunoglobulina nr 1

Załącznik nr 14 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 12– immunoglobulina nr 1

Załącznik nr 15 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 13– immunoglobulina nr2

Załącznik nr 15a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 13– immunoglobulina nr 2

Załącznik nr 16 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 14– immunoglobulina nr 3

Załącznik nr 16 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 14– immunoglobulina nr 3

Załącznik nr 17 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 15 - roztwory do wstrzykiwania II

Załącznik nr 17 a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 15 - roztwory do wstrzykiwania II

Załącznik nr 18 do formularza oferty

FORMULARZ CENOWY- Część nr 16 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II

Załącznik nr 18a do formularza oferty

Specyfikacja Techniczna- Część nr 16 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II

Załącznik nr 2 do SIWZ

Wzór Umowy

1. ZAMAWIAJĄCY

Zamawiającym jest: **Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną**

odpowiedzialnością

Adres: **ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec**

Tel: **+48 48 664 91 01**

Fax: **+48 48 664 21 81**

E-mail: **zamowienia@pcmg.pl**

Adres strony internetowej: **www.pcmg.pl**

NIP: **797-201-92-61**

Nazwa banku i nr konta: PKO Bank Polski S.A. **61 1020 1042 0000 8302 0363 3443**

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

2.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221.000 euro.

2.2. Na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych /tekst jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm./.

2.3. Ilekroć w niniejszej SIWZ użyte jest pojęcie „Ustawa Pzp”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 2.2.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

3.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

3.2. Szczegółowo przedmiot zamówienia określony został w opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.

3.3. Przedmiot zamówienia nazywany jest w dalszej treści niniejszej SIWZ „przedmiotem zamówienia”.

3.4. Główny przedmiot zamówienia wg Wspólnego Słownika Zamówień Publicznych:

<i>Nazwa i nr części</i>	<i>CPV główny, uzupełniający:</i>
Część nr 1 – roztwory do wstrzykiwania	33692100-8 roztwory do wstrzykiwania
Część nr 2 – roztwory do perfuzji	33692400-1 roztwory do perfuzji
Część nr 3 – środki obniżające krzepliwość krwi	33621100-0 – środki obniżające krzepliwość krwi

Część nr 4 – środki obniżające krzepliwość krwi nr 1	33621100-0 – środki obniżające krzepliwość krwi
Część nr 5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego	33692510-5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego
Część nr 6 - produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu	33610000-9 - produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu
Część nr 7 - nośniki kontrastu rentgenowskiego	33696800-3 - nośniki kontrastu rentgenowskiego
Część nr 8 - kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego	33642200-4 - kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego
Część nr 9 - środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego	33651100-9 - środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego
Część nr 10 - środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1	33651100-9 - środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego
Część nr 11 - immunoglobulina	33651520-9 immunoglobuliny
Część nr 12 - immunoglobulina nr 1	33651520-9 immunoglobuliny
Część nr 13 - immunoglobulina nr 2	33651520-9 immunoglobuliny
Część nr 14 - immunoglobulina nr 3	33651520-9 immunoglobuliny
Część nr 15 – roztwory do wstrzykiwania	33692100-8 roztwory do wstrzykiwania
Część nr 16 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II	33692510-5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego

3.5. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Liczba części 14

3.6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

3.7. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7.

3.8. Zamawiający nie zamierza zawierać umowy ramowej.

3.9. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Termin wykonania zamówienia: sukcesywnie o okresie 24 miesięcy.

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

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

5.1.1 spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże, że posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli posiada zezwolenie w zakresie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne /t.j. Dz.U. 2016 nr 0 poz. 2142 ze zm./

5.1.2. nie podlegają wykluczeniu;

5.2. Zamawiający przewiduje wykluczenie Wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy PZP:

5.2.1. w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2017, poz. 1508.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 2171 z późn. zm.);

5.3. Zamawiający w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

5.4. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający wymaga, aby co najmniej jeden z wykonawców spełnił warunek określony w pkt.

5.1.1 a. z zastrzeżeniem podziału obowiązków określonych w umowie regulującej współpracę wykonawców.

6. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

6.1. Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć:

6.1.1. aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE oraz art. 80 ust. 3 dyrektywy 2014/25/UE (Załącznik nr 2 do formularza oferty)

Informacje zawarte w jednolitym dokumencie będą stanowiły wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

FORMA ZŁOŻENIA JEDZ – PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ

Wymagania dotyczące sposobu składania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia

1) Zamawiający wymaga, aby JEDZ Wykonawcy przesłali w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego przez podwykonawcę, na podstawie art. 25a ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.

- Wprowadza się następujący wymóg: pełnomocnictwo dla osoby działającej na podstawie pełnomocnictwa i akceptującej JEDZ, wymaga zachowania tej samej formy, jaką Zamawiający przewiduje dla złożenia JEDZ (dokument w postaci elektronicznej opatrzony bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

2) Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez wykonawcę, jest poczta elektroniczna. UWAGA! Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 o świadczeniu usług drogą elektroniczną.

JEDZ należy przesłać na adres email: jedz@pcmg.pl

a) Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt (Zamawiający określając dopuszczalne formaty danych w jakich może zostać przedłożony dokument JEDZ korzysta z katalogu formatów wskazanych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych. Należy pamiętać, że wybór określonych formatów danych nie może prowadzić do naruszenia zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i jednocześnie musi umożliwiać użycie kwalifikowanego podpisu elektronicznego),

b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD

<https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pl>) lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.

c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579),

d) Podpisany dokument elektroniczny JEDZ powinien zostać zaszyfrowany, tj. opatrzony hasłem dostępowym. W tym celu wykonawca może posłużyć się narzędziami oferowanymi przez oprogramowanie, w którym przygotowuje dokument oświadczenia (np. Adobe Acrobat) lub skorzystać z dostępnych na rynku narzędzi na licencji open-source (np.: AES Crypt, 7-Zip i Smart Sign) lub komercyjnych.

e) Wykonawca musi zamieścić hasło dostępu do pliku JEDZ w treści swojej oferty (w załączniku nr 3 do SIWZ, w pkt. 11 formularza oferty), składanej w formie pisemnej. Treść oferty może zawierać, jeśli to niezbędne, również inne informacje dla prawidłowego dostępu do dokumentu, w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ.

f) Wykonawca przesyła zamawiającemu zaszyfrowany i podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym JEDZ na wskazany adres poczty elektronicznej w taki sposób, aby dokument ten dotarł do zamawiającego przed upływem terminu składania ofert. W treści przesłanej wiadomości należy wskazać oznaczenie i nazwę postępowania, którego JEDZ dotyczy oraz nazwę wykonawcy.

g) Wykonawca, przysyłając JEDZ, żąda potwierdzenia dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ.

h) Datą przesłania JEDZ będzie potwierdzenie dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ z serwera pocztowego zamawiającego.

i) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.

Zamawiający informuje, że wersja formularza JEDZ, w tym instrukcja wypełniania JEDZ dostępna jest na stronie Urzędu Zamówień Publicznych/Repozytorium Wiedzy/ Jednolity Europejski Dokument Zamówienia: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>.

6.1.2. w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego do oferty należy przedłożyć wypełnioną specyfikację techniczną zgodnie z oferowaną częścią.

6.1.3. pełnomocnictwo – w oryginale.

6.1.4. dokument potwierdzający wniesienie wadium /w przypadku wniesienia wadium w formach określonych w pkt. 8.4.2 – 8.4.5 SIWZ)

6.1.5. wypełniony formularz cenowy zgodnie z oferowaną częścią.

6.1.6. oświadczenie wymagane od wykonawcy w zakresie wypełniania obowiązków informacyjnych przewidzianych w art.13 lub art.14 RODO- załącznik nr 1 formularza oferty.

6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument 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.

6.3. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

6.3.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp:

a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu;

b) oświadczenia wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z

ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności;

c) oświadczenia wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;

d) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;

e) Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:

1) pkt a – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy pzp;

2) pkt d – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości

3) Dokumenty, o których mowa w pkt. 1 i pkt. 2 lit. a), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

4) Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 1, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis pkt. 3 stosuje się.

5) Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w pkt. a, składa dokument, o którym mowa w pkt. 1, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania

ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis pkt. 3 zdanie pierwsze stosuje się.

6.3.2. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy pzp:

a) zezwolenie w zakresie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne /t.j. Dz.U. 2016 nr 0 poz. 2142 ze zm./

6.3.3. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy pzp:

a) Oświadczenie wykonawcy, iż produkty lecznicze oferowane przez wykonawcę posiadają Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.

6.4. Zasady udziału w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

6.4.1. Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pisemne pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.

6.4.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

6.4.3. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania od Wykonawców składających ofertę wspólną, aby przed zawarciem umowy złożyli zamawiającemu umowę zawierającą:

Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania umowy (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.

6.4.4. Przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający rozumie również Wykonawców będących współnikami spółki cywilnej.

6.5. Podwykonawcy

6.5.1. Wykonawca zgodnie z art. 36a ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców, o ile jest to wiadome (należy wskazać w jednolitym europejskim dokumencie zamówieniu stanowiącym załącznik nr 2 do formularza oferty).

6.5.2. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców.

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

6.7. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016, poz. 1126).

6.8. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3, 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 ze zm.). W tym celu Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w złożonej ofercie jednoznacznie i wyczerpująco źródła (adresu) bazy danych lub postępowania, w którym u Zamawiającego znajdują się odpowiednie oświadczenia lub dokumenty.

6.9. Jeżeli Wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w pkt. 6.1.1. niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1

ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI .

7.1. Wszelkiego rodzaju oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje itp. Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną. Oferty, umowy oraz oświadczenia i dokumenty wymienione w pkt. 6 niniejszej SIWZ Wykonawcy przekazują wyłącznie w formie pisemnej,

jednak składanie przez Wykonawców oświadczenia na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (dalej: „JEDZ”) wymagane jest wyłącznie przy użyciu środka komunikacji elektronicznej – pod rygorem nieważności.

7.2. Jeżeli Zamawiający i Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania, z tym że informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem wyznaczonego terminu.

7.3 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie, przesyłając treść pytania i odpowiedzi wszystkim zidentyfikowanym uczestnikom postępowania oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (www.pcmg.pl), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu do składania ofert.

7.4. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami jest: Marzena Barwicka tel. 607 073 168.

8. WADIUM

8.1. Warunkiem udziału w postępowaniu jest wniesienie Wadium.

8.2. Zamawiający określa wadium w wysokości:

1) Część nr 1: 12 030,00 zł /słownie: dwanaście tysięcy trzydzieści złotych/,

- 2) Część nr 2: **707,00 zł** /słownie: siedemset siedem złotych/,
- 3) Część nr 3: **2 079,00 zł** /słownie: dwa tysiące siedemdziesiąt dziewięć złotych/,
- 4) Część nr 4: **19 215,00 zł** /słownie: dziewiętnaście tysięcy dwieście piętnaście złotych/,
- 5) Część nr 5: **960 ,00 zł** /słownie: dziewięćset sześćdziesiąt złotych/,
- 6) Część nr 6: **27,00 zł** /słownie: dwadzieścia siedem złotych/,
- 7) Część nr 7: **170,00 zł** /słownie: sto siedemdziesiąt złotych/,
- 8) Część nr 8: **252,00 zł** /słownie: dwieście pięćdziesiąt dwa złote /,
- 9) Część nr 9: **27,00 zł** /słownie: dwadzieścia siedem złotych/,
- 10) Część nr 10: **99,00 zł** /słownie: dziewięćdziesiąt dziewięć złotych/,
- 11) Część nr 11: **807,00 zł** /słownie: osiemset siedem złotych/,
- 12) Część nr 12: **180,00 zł** /słownie: sto osiemdziesiąt złotych/,
- 13) Część nr 13: **379,00 zł** /słownie: trzysta siedemdziesiąt dziewięć złotych/,
- 14) Część nr 14: **703,00 zł** /słownie: siedemset trzy złote/,
- 15) Część nr 15: **880,00 zł** /słownie: osiemset osiemdziesiąt złotych/
- 16) Część nr 16: **8 zł** /słownie: osiem złotych/

8.3. Wadium musi być wniesione do dnia **2018.07.18 do godz. 11:00.**

8.4. Wadium można wnieść w następujących formach, w:

8.4.1 pieniądzu, przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

PKO Bank Polski S.A. **61 1020 1042 0000 8302 0363 3443**

8.4.2 poręczeniach bankowych,

8.4.3 gwarancjach bankowych,

8.4.4.gwarancjach ubezpieczeniowych,

8.4.5 poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 ust. 3 pkt. 4 lit. b ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o Utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109 poz. 1158 z póź. zm).

Jeżeli wadium zostanie wniesione w pieniądzu, przelewem Wykonawca dołącza do oferty kserokopię wpłaty wadium z potwierdzeniem dokonanego przelewu. Na *poleceniu przelewu* należy wpisać „*Wadium - przetarg nieograniczony powyżej 221.000 Euro na zakup i dostawę*

produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, część nr.....”.

8.5. W przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej o jego wniesieniu w terminie decydować będzie data wpływu środków na rachunek bankowy Zamawiającego.

8.6. W przypadku wniesienia wadium w formie o której mowa w pkt. 8.4.2- 8.4.5 wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego. Dokumenty te muszą być ważne przez cały okres związania Wykonawcy złożoną przez niego ofertą.

8.7. Okoliczności i zasady zwrotu wadium określone są w ustawie Prawo zamówień publicznych art. 46 ustawy pzp.

9. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

9.1. Termin związania ofertą wynosi 60 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

9.2. 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 dłuższy jednak niż 60 dni.

9.3. Odmowa wyrażenia zgody nie powoduje utraty wadium.

9.4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium, albo jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania z ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania z ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.

10. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT

10.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

10.2. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

10.3. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

10.4. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. 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.

10.5. Oferta 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. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

10.6. Oświadczenia Wykonawców, czy podwykonawców składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenia zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.

10.7. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę z zastrzeżeniem pkt. 10.4. zdanie 4.

10.8. Wymaga się by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przekreślenie, przerobienie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, ect. powinny być datowane i parafowane przez Wykonawcę.

10.9. Strony oferty winny być trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron. 10.10. 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 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji /Dz. U. z 2003r. nr 153 poz. 1503 ze zm./" i dołączone do oferty, wymaga się aby były trwale, ale oddzielnie spięte. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy (należy wskazać w formularzu oferty pkt. 9). W sytuacji gdy Wykonawca zastrzeże w ofercie informacje, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa, są jawne na

podstawie przepisów ustawy prawo zamówień publicznych lub gdy wykonawca nie wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach jak pozostałe niezastrzeżone informacje.

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

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

10.13. Oferta musi obejmować całość zamówienia.

11. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ

11.1 Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie, przesyłając treść pytania i odpowiedzi wszystkim zidentyfikowanym uczestnikom postępowania oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (przetargi.rszs.radom.regiony.pl), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, nie później niż: do końca dnia w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert, tj. **do dnia: 2018.06.30** .

11.2 Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż:

na 6 dni przed upływem terminu składania ofert

11.3 Pytania należy kierować na adres:

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu

spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

05-600 Grójec

ul. Ks. Piotra Skargi 10

Fax: +48 48 664 21 81

Email: zamowienia@pcmg.pl

11.4 W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

11.5 Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

11.6 W uzasadnionych przypadkach zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, chyba że specyfikacja nie podlega udostępnieniu na stronie internetowej.

11.7 Jeżeli zmiana SIWZ będzie prowadziła do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieści ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

11.8 Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz na stronie internetowej: www.pcmg.pl.

11.9 Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku z zapytaniem, o którym mowa w pkt. 11.1.

12. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

12.1. Cena oferty powinna zostać wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona w formularzu oferty stanowiącym załącznik nr 3 do SIWZ zgodnie z wypełnionym formularzem cenowym stanowiącym załącznik do oferty.

12.2. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, określa cenę ofertową tak, aby ująć w niej wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia. W cenie oferty należy uwzględnić podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym z uwzględnieniem pkt. 12.6 SIWZ.

12.3. Cena oferty ogółem winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie.

12.4. Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę i nie może jej zmienić.

12.5. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. ustawy o podatku od towarów i usług (tekst jedn. Dz. U. z 2016 r. poz. 710 ze zm.).

12.6. Jeżeli Zamawiającemu zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku (należy wskazać w formularzu oferty w pkt. 11)

12.7. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń między stronami w walutach obcych.

13. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

13.1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10 w sekretariacie Budynek D, osobiście lub za pośrednictwem operatora pocztowego **w terminie do 2018.07.18 do godziny 11.00**

13.2. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie powinno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością – SEKRETARIAT - 05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10 oraz opisane **„Oferta przetargowa na zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, część nr..... Nie otwierać przed dniem 2018.07.18. do godz.11.30”**

13.3. W niniejszym postępowaniu Zamawiający zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy Pzp niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.

13.4. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia, 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” i z powołaniem się na numer, pod jakim została zarejestrowana oferta. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

13.5. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

14. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

14.1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedziba w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10 , **w pok. nr 21 /Sala Konferencyjna/, w dniu 2018.07.18, godz. 11.30**

14.2. Otwarcie ofert jest jawne.

14.3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

14.4. Podczas otwarcia ofert zostaną podane: nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

14.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.pcmg.pl informacje dotyczące:

14.5.1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,

14.5.2. firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,

14.5.3. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

15. OPIS KRYTERIÓW KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW

15.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:

Cena – 95 % / maksymalna ilość punktów jaka może otrzymać oferta za dane kryterium - 95/
Termin realizacji dostawy – 5 % / maksymalna ilość punktów jaka może otrzymać oferta za dane kryterium - 5/

15.2. Oferta spełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryteriów otrzyma maksymalną ilość punktów. Pozostałym Wykonawcom przypisana zostanie proporcjonalnie **odpowiednio mniejsza ilość punktów.**

15. 3. SPOSÓB OCENY OFERT.

15.3..1. Ocena ofert w zakresie przedstawionych kryteriów zostanie dokonana według następującej zasady:

a/ Kryterium Cena:

Wartość punktowa= $C_{\min} / C_{of} \times R$

R- Ranga ocenianego kryterium

C_{\min} - najniższa wartość brutto z wszystkich złożonych ofert

C_{of} - wartość brutto oferty badanej

Do oceny ofert w kryterium „cena” będzie brana pod uwagę cena oferty brutto (w zł)

W zakresie kryterium „cena” oferta może uzyskać 95 punktów.

b/ Kryterium „ Termin realizacji dostawy”

Wartość punktowa dla kryterium „ termin realizacji dostawy ” będzie wyliczana według wzoru:

Wartość punktowa= $T_{of} / T_{max} \times R$

T_{of} – liczba punktów przyznanych ofercie badanej

T_{max} – najwyższa liczba punktów możliwych do zdobycia

R- Ranga ocenianego kryterium

W zakresie kryterium „ termin realizacji dostawy ” oferta może uzyskać 5 punktów.

UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „Termin realizacji dostawy ” będzie brana pod uwagę wartość podana w pkt. 3 formularza oferty, wyrażona liczbowo (ilość dni).

Zamawiający przyzna punktację w kryterium „Termin realizacji dostawy” w następujący sposób:

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – do 3 dni roboczych – 5 pkt.

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – od 3 do 7 dni roboczych – 2 pkt.

-zaoferowany przez Wykonawcę termin realizacji dostawy – od 7 do 10 dni roboczych – 0 pkt.

Dopuszczalny maksymalny termin realizacji dostawy wynosi 10 dni roboczych.

Za dzień roboczy rozumie się każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni świątecznych oraz dni ustawowo wolnych od pracy.

W przypadku gdy Wykonawca nie wypełni precyzyjnie oferowanego termin realizacji dostawy, Zamawiający do oceny ofert przyjmie najdłuższy termin realizacji dostawy i przyzna 0 pkt.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje termin realizacji dostawy dłuższy niż 10 dni roboczych – jego oferta zostanie odrzucona.

15.4. Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

15.5. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

15.6. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

15.7. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą ilość punktów w w/w kryteriach oceny ofert.

16. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

16.1. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.

16.2. W przypadku wyboru oferty złożonej przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców (z wyłączeniem przypadków gdy umowa została załączona do oferty). Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.

16.3. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego.

16.4. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom.

17. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH

17.1. Zamawiający nie wymaga wniesienia przez wykonawcę zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

17.2. Wszelkie postanowienia umowy wraz z dopuszczalnymi zmianami umowy w sprawie zamówienia publicznego zostały zawarte we wzorze umowy stanowiącym załącznik do SIWZ.

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

Odwwołanie

18.1 Wykonawcy, 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 ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

18.2 Zgodnie z art. 180 ust. 1 Prawo zamówień Publicznych odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

18.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność 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.

18.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej opatrzone własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

18.5 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.

18.6. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust.2. ustawy Pzp.

18.7. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności. 18.8. Na czynności, o których mowa w pkt. 18.7 nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust.2. ustawy pzp

18.9. Odwołanie wnosi się :

W terminie 10 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 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

18.10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postępowań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

18.11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 18.9 i 18.10 wnosi się:

W terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

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

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

Skarga do sądu

18.14. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

18.15. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.

18.16. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

19. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

19.1. Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek.

19.2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny.

19.3. Przekazanie protokołu lub załączników następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

19.4. W przypadku protokołu lub załączników sporządzonych w postaci papierowej, jeżeli z przyczyn technicznych znacząco utrudnione jest udostępnienie tych dokumentów przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do udostępnienia dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

19.5. Bez zgody zamawiającego wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników, w miejscu wyznaczonym przez zamawiającego, nie może samodzielnie kopiować lub utrwaląć

za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

19.6. Jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników zgodnie z wyborem wnioskodawcy jest z przyczyn technicznych znacząco utrudnione, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do przesłania dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

19.7. Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie. W wyjątkowych przypadkach, w szczególności związanych z zapewnieniem sprawnego toku prac dotyczących badania i oceny ofert, zamawiający udostępnia odpowiednio oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w terminie przez siebie wyznaczonym, nie później jednak niż odpowiednio w dniu przekazania informacji o wyborze najkorzystniejszej oferty lub w dniu przekazania informacji o wynikach oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu i otrzymanych ocenach spełniania tych warunków albo w dniu przekazania informacji o unieważnieniu postępowania.

19.8. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

20. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO DO ZASTOSOWANIA PRZEZ ZAMAWIAJĄCYCH 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 */Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ul. Piotra Skargi 10 /;*
- inspektorem ochrony danych osobowych w */Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością / jest Pani/Pani /Ewelina Średnicka, kontakt: adres sekretariat@pcmg.pl, 48 664-91-01/ *;*

- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego / na zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, część nr.....” . P-37 /2018/ 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 **;
 - 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 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.**

* **Wyjaśnienie:** informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.

** **Wyjaśnienie:** 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.

*** **Wyjaśnienie:** 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.

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Część nr 1- roztwory do wstrzykiwania

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Aqua pro inj. 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	3900
2	Glucosum 5% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	40
3	Glucosum 5% 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	3000
4	Glucosum 5% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	12800
5	Glucosum 10% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	800
6	Mannitol 15% 100ml worek z dwoma niezależnymi portami	2800
7	Mannitol 15% 250ml worek z dwoma niezależnymi portami	100
8	Metronidazol 0,5% 100ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	13500
9	Natrium chloratum 0,9% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	22000
10	Natrium chloratum 0,9% 250ml	35000
11	Natrium chloratum 0,9% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	39000
12	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	450
13	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	500
14	Płyn wieloelektrolitowy 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	1900
15	Płyn wieloelektrolitowy 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	42600
16	Płyn wieloelektrolitowy podwójnie buforowany-octany i gluconiany, jony Cl poniżej 99 mmol/l, 500ml worek z dwoma niezależnymi portami	320
17	Solutio Ringeri 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	10100
18	10% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,38-0,45, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	180
19	6% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,40-0,42, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	30

Część nr 2- roztwory do perfuzji

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Aqua pro irryg. 500ml butelka odkręcana	1600
2	Aqua pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	100
3	Aqua pro irryg. 5000ml worek	160
4	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 500ml butelka odkręcana	1900
5	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	100
6	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 3000ml worek	160
7	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 5000ml worek	160
8	1,5% roztwór glicyny 5000ml worek	10

Część nr 3-środki obniżające krzepliwość krwi

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Enoxaparinum natr. 40mg/0,4ml amp.strz	11 000

Część nr 4-środki obniżające krzepliwość krwi nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Alteplase 10mg + rozp.	90
2	Alteplase 20mg + rozp.	150
3	Alteplase 50mg + rozp.	180

Część nr 5-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt./g
1	Dieta bezresztkowa normokaloryczna (1kcal/ml),zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych, 25%kazeiny, 20%białek soi,20% białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100;% energii z białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%. Opakowanie typu butelka 500ml.	1 800
2	Dieta bogatoresztkowa z zawartością 6 rodzajów błonnika MF6; normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi; 20%białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100. Opakowanie typu butelka 500ml.	96
3	Dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca 6 rodzajów błonnika MF6,białko sojowe -nie więcej niż 4,3g/ml i osmolarności nie wyższej niż 300 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml	480
4	Dieta peptydowa, normokaloryczna(1kcal/ml), źródło białka-hydrolizat serwatki;47%tłuszczu stanowią łatwo wchłanialne tłuszcze MCT. osmolarność nie niższa niż455 mOsm/l,% energii z białka-16%,węglowodanów-69%,tłuszczów-15%. Opakowanie typu butelka 500ml	80
5	Dieta hiperkaloryczna 1,25 kcal/ml bogatobiałkowa 6,3g/100ml zawiera mieszankę białek w proporcji;35%serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi,20% białek grochu. Zawiera argininę 0,3g/100ml,EPA i DHA 50,8mg/100ml ,osmolarność 275 mOsm/l Opakowanie typu pack 1000ml.	120
6	Dieta wspomagająca leczenie trudno gojących się ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna 1kcal/ml oparta na białku kazeinowym, zawierająca argininę 0,85g/100ml,karotenoidy,witaminy C i E,cynk. Całkowita zawartość białka 5,5g/100ml. Osmolarność nie niższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml.	120
7	Dieta kompletna ,wysokobiałkowa dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczna 1,28kcal/ml. Zawierająca 7,5g/100ml białka,1,66g/100ml kwasu glutaminowego,1,5g błonnika MF6/100ml oraz argininę. Osmolarność ni wyższa niż 270 mOsm/l. Opakowanie worek 500ml.	48

8	Dieta kompletna pod względem odżywczym o smaku waniliowym normalizująca glikemię o niskim indeksie glikemicznym, hiperkaloryczna 1,5kcal/100ml, bogatobiałkowa powyżej 20% energii z białka, oparta na mieszaninie białka sojowego i kazeiny w proporcjach 40:60, zawartość białka 7,7g/100ml zawierająca 6 rodzajów błonnika. zawartość błonnika 1,5g/100ml, dieta z zawartością oleju rybiego, klinicznie wolna od laktozy o osmolarności 395 mOsm/l. w opakowaniu typu pack o objętości 1000ml do podaży przez zgłębnik	120
9	Hipoalergiczny preparat dietetyczno-leczniczy w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, stosowany w alergii na białko pokarmowe. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy w butelce max 100ml.	960
10	Hipoalergiczny preparat mlekozastępczy dla niemowląt od urodzenia, stosowany w profilaktyce alergii pokarmowej, kolkach jelitowych oraz nietolerancji laktozy lub sacharozy. Źródłem białka jest hydrolizat kazeiny o znacznym stopniu hydrolizy, co zapobiega wystąpieniu alergii. Źródłem węglowodanów jest syrop glukozowy i modyfikowana skrobia kukurydziana. Preparat nie zawiera laktozy i sacharozy, może zawierać bakterie probiotyczne.	8 500 gram

Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ ml
1	Simeticonum krople doustne emulsja 100mg/ml	1 200

Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Methylene blue (błękit metylenowy) 10mg/roztwór do wstrzyknięć ampułki a 1ml	800

Część nr 8 – kortykosterydy do użytku ogólnoustrojowego

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Betametazon zawiesina do wstrzykiwań; 7 mg/ml (1 ml powinien zawierać 6,43 mg dipropionianu betametazonu (co odpowiada 5 mg betametazonu) oraz 2,63 mg soli sodowej fosforanu betametazonu (co odpowiada 2 mg betametazonu)); ampułki a 1 ml	800

Część nr 9 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Lamivudinum + Zidovudinum 150mg+ 300mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuacje, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z	120

	oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	
--	---	--

Część nr 10 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Lopinavir + Ritonavir 200mg + 50mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuację, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	240

Część nr 11 – immunoglobulina

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ g
1	Immunoglobulina ludzka-roztwór gotowy do infuzji o stężeniu 5% i 10% w zależności od zapotrzebowania. Obydwa roztwory pochodzące od jednego producenta	180

Część nr 12 – immunoglobulina nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 50mcg; amp.-strzyk.	60

Część nr 13 – immunoglobulina nr 2

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 150mcg; amp.-strzyk.	60

Część nr 14 – immunoglobulina nr 3

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
-----	-------------------	--

1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 300mcg; amp.-strzyk.	90
---	---	----

Część nr 15- roztwory do wstrzykiwania II

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.
1	Dekstran 40000-10% 500ml butelka szklana	80
2	Glucosum 20% 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	20
3	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	800
4	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	5300
5	Płyn pediatryczny 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	80
6	Theophyllinum 300mg/250ml butelka PE	600

Część nr 16-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II

Lp.	Nazwa asortymentu	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt./g
1	Mleko modyfikowane początkowe w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera Prontura(-błonnik prebiotyk)GOS w stos.9:1,zawieraLCPUFA oraz nukleotydy w but.max.100ml.	1 440

FORMULARZ OFERTY
Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....
.....

Adres*

Tel.*:

Adres poczty elektronicznej*

Regon*

NIP *

Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem

– TAK, NIE**

(* w przypadku oferty wspólnej należy podać dane dotyczące Wykonawcy – Pełnomocnika)

** - niepotrzebne skreślić

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Ks. Piotra Skargi 10
05 – 600 Grójec

W odpowiedzi na ogłoszenie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w procedurze przetargowej prowadzonej w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 Euro na zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, przedkładamy niniejszą ofertę oświadczając, że akceptujemy wszystkie warunki zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

1. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ:

a)Część nr 1 – roztwory do wstrzykiwania za cenę brutto: zł,
słownie.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 3 do oferty.

b)Część nr 2 – roztwory do perfuzji za cenę brutto: zł, słownie:.....

.....
w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 4 do oferty.

c) Część nr 3 – środki obniżające krzepliwość krwi za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do oferty.

d) Część nr 4– środki obniżające krzepliwość krwi nr 1 za cenę brutto:

zł, słownie:,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 6 do oferty.

e) Część nr 5 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego za cenę brutto: zł,

słownie:,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 7 do oferty.

f) Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu za cenę

brutto: zł, słownie.....

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 8 do oferty.

g) Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 9 do

oferty.

h) Część nr 8- kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 10 do

oferty.

i) Część nr 9- środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego za cenę brutto: zł, słownie:

.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 11 do

oferty.

j) Część nr 10- środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1 za cenę brutto: zł,

słownie:',,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 12 do

oferty.

k) Część nr 11- immunoglobulina za cenę brutto: zł, słownie:

.....,
w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 13 do oferty.

l) Część nr 12- immunoglobulina nr 1 za cenę brutto: zł, słownie:

.....,
w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 14 do oferty.

ł) Część nr 13- immunoglobulina nr 2 za cenę brutto: zł, słownie:

.....,
w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 15 do oferty.

m) Część nr 14- immunoglobulina nr 3 za cenę brutto: zł, słownie:

.....,
w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 16 do oferty.

n)Część nr 15 – roztwory do wstrzykiwania II za cenę brutto: zł,

słownie.....,

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 17 do oferty.

o) Część nr 16 – preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II za cenę brutto:

zł, słownie:

w tym VAT % , zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 18 do oferty.

2. Oświadczamy, że powyższa cena zawiera wszelkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru naszej oferty.
3. Oświadczamy, że dostawy będą zrealizowane w terminie dni od daty otrzymania zamówienia od Zamawiającego.
4. Termin płatności (min. 30 dni); dni od daty otrzymania faktury VAT przez Zamawiającego.

5. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych w nim warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia zgodnie z treścią i wymogami SIWZ.
7. Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach Nr od do informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji./ jeżeli dotyczy/
8. Oświadczamy, że związani jesteśmy niniejszą ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
9. Wadium zostało wniesione w formie _____. Zwrotu wadium należy dokonać na konto _____ (jeżeli dotyczy).
10. W związku z obowiązkiem przesłania JEDZ przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, niniejszym podajemy hasło dostępu do pliku JEDZ:
11. Jednocześnie podajemy następujące informacje niezbędne do prawidłowego dostępu do dokumentu [Wykonawca wpisuje tu w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub o procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ].
12. **Zamówienie** zrealizujemy samodzielnie*/ przy udziale **podwykonawców***
/ jeżeli dotyczy/ - wykaz części zamówienia, których wykonanie wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom i firmy podwykonawców:
.....
.....
13. Informujemy Zamawiającego, że wybór oferty będzie*/ nie będzie* prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, jednocześnie ze złożonym oświadczeniem, podajemy nazwę (rodzaj towaru lub usługi , których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania
..... oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku
14. Oferta niniejsza zawiera kolejno ponumerowanych stron.
15. Osobami uprawnionymi do kontaktów z Zamawiającym są:
.....

16. Świadomy odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny aktualny na dzień złożenia oferty (art. 297 k.k.).

Wraz z ofertą składamy następujące dokumenty i oświadczenia:

1)

2)

3)

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

* niepotrzebne skreślić

Załącznik Nr 1 do formularza oferty

Zamawiający:

.....
.....
(pełna nazwa/firma, adres)

Wykonawca:

.....
.....

(pełna nazwa/firma, adres, w zależności
od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....
.....

(imię, nazwisko,
stanowisko/podstawa do
reprezentacji)

**Wzór oświadczenia wymaganego od wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków
informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO**

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 postępowaniu.*

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

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).

* 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 treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)

Załącznik nr 2 do formularza oferty

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA
Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji
zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [.....], data [.....], strona [http://Ted.europa.eu],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][/S [][][]-[][][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [...]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością Ul. Piotra Skargi 10 05-600 Grójec
Nazwa:	Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Dostawy
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

	<p>Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.</p> <p>Część nr 1- roztwory do wstrzykiwania;</p> <p>Część nr 2- roztwory do perfuzji ;</p> <p>Część nr 3-środki obniżające krzepliwość krwi;</p> <p>Część nr 4-środki obniżające krzepliwość krwi nr 1;</p> <p>Część nr 5-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego;</p> <p>Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu;</p> <p>Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego;</p> <p>Część nr 8 – kortygosterydy do użytku ogólnoustrojowego;</p> <p>Część nr 9 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego;</p> <p>Część nr 10 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1;</p> <p>Część nr 11 – immunoglobulina;</p> <p>Część nr 12 – immunoglobulina nr 1;</p> <p>Część nr 13 – immunoglobulina nr 2 ;</p> <p>Część nr 14 – immunoglobulina nr 3;</p>
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy:	[]
Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[]
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ :	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<p>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym”⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego?</p> <p>Jeżeli tak,</p> <p>jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych?</p> <p>Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>[...]</p>
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.
Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.
Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.
Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

<p>Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia: e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....] b): [.....] c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

<p>Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
---	--------------------------

¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:	[.....], [.....]
Stanowisko/Działający(-a) jako:	[.....]
Adres pocztowy:	[.....]
Telefon:	[.....]
Adres e-mail:	[.....]
W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):	[.....]

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

12

Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
korupcja¹⁴;
nadużycie finansowe¹⁵;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samemu wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰: a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres</p>

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <p style="padding-left: 40px;">Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?</p> <p style="padding-left: 40px;">– Proszę podać datę wyroku lub decyzji.</p> <p style="padding-left: 40px;">– W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]
--	--

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIETYTUŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej nietytułacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy^{26,2}</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoczyszczenie”)?</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:</p> <p>a) zbankrutował; lub</p> <p>b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub</p> <p>c) zawarł układ z wierzycielami; lub</p> <p>d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub</p> <p>e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <p>– Proszę podać szczegółowe informacje:</p> <p>– Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>– [.....]</p> <p>– [.....]</p>

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

<p>środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{.....}</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: {.....}</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	
--	--

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]³¹</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	{...} {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}}
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}}

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub 1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący ³³ (-): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta {liczba lat, średni obrót}: {.....}, {.....} [...] waluta {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}}
2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest	rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta rok: {.....} obrót: {.....} [...] waluta

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>następujący: i/lub 2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>{(liczba lat, średni obrót): [...], [...], [...]} waluta</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [...]}{[...]}</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>{.....}</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>{określenie wymaganego wskaźnika — stosunek X do Y³⁶ — oraz wartość): [...], [...]}³⁷</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [...]}{[...]}</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>{.....} {...} waluta</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [...]}{[...]}</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>{.....}</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [...]}{[...]}</p>

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): {...}</p>

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

<p>następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowolającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju. Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....] [.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się:</p> <p>a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):</p> <p>b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyrażne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}
--	---

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości , w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....][.....] {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}
Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego ? Jeżeli nie , proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....][.....] {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które	{.....}

<p>mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]⁴⁶</p>
---	--

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrócony opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [...

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Część nr 1- roztwory do wstrzykiwania

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Aqua pro inj. 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	3900						
2	Glucosum 5% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	40						
3	Glucosum 5% 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	3000						
4	Glucosum 5% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	12800						
5	Glucosum 10% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	800						
6	Mannitol 15% 100ml worek z dwoma niezależnymi portami	2800						
7	Mannitol 15% 250ml worek z dwoma niezależnymi portami	100						

8	Metronidazol 0,5% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	13500						
9	Natrium chloratum 0,9% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	22000						
10	Natrium chloratum 0,9% 250ml	35000						
11	Natrium chloratum 0,9% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	39000						
12	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	450						
13	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	500						
14	Płyn wieloelektrolitowy 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	1900						
15	Płyn wieloelektrolitowy 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	42600						
16	Płyn wieloelektrolitowy podwójnie buforowany-octany i gluconiany, jony Cl poniżej 99 mmol/l, 500ml worek z dwoma niezależnymi portami	320						
17	Solutio Ringeri 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	10100						
18	10% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,38-0,42, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	180						
19	6% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,40-0,42, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	30						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

.

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 2- roztwory do perfuzji**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu -Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Aqua pro irryg. 500ml butelka odkręcana	1600						
2	Aqua pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	100						
3	Aqua pro irryg. 5000ml worek	160						
4	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 500ml butelka odkręcana	1900						
5	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	100						
6	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 3000ml worek	160						
7	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 5000ml worek	160						
8	1,5% roztwór glicyny 5000ml worek	10						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 3-środki obniżające krzepliwość krwi**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Enoxaparinum natr. 40mg/0,4ml amp.strz	11 000						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 4-środki obniżające krzepliwość krwi nr 1**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Alteplase 10mg + rozp.	90						
2	Alteplase 20mg + rozp.	150						
3	Alteplase 50mg + rozp.	180						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 5-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Dieta bezresztkowa normokaloryczna (1kcal/ml),zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych, 25%kazeiny, 20%białek soi,20% białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100;% energii z białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%. Opakowanie typu butelka 500ml.	1 800						
2	Dieta bogatoresztkowa z zawartością 6 rodzajów błonnika MF6; normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi; 20%białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100. Opakowanie typu butelka 500ml.	96						
3	Dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca 6 rodzajów błonnika MF6,białko sojowe -nie więcej niż 4,3g/ml i osmolarności nie wyższej niż 300 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml	480						

4	Dieta peptydowa, normokaloryczna(1kcal/ml), źródło białka-hydrolizat serwatki;47%tłuszczu stanowią łatwo wchłanialne tłuszcze MCT. osmolarność nie niższa niż455 mOsm/l,% energii z białka-16%,węglowodanów-69%,tłuszczów-15%. Opakowanie typu butelka 500ml	80						
5	Dieta hiperkaloryczna 1,25 kcal/ml bogatobiałkowa 6,3g/100ml zawiera mieszankę białek w proporcji;35%serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi,20% białek grochu. Zawiera argininę 0,3g/100ml,EPA i DHA 50,8mg/100ml ,osmolarność 275 mOsm/l Opakowanie typu pack 1000ml.	120						
6	Dieta wspomagająca leczenie trudno gojących się ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna 1kcal/ml oparta na białku kazeinowym, zawierająca argininę 0,85g/100ml,karotenoidy,witaminy C i E,cynk. Całkowita zawartość białka 5,5g/100ml. Osmolarność nie niższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml.	120						
7	Dieta kompletna ,wysokobiałkowa dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczna 1,28kcal/ml. Zawierająca 7,5g/100ml białka,1,66g/100ml kwasu glutaminowego,1,5g błonnika MF6/100ml oraz argininę. Osmolarność ni wyższa niż 270 mOsm/l. Opakowanie worek 500ml.	48						
8	Dieta kompletna pod względem odżywczym o smaku waniliowym normalizująca glikemię o niskim indeksie glikemicznym, hiperkaloryczna 1,5kcal/100ml,bogatobiałkowa powyżej 20% energii z białka, oparta na mieszaninie białka sojowego i kazeiny w proporcjach 40:60, zawartość białka 7,7g/100ml zawierająca 6 rodzajów błonnika. zawartość błonnika 1,5g/100ml, dieta z zawartością	120						

	oleju rybiego ,klinicznie wolna od laktozy o osmolarności 395 mOsm/l. w opakowaniu typu pack o objętości 1000ml do podaży przez zgłębnik							
9	Hipoalergiczny preparat dietetyczno-leczniczy w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, stosowany w alergii na białko pokarmowe. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy w butelce max 100ml.	960						
10	Hipoalergiczny preparat mlekozastępczy dla niemowląt od urodzenia, stosowany w profilaktyce alergii pokarmowej, kolkach jelitowych oraz nietolerancji laktozy lub sacharozy. Źródłem białka jest hydrolizat kazeiny o znacznym stopniu hydrolizy ,co zapobiega wystąpieniu alergii. Źródłem węglowodanów jest syrop glukozowy i modyfikowana skrobia kukurydziana. Preparat nie zawiera laktozy i sacharozy, może zawierać bakterie probiotyczne.	8 500 gram						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ ml	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Simeticonum krople doustne emulsja 100mg/ml	1 200						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.**2** Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku**3** oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Methylene blue (błękit metylenowy) 10mg/roztwór do wstrzyknięć ampułki a 1ml	800						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 8 – kortykosterydy do użytku ogólnoustrojowego**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Betametazon zawiesina do wstrzykiwań; 7 mg/ml (1 ml powinien zawierać 6,43 mg dipropionianu betametazonu (co odpowiada 5 mg betametazonu) oraz 2,63 mg soli sodowej fosforanu betametazonu (co odpowiada 2 mg betametazonu)); ampułki a 1 ml	800						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 9 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Lamivudinum + Zidovudinum 150mg+ 300mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuację, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	120						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.**2** Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku**3** oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 10 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Lopinavir + Ritonavir 200mg + 50mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuację, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	240						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.**2** Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku**3** oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 11 – immunoglobulina**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/gram	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Immunoglobulina ludzka-roztwór gotowy do infuzji o stężeniu 5% i 10% w zależności od zapotrzebowania. Obydwa roztwory pochodzące od jednego producenta	180						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 12 – immunoglobulina nr 1**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 50mcg; amp.-strzyk.	60						
RAZEM								

1 Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 13 – immunoglobulina nr 2**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 150mcg; amp.-strzyk.	60						
RAZEM								

1 Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 14 – immunoglobulina nr 3**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 300mcg; amp.-strzyk.	90						
RAZEM								

1 Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY

Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Część nr 15- roztwory do wstrzykiwania II

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Nazwa asortymentu/ minimalne parametry wymagane	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/ szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
2	Dekstran 40000-10% 500ml butelka szklana	80						
7	Glucosum 20% 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	20						
16	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	800						
17	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	5300						
18	Płyn pediatryczny 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	80						
23	Theophyllinum 300mg/250ml butelka PE	600						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

.

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

FORMULARZ CENOWY**Część nr 16-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II**

1. Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie objętym Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

Lp.	Wymagane parametry	Zapotrzebowanie orientacyjne na 2 lata ilość/szt.	Cena jednostkowa netto za 1 szt.	Stawka VAT (%)	Cena jednostkowa brutto za 1 szt. (kolumna 4 x kolumna nr 5)	Oferowana wartość brutto (kolumna nr 3 x kolumna nr 6)	Wielkość opakowania zbiorczego i cena netto za opakowanie	Nazwa handlowa i producent oferowanego asortymentu/ numer katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	Mleko modyfikowane początkowe w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera Prontura(-błonnik prebiotyk)GOS w stos.9:1,zawieraLCPUFA oraz nukleotydy w but.max.100ml.	1 440						
RAZEM								

1Cena jednostkowa netto może być podana do czterech miejsc po przecinku.

2 Cena jednostkowa brutto może być podana do czterech miejsc po przecinku

3 oferowana wartość brutto podajemy do dwóch miejsc po przecinku

Do oceny ofert będzie brana pod uwagę wartość brutto oferty - suma kolumny nr 7 powyższej tabeli

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 1- roztwory do wstrzykiwania

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Aqua pro inj. 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
2	Glucosum 5% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
3	Glucosum 5% 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
4	Glucosum 5% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
5	Glucosum 10% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
6	Mannitol 15% 100ml worek z dwoma niezależnymi portami	
7	Mannitol 15% 250ml worek z dwoma niezależnymi portami	
8	Metronidazol 0,5% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
9	Natrium chloratum 0,9% 100ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
10	Natrium chloratum 0,9% 250ml	
11	Natrium chloratum 0,9% 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
12	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
13	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 2:1 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
14	Płyn wieloelektrolitowy 250ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
15	Płyn wieloelektrolitowy 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
16	Płyn wieloelektrolitowy podwójnie buforowany-octany i gluconiany, jony Cl poniżej 99 mmol/l, 500ml worek z dwoma niezależnymi portami	
17	Solutio Ringeri 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
18	10% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,38-0,42, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	
19	6% roztwór hydroxyetyloskrobi m.cz. 130/0,40-0,42, 500ml opakowanie z dwoma niezależnymi portami	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 2- roztwory do perfuzji

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Aqua pro irryg. 500ml butelka odkręcana	
2	Aqua pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	
3	Aqua pro irryg. 5000ml worek	
4	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 500ml butelka odkręcana	
5	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 1000ml butelka odkręcana	
6	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 3000ml worek	
7	Natrium chlor. 0,9% pro irryg. 5000ml worek	
8	1,5% roztwór glicyny 5000ml worek	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 3-środki obniżające krzepliwość krwi

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Enoxaparinum natr. 40mg/0,4ml amp.strz	

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 4-środki obniżające krzepliwość krwi nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Alteplase 10mg + rozp.	
2	Alteplase 20mg + rozp.	
3	Alteplase 50mg + rozp.	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Załącznik nr 7a do formularza oferty

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Część nr 5-preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Dieta bezresztkowa normokaloryczna (1kcal/ml),zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych, 25%kazeiny, 20%białek soi,20% białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100;% energii z białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%. Opakowanie typu butelka 500ml.	
2	Dieta bogatoresztkowa z zawartością 6 rodzajów błonnika MF6; normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi; 20%białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100. Opakowanie typu butelka 500ml.	
3	Dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca 6 rodzajów błonnika MF6,białko sojowe - nie więcej niż 4,3g/ml i osmolarności nie wyższej niż 300 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml	
4	Dieta peptydowa, normokaloryczna(1kcal/ml), źródło białka-hydrolizat serwatki;47%tłuszczu stanowią łatwo wchłanialne tłuszcze MCT. osmolarność nie niższa niż455 mOsm/l,% energii z białka-16%,węglowodanów-69%,tłuszczów-15%. Opakowanie typu butelka 500ml	
5	Dieta hiperkaloryczna 1,25 kcal/ml bogatobiałkowa 6,3g/100ml zawiera mieszankę białek w proporcji;35%serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi,20% białek grochu. Zawiera argininę 0,3g/100ml,EPA i DHA 50,8mg/100ml ,osmolarność 275 mOsm/l Opakowanie typu pack 1000ml.	
6	Dieta wspomagająca leczenie trudno gojących się ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna 1kcal/ml oparta na białku kazeinowym, zawierająca argininę 0,85g/100ml,karotenoidy,witamina C i E,cynk. Całkowita zawartość białka 5,5g/100ml. Osmolarność nie niższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml.	
7	Dieta kompletna ,wysokobiałkowa dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczna 1,28kcal/ml. Zawierająca 7,5g/100ml białka,1,66g/100ml kwasu glutaminowego,1,5g błonnika MF6/100ml oraz argininę. Osmolarność ni wyższa niż 270 mOsm/l. Opakowanie worek 500ml.	
8	Dieta kompletna pod względem odżywczym o smaku waniliowym normalizująca glikemię o niskim indeksie	

	glikemicznym, hiperkaloryczna 1,5kcal/100ml, bogatobiałkowa powyżej 20% energii z białka, oparta na mieszaninie białka sojowego i kazeiny w proporcjach 40:60, zawartość białka 7,7g/100ml zawierająca 6 rodzajów błonnika. zawartość błonnika 1,5g/100ml, dieta z zawartością oleju rybiego, klinicznie wolna od laktozy o osmolarności 395 mOsm/l. w opakowaniu typu pack o objętości 1000ml do podaży przez zgłębnik	
9	Hipoalergiczny preparat dietetyczno-leczniczy w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, stosowany w alergii na białko pokarmowe. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy w butelce max 100ml.	
10	Hipoalergiczny preparat mlekozastępczy dla niemowląt od urodzenia, stosowany w profilaktyce alergii pokarmowej, kolkach jelitowych oraz nietolerancji laktozy lub sacharozy. Źródłem białka jest hydrolizat kazeiny o znacznym stopniu hydrolizy, co zapobiega wystąpieniu alergii. Źródłem węglowodanów jest syrop glukozowy i modyfikowana skrobia kukurydziana. Preparat nie zawiera laktozy i sacharozy, może zawierać bakterie probiotyczne.	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 6 – produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Simeticonum krople doustne emulsja 100mg/ml	

..... dnia

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Załącznik nr 9a do formularza oferty*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)***Specyfikacja techniczna****Część nr 7 – nośniki kontrastu rentgenowskiego**

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Methylene blue (błękit metylenowy) 10mg/roztwór do wstrzyknięć ampułki a 1ml	

..... dnia

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Załącznik nr 10a do formularza oferty

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 8 – kortygoterydy do użytku ogólnoustrojowego

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne wymagane parametry	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Betametazon zawiesina do wstrzykiwań; 7 mg/ml (1 ml powinien zawierać 6,43 mg dipropionianu betametazonu (co odpowiada 5 mg betametazonu) oraz 2,63 mg soli sodowej fosforanu betametazonu (co odpowiada 2 mg betametazonu)); ampułki a 1 ml	

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 9 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Lamivudinum + Zidovudinum 150mg+ 300mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuację, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 10 – środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Lopinavir + Ritonavir 200mg + 50mg tabletki powlekane. Ze względu na bardzo wysoką cenę leku oraz sytuacje, w których szpital nie zastosuje leku po zakupie, zamawiający zastrzega konieczność rotacji leku z oferentem na 3-m-ce przed końcem daty ważności. Jest to warunek konieczny do spełnienia przez oferenta.	

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna
Część nr 11 – immunoglobulina

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Immunoglobulina ludzka-roztwór gotowy do infuzji o stężeniu 5% i 10% w zależności od zapotrzebowania. Obydwa roztwory pochodzące od jednego producenta	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 12 – immunoglobulina nr 1

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 50mcg; amp.-strzyk.	

..... dnia r

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 13 – immunoglobulina nr 2

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Immunoglobulina ludzka anty-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 150mcg; amp.-strzyk.	

..... dnia r

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Część nr 14 – immunoglobulina nr 3

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Immunoglobulina ludzka anti-D roztwór do wstrzykiwań domięśniowych 300mcg; amp.-strzyk.	

..... dnia r

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

Specyfikacja techniczna

Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku

Część nr 15- roztwory do wstrzykiwania II

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Dekstran 40000-10% 500ml butelka szklana	
2	Glucosum 20% 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	
3	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	
4	5%Gluc.+0,9%Natr.chl. 1:1 500ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	
5	Płyn pediatryczny 250ml opakowanie stojące z dwoma niezależnymi portami	
6	Theophyllum 300mg/250ml butelka PE	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

Załącznik nr 18a do formularza oferty*(pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)***Specyfikacja techniczna****Po zmianach w dniu 12 lipca 2018 roku****Część nr 16 -preparaty do żywienia wewnątrzjelitowego II**

Lp.	Nazwa asortymentu/minimalne parametry wymagane	Parametry oferowane (należy dokładnie określić /opisać parametry oferowanego asortymentu)
1	Mleko modyfikowane początkowe w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera Prontura(-błonnik prebiotyk)GOS w stos.9:1,zawieraLCPUFA oraz nukleotydy w but.max.100ml.	

..... dnia r.

.....

(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

UMOWA /WZÓR/

Zakup i dostawę produktów farmaceutycznych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Część nr.....

Zawarta w dniu pomiędzy:

Powiatowym Centrum Medycznym w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ulicy Piotra Skargi 10, wpisanego do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000351118, reprezentowanym przez:

Marzena Barwicka- Prezes zarządu

(zwanym dalej „Zamawiającym”)

a firmą..... z siedzibą w, działającym w oparciu o wpis do, pod numerem....., reprezentowaną przez :

1.

2.

(zwaną dalej “Wykonawcą”)

w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 Euro na podst. art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.), o następującej treści:

§ 1.

Przedmiot umowy, okres obowiązywania

1. Na podstawie umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu i przenieść na Zamawiającego własność towarów będących przedmiotem umowy, a Zamawiający zobowiązuje się towar odebrać i zapłacić Wykonawcy cenę za jego dostarczenie.
2. Zamawiający będzie zamawiał towar sukcesywnie w ilościach uzależnionych od aktualnych potrzeb Szpitala.
3. Nie zamówienie towaru w danym miesiącu nie jest w żadnym wypadku odstępniem od umowy w całości lub w części.
4. Termin realizacji umowy – do
5. Integralną część umowy stanowi Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia i wybrana oferta.

§ 2.

Warunki dostawy

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych zamówień, w ciągu 48 godzin od chwili otrzymania zamówienia faksem lub na piśmie, złożonego ze strony Zamawiającego przez Kierownika Apteki z zastrzeżeniem ust. 2.
2. W szczególnych wypadkach Zamawiający może złożyć zamówienie oznaczone jako „zamówienie pilne”. Termin dostawy takiego zamówienia wynosi 6 godzin od złożenia zamówienia e-mailem lub faksem.
3. Wykonawca zobowiązuje się do ciągłego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego w zakresie dostaw poszczególnych elementów przedmiotu zamówienia.

4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar i rozładować na swój koszt w siedzibie Zamawiającego, tj. magazynie aptecznym (od poniedziałku do piątku) w godz. 8.00 do 15.00. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. W przypadku zamówień, o których mowa w §2 ust. 2 jeżeli dostawa wypadnie poza godzinami pracy Apteki Zamawiający wskaże w zamówieniu miejsce dostawy leku.
5. Warunkiem przyjęcia dostawy jest dostarczenie rachunku lub faktury w formie elektronicznej (w jednym z formatów), umożliwiającej jej import do modułu APTEKA systemu użytkowanego w Aptece Szpitalnej. Faktura musi być dołączona do dostawy w dniu dostawy celem możliwości jej zaksięgowania i wydawania w dniu dostawy zgodnie z serią i datą ważności.
6. Wymagana jest zgodność serii i daty ważności na fakturze i w dostawie
7. Wykonawca zobowiązuje się do powiadamiania faksem lub e-mailem o realizacji zamówienia, w przypadku zamówienia częściowego do godz 10:00 dnia następnego od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub e-mailem, a w przypadku zamówienia pilnego w ciągu 1 godz. od złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub e-mailem.
8. W przypadku realizacji dostawy częściowej w części tzn. kiedy Wykonawca w całości nie przyśle zamówionego towaru w ramach dostawy częściowej, Wykonawca zobowiązany jest do przekazania pisemnej informacji, które towary zostaną przesłane w późniejszym terminie oraz określenia terminu dostawy.
9. W przypadku wystąpienia sytuacji, o której mowa w ust. 8, gdzie zaproponowany termin dostawy częściowej jest niemożliwy do zaakceptowania przez Zamawiającego z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów oraz w przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 1,2 lub niedostarczenia asortymentu wolnego od wad w terminie o którym mowa w § 3 ust. 2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu zastępczego niedostarczonego asortymentu u innego Wykonawcy w ilości nie zrealizowanej w terminie dostawy częściowej.
10. O wdrożeniu procedury określonej w ust. 9, Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę drogą elektroniczną.
11. W przypadku zakupu zastępczego, o którym mowa w ust. 9, zmniejsza się wartość przedmiotu umowy o wartość tego zakupu.
12. W przypadku zakupu zastępczego, o którym mowa w ust. 9, Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu zastępczego i ceną wynikającą z umowy oraz innych uzasadnionych kosztów powstałych w wyniku konieczności dokonania zakupu zastępczego. Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia związane z ceną zakupu zastępczego. Powyższe nie wyłącza obowiązku zapłaty kary umownej przez Wykonawcę zgodnie z §7 ust. 1 pkt. d umowy.
13. Za dzień wydania Towaru Zamawiającemu uważa się dzień, w którym Towar został odebrany przez Zamawiającego.
14. Dostarczenie przedmiotu zamówienia winno zawierać;
 - a. ulotkę w języku polskim, zawierającą, wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
 - b. właściwe oznaczenie zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa,

c. opakowanie, które chronić będzie przed ubytkiem czy uszkodzeniem. Sposób pakowania i przewozu powinien odpowiadać właściwościom towaru.

d. instrukcję w języku polskim dotyczącą magazynowania i przechowywania towaru.

15. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towarów o terminie ważności krótszym, niż 12 m-cy bez zgody Zamawiającego, Zamawiającemu przysługuje prawo do zwrotu towaru na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni od dnia dostawy. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

16. Osobą odpowiedzialną ze strony Zamawiającego za realizację umowy jest Kierownik Apteki Szpitalnej, tel. /48/664.....

17. Osobą odpowiedzialną ze strony Wykonawcy za realizację umowy jest

§ 3.

Reklamacje

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że dostarczone Towary w ramach Umowy są wolne od wad.

2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który dostarczy towar wolny od wad w ciągu 48 godzin (za dzień roboczy uważa się każdy dzień tygodnia od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni świątecznych oraz dni ustawowo wolnych od pracy) od chwili powiadomienia.

3. Dostarczenie nowego przedmiotu umowy nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 4.

Wartość umowy, zapłata ceny

1. Wartość umowy opiewa na kwotę zł brutto (słownie:), w tym stawka VAT%.

2. Należność za faktycznie dostarczony towar wyliczana będzie według cen jednostkowych brutto określonych w formularzu cenowym, stanowiącym zał. nr do umowy.

3. Ceny jednostkowe brutto towarów objętych niniejszą umową, określone w formularzu cenowym, będą niezmiennie obowiązywały przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem § 9 ust. 5 pkt. 1 i 2.

4. Zapłata ceny za dostarczony towar nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze lub rachunku.

5. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty należności przelewem, w ciągu(min 30 dni) dni od daty wystawienia faktury lub rachunku przez Wykonawcę, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

6. W przypadku niedotrzymania terminu płatności, o którym mowa w § 4 ust. 5, przez Zamawiającego, Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe.

7. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.

§ 5.

Podwykonawcy (jeżeli dotyczy)

1. Wykonawca zleca pod warunkiem, że termin realizacji umowy i cena umowna przedstawiona w ofercie nie ulegają zmianie, zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i ofertą, część czynności objętych umową Podwykonawcy:

a) Firmie..... z siedzibą NIP, nr konta bankowego, w zakresie

2. Zlecenie podwykonania nie zwalnia Wykonawcy od odpowiedzialności i zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.

3. Wykonawca nie może zaangażować do wykonania Umowy podwykonawców, którzy nie są wymienieni w niniejszej umowie, bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie.

4. Wykonawca gwarantuje, że podwykonawca posiada odpowiednie uprawnienia w takim zakresie, aby wykonać prawidłowo zamówienie objęte umową.

5. Wykonawca zapewnia, że podwykonawcy będą przestrzegać wszelkich postanowień umowy.

6. Wykonawca odpowiada wobec Zamawiającego za wszelkie działania lub zaniechania swoich podwykonawców jak za swoje działania lub zaniechania. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność wraz z gwarancją za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawcy, elementy umowy, w tym w szczególności zakres prac, termin wykonania oraz wynagrodzenie.

7. Wykonawca przedkłada Zamawiającemu poświadczoną za zgodność z oryginałem kopię zawartej umowy o podwykonawstwo w terminie 7 dni od dnia jej zawarcia.

8. Zamawiający dokona bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia przysługującego podwykonawcom w przypadku, gdy wykonawca uchyli się od obowiązku zapłaty wynagrodzenia podwykonawcom.

9. Jako uchylenie się od obowiązku zapłaty przez wykonawcę wynagrodzenia należnego podwykonawcom uznany będzie brak przedłożenia dowodów zapłaty podwykonawcom.

10. W przypadku występowania płatności, do których uprawnieni są Podwykonawcy, Wykonawca w terminie 7 dni od daty wystawienia własnej faktury lub rachunku przedłoży Zamawiającemu dowód zapłaty należności na rzecz Podwykonawców z tytułu czynności objętych w fakturze lub rachunku Wykonawcy.

11. W przypadku dokonania bezpośredniej zapłaty Podwykonawcy, o której mowa w ust. 8, Zamawiający potrąci kwotę wypłaconego wynagrodzenia z wynagrodzenia należnego Wykonawcy

12. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność za czynności wykonane przez Podwykonawcę,

§ 6.

Zmiana wierzyciela

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego przenieść na osobę trzecią prawa i obowiązków wynikających z umowy, w całości lub w części.

§ 7.

Opóźnienie Wykonawcy, kary umowne i odstąpienie od umowy

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostarczeniu towaru w całości lub w części Zamawiający może żądać zapłaty kary umownej, której wysokość określa się na 0,2% wartości brutto zamówionego a nie dostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy przez którąkolwiek ze stron, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Zamawiającego przez którąkolwiek ze stron, zapłaci on Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

4. W przypadku ujawnienia wady w zakupionym przedmiocie umowy Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin do wymiany towaru na wolny od wad. Z tytułu zwłoki w dostarczeniu towaru wolnego od wad, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.
5. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu dostawy towaru do dnia odstąpienia od umowy.
6. Strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wysokości poniesionej szkody.

§ 8.

Rozstrzyganie sporów

1. 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.
2. 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 dla siedziby Zamawiającego.

§ 9.

Prawo właściwe, język, zmiany umowy

1. W zakresie nieuregulowanym w umowie znajdują zastosowanie przepisy regulujące kwestię udzielania zamówień publicznych, a w zakresie niesprzecznym z tymi przepisami – Kodeks cywilny.
2. Niniejsza umowa została zawarta w języku polskim.
3. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
4. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, chyba, że zachodzą okoliczności wymienione w art. 144 ustawy prawo zamówień Publicznych.
5. Zamawiający przewiduje następujące możliwości zmiany umowy:
 - 1) ceny jednostkowe brutto mogą ulec zmianie po upływie roku obowiązywania umowy o wskaźnik inflacji ogłoszony przez prezesa GUS za ostatni kwartał przed upływem roku obowiązywania umowy,
 - 2) Ceny jednostkowe brutto mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - mogą się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.
 - 3) Ceny jednostkowe brutto mogą ulec zmianie w zakresie obniżenia cen, w przypadku obniżenia cen przez producenta. W przypadku wystąpienia obniżek cen przez producenta, nie będzie to wymagało aneksu do umowy. Wykonawca zobowiązany jest do pisemnego powiadomienia Zamawiającego na piśmie o obniżce cen towaru.
 - 4) Dopuszcza się zmianę zakresu rzeczowego dostaw tj. zastąpienie produktu objętego umową innym równoważnym produktem o parametrach i funkcjonalności nie gorszych niż wykazany w ofercie (z zastrzeżeniem, że cena tego produktu nie ulegnie podwyższeniu) w sytuacji zaistnienia i udokumentowania następujących przypadków:

- a) definitywnego wycofania produktu z obrotu lub wykreślenia z rejestru produktów leczniczych i materiałów medycznych;
 - b) zaprzestania wytwarzania produktu objętego umową;
 - c) wygaśnięcia świadectwa rejestracji;
 - d) przedłożenia przez Wykonawcę oferty korzystniejszej dla Zamawiającego pod względem technologicznym.
- 5) W przypadku niewykorzystania asortymentu w okresie trwania umowy – umowa może zostać przedłużona na okres nie dłuższy niż 12 miesięcy za zgodą obu stron.
6. Zmiany dokonane w naruszeniu ust. 3, 4 i 5 niniejszego § są nieważne.

§ 10.

Egzemplarze umowy

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wykonawcy oraz dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – Formularz cenowy

Załącznik nr 2 - Specyfikacja techniczna

Akceptuje pod względem finansowym

.....

Główny Księgowy

Wykonawca

Zamawiający

Sporządził: Hubert Wasila