

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

- dalej zwana „SIWZ”

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego - dalej zwane „postępowaniem” - jest prowadzone zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), dalej zwanej „Pzp”.

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim i Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów w języku obcym.

Nazwa nadana zamówieniu:

„Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw produktów leczniczych - I”.

Oznaczenie sprawy: SZM/DZ/DZ/340/15/2020

1. Nazwa oraz adres Zamawiającego.

Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o.

ul. 1-go Maja 9

41 – 100 Siemianowice Śląskie

strona internetowa: www.zozsiemianowice.pl

e-mail: zp@zozsiemianowice.pl,

tel./fax /32/ 228 – 18 – 86 - od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 – 15:00

2. Tryb udzielenia zamówienia.

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej powyżej progów ustalonych na podstawie art. 11 ust. 8 Prawa zamówień publicznych.

3. Opis przedmiotu zamówienia.

3.1. Opis przedmiotu zamówienia „Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw produktów leczniczych” podzielonego na 31 pakietów.

Oferowane produkty lecznicze posiadają świadectwa rejestracji albo świadectwa dopuszczenia do obrotu (art.14 ust. 1 i 9 ustawy przepisy wprowadzające Ustawę Prawo farmaceutyczne potwierdzające, że oferowane produkty lecznicze mogą być przedmiotem obrotu na terytorium RP lub posiadają dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską (art. 3 ust. 1 i 2 Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 499).

4. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik nr 1 do SIWZ.

3.2. Nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień:

➤ **33690000-3 (Różne produkty lecznicze)**

3.3. Zamawiający dopuszcza składania ofert częściowych.

Za ofertę częściową uważa się przedstawienie oferty w zakresie jednego, kilku lub wszystkich pakietów stanowiących przedmiot zamówienia.

3.4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

4. Termin wykonania zamówienia.

- 18 miesięcy od dnia podpisania umowy.

5. Warunki udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia.

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

- a) nie podlegają wykluczeniu w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 (pkt 5.4. SIWZ);
- b) spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ.

5.2. Warunki udziału w postępowaniu.

5.2.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

- a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów,
 - b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej,
 - c) zdolności technicznej lub zawodowej
- określone przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ.

5.2.2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.

5.2.3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

5.2.4. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

5.2.5. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

5.3. Określenie warunków udziału w postępowaniu.

5.3.1. Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit. a) SIWZ.

5.3.2. Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit. b) SIWZ.

5.3.3. Wykonawca spełni warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit. c) SIWZ, jeżeli wykaże, że zrealizował co najmniej **3 (trzy dostawy)** produktów leczniczych o wartości określonej poniżej dla poszczególnych pakietów:

- dla Pakietów nr 1, 17, 18, 20, 21 - każda o wartości nie niższej niż 1 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 15, 19, 22 - każda o wartości nie niższej niż 3 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 12, 13, 24 - każda o wartości nie niższej niż 10 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 5, 6, 9, 16, 23, 26, 29, 30 - każda o wartości nie niższej niż 20 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 3, 4, 8, 14, 27, 28, 31 - każda o wartości nie niższej niż 50 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 7 - każda o wartości nie niższej niż 200 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 2, 10, 11 - każda o wartości nie niższej niż 300 000,00 PLN brutto,
- dla Pakietów nr 25 - każda o wartości nie niższej niż 600 000,00 PLN brutto,

których przedmiotem były dostawy produktów leczniczych (asortymentowo porównywalne z przedmiotem zamówienia). Na potwierdzenie spełnienia warunku Wykonawca dołączy wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, zgodnie z załącznikiem nr 7 do SIWZ.

Dowodami, o których mowa w pkt. a) są:

- 1) poświadczenie, z tym że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert; w przypadku zamówień na dostawy - oświadczenie wykonawcy - jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w pkt 1;
- 2) w przypadku gdy zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie, o którym mowa w pkt. 1), zostały wcześniej wykonane, wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa w pkt.1).
- 3) w razie konieczności, szczególnie gdy wykaz lub dowody, o których mowa odpowiednio w pkt. 1), budzą wątpliwości zamawiającego lub gdy z poświadczenia albo z innego dokumentu wynika, że zamówienie nie zostało wykonane lub zostało wykonane nienależycie, zamawiający może zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego roboty budowlane, dostawy lub usługi były lub miały zostać wykonane, o przedłożenie dodatkowych informacji lub dokumentów bezpośrednio zamawiającemu.

5.3.4. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.

5.3.5. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

5.3.6. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13-22 Pzp.

5.3.7. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

- 5.3.8. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt 5.3.4. SIWZ, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:
- a) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt 5.3.2. oraz 5.3.3. SIWZ.
- 5.3.9. W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a Pzp, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający może żądać dokumentów, które określają w szczególności:
- 1) zakres dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu;
 - 2) sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
 - 3) zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
 - 4) czy podmiot, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
- 5.3.10. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a Pzp, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt 6.3. ppkt 1-7 SIWZ.
- 5.3.11. Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w pkt 6.3. ppkt 1-7 SIWZ, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a Pzp.
- 5.4. Zgodnie z art. 24 ust. 1 Pzp z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:
- 1) Wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
 - 2) Wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks karny,
 - c) skarbowe, o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
 - 3) Wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 5.4. ppkt 2 SIWZ;
 - 4) Wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 5) Wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził Zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
 - 6) Wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd Zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 7) Wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności Zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

- 8) Wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 9) Wykonawcę, który z innymi Wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między Wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 10) Wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary;
- 11) Wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 12) Wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

6.1. W celu potwierdzenia spełniania warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej określonego w pkt 5.3.3. SIWZ Zamawiający żąda od Wykonawcy:

- 1) wykazu dostaw wykonanych w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane należyście, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy,

6.2. Jeżeli w dokumentach składanych w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, kwoty będą wyrażane w walucie obcej, kwoty te zostaną przeliczone na PLN wg średniego kursu PLN w stosunku do walut obcych ogłaszanego przez Narodowy Bank Polski (Tabela A kursów średnich walut obcych) w dniu opublikowania ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

6.3. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dołączenia do oferty:

1. **oświadczenie w formie Formularza Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia** (dalej JEDZ) - zgodne z wzorem stanowiącym załącznik nr 9 do SIWZ – oświadczenie należy złożyć zgodnie z zapisami pkt 8.1. i 12 SIWZ,
2. odpis z właściwego rejestru, lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt 1 Pzp. 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 (t.j. Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 z późn. zm.),

Informacje zawarte w oświadczeniach, o których mowa w pkt 6.3.1. stanowią wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

6.4. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu Zamawiający żąda następujących dokumentów (dostarczonych na wezwanie Zamawiającego):

- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 Pzp wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 2) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami,

- w szczególności uzyskać przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- 3) zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskać przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - 4) 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;
 - 5) oświadczenia Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 6) oświadczenia Wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716);
 - 7) oświadczenia Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu.
 - 8) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy prawo Przedsiębiorców (Dz. U. 2018 poz. 646 z późn. zm.) - należy przedstawić w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
- 6.5. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp Wykonawca, **w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji** dotyczących kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie, ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach, **przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.** Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. **Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp stanowi Załącznik nr 4 do SIWZ.**
- 6.6. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 6.4. SIWZ:
- 1) ppkt 1 - 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 Pzp;
 - 2) ppkt 2-4 - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne lub zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskać przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - b) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
- 6.7. Dokumenty, o których mowa w pkt 6.6. ppkt 1 i ppkt 2 lit. b SIWZ, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Dokument, o którym mowa w pkt 6.6. ppkt 2 lit. a SIWZ, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem tego terminu.
- 6.8. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 6.7. SIWZ, 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 6.9. SIWZ stosuje się.

- 6.9. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
- 6.10. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w pkt 6.6. ppkt 1 SIWZ, składa dokument, o którym mowa w pkt 6.7. SIWZ, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 Pzp. 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 6.9. SIWZ zdanie pierwsze stosuje się.
- 6.11. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.
- 6.12. Zgodnie z art. 24 ust. 8 Pzp Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
- 6.13. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podstawie art. 24 ust. 8 Pzp.
- 6.14. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a Pzp, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt 6.4. ppkt 1-6 SIWZ.
- 6.15. Zamawiający żąda od Wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w pkt 6.4. ppkt 1-6 SIWZ, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a Pzp.
- 6.16. Jeżeli treść informacji przekazanych przez Wykonawcę w jednolitym dokumencie odpowiada zakresowi informacji, których Zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów, w szczególności o których mowa w pkt 6.4., Zamawiający może odstąpić od żądania tych dokumentów od Wykonawcy. W takim przypadku dowodem spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia są odpowiednie informacje przekazane przez Wykonawcę lub odpowiednio przez podmioty, na których zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a Pzp, w jednolitym dokumencie.

7. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

- 7.1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda:

Dokumentu/ów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez Zamawiającego wymogom. Wykonawca proponuje dostawę przedmiotu zamówienia, który został dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W celu potwierdzenia spełnienia tego wymogu Wykonawca dołączy oświadczenie, na formularzu stanowiącym **Załącznik nr 8 do SIWZ**, że oferowane produkty lecznicze posiadają świadectwa rejestracji albo świadectwa dopuszczenia do obrotu (art.14 ust. 1 i 9 ustawy Przepisy wprowadzające Ustawę Prawo farmaceutyczne) potwierdzające, że oferowane produkty lecznicze mogą być

przedmiotem obrotu na terytorium RP lub posiadają dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską (art. 3 ust. 1 i 2 Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 499)).

8. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywanie oświadczeń lub dokumentów oraz OFERTY przy użyciu środków komunikacji elektronicznej

CZĘŚĆ I - INFORMACJE OGÓLNE

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/> , ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
2. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:
Krzysztof Kot, Anna Anioł tel.32/228 1886 email: zp@zozsiemianowice.pl
3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na platformie ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do **formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji**.
4. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
6. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
7. Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na *Liście wszystkich postępowań* na miniPortalu oraz stanowi załącznik do niniejszej SIWZ.

CZĘŚĆ II - ZŁOŻENIE OFERTY W POSTĘPOWANIU

1. Wykonawca składa ofertę o dopuszczenie do udziału w postępowaniu za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla Wykonawców na miniPortalu. W formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
2. Oferta powinna/powinien być sporządzona/sporzadzony w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych **.doc, .docx, .pdf** i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortal. Ofertę/wniosek należy złożyć w oryginale
3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).

4. Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).

Wykonawca przesyła aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu lub w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (**dalej zwanego „JEDZ”**) Informacje zawarte w „JEDZ” stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów

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 - Ustawa z dnia 5 września 2016 r. – o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz. U. z 2016 r. poz. 1579).

- a) 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.
 - b) Wykonawca do wypełnienia JEDZ może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego w jednym z formatów wymienionych w 2.II. SIWZ (*Serwis eESPD został udostępniony przez Komisję Europejską pod adresem: <http://ec.europa.eu/growth/espd> (bezpośredni dostęp do polskiej wersji językowej serwisu pod adresem <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espd/filter?lang=pl>). Dostęp do serwisu eESPD możliwy jest również poprzez zakładkę „Elektroniczne narzędzie do wypełniania JEDZ/ESPD” pod adresem: [https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia](https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/jednolity-europejski-dokument-zamowienia.))).c) Składając JEDZ, wykonawcy zobowiązani są wypełnić formularz JEDZ zgodnie z załącznikiem nr 9 lub 10 do SIWZ,d) 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 2016r. o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej (Dz.U. z 2016r. poz. 1579),e) Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp.f) Instrukcja wypełniania formularza jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia dostępna jest na stronie Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem: <a href=).*
5. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
 6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

CZĘŚĆ III – Przekazywanie oświadczeń i dokumentów – zapytania i wyjaśnienia - NIE DOTYCZY SKŁADANIA OFERT

1. W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji). We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawca posługują się numerem ogłoszenia (BZP, TED lub ID postępowania).
2. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcą za pomocą poczty elektronicznej, e-mail: zp@zozsiemianowice.pl
3. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, zawiadomienia oraz informacje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
4. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Formularza do komunikacji jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 8.2. –część III, adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
5. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:
Krzysztof Kot, e-mail: zp@zozsiemianowice.pl,
6. Zamawiający nie dopuszcza porozumiewania się z Wykonawcami za pośrednictwem telefonu.
9. Zasady składania oświadczeń i dokumentów oraz wyboru oferty.
 1. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także jednolite dokumenty dotyczące tych podmiotów na zasadach określonych w pkt. 8. II SIWZ.

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.
3. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu i brak podstaw wykluczenia z postępowania, 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).
4. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.
5. **Zgodnie z art. 26 ust. 1 Pzp Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, spełnianie przez oferowane usługi wymagań określonych przez Zamawiającego oraz brak podstaw wykluczenia zgodnie z pkt. 6 i 7 SIWZ.**
6. Jeżeli wykaz, oświadczenia lub inne złożone przez Wykonawcę dokumenty będą budzić wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego usługi były wykonywane, o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.
7. W przypadku wskazania przez Wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 6 (tj. składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu) i § 7 (składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, o których mowa w pkt 6.7. SIWZ) rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy, okresu ich ważności oraz form, w jakich dokumenty te mogą być składane (Dz. U. z 2016 r. poz. 1126) - dalej zwanego „rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r.” w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez Wykonawcę oświadczenia lub dokumenty. Jeżeli pobranie dokumentu łączy się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów koszty te pokrywa Wykonawca.
8. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 6 (tj. składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu) i § 7 (składanych w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, o których mowa w pkt 6.7. SIWZ) rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r., które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 Pzp, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 Pzp, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.
9. W przypadku, o którym mowa w pkt 8.10. SIWZ Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.
10. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. dotyczące Wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca na zasadach określonych w art. 22a Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
11. Dokumenty, o których mowa w rozporządzeniu rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r., inne niż oświadczenia, o których mowa w pkt 8.12. SIWZ, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
12. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
13. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej.
14. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r., innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
15. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

16. Jeżeli Wykonawca nie złoży jednolitego dokumentu, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, spełnianie przez oferowane usługi wymagań określonych przez Zamawiającego lub brak podstaw wykluczenia, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
17. Jeżeli Wykonawca nie złoży wymaganych pełnomocnictw albo złoży wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
18. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu, spełnianie przez oferowane usługi wymagań określonych przez Zamawiającego oraz brak podstaw wykluczenia - wskazanych w ogłoszeniu o zamówieniu i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
19. Jeżeli wykaz, oświadczenia lub inne złożone przez Wykonawcę dokumenty budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego usługi były wykonane, o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.
20. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone

10. Wymagania dotyczące wadium.

10.1. Zamawiający żąda wniesienia wadium w kwocie:

Pakiet nr 1	30,92 zł	Pakiet nr 11	8 517,91 zł	Pakiet nr 21	38,91 zł	Pakiet nr 31	1 992,72 zł
Pakiet nr 2	8 866,37 zł	Pakiet nr 12	230,58 zł	Pakiet nr 22	123,20 zł		
Pakiet nr 3	1 634,42 zł	Pakiet nr 13	264,71 zł	Pakiet nr 23	923,91 zł		
Pakiet nr 4	1 951,45 zł	Pakiet nr 14	1 282,07 zł	Pakiet nr 24	280,16 zł		
Pakiet nr 5	467,50 zł	Pakiet nr 15	98,20 zł	Pakiet nr 25	22 236,88 zł		
Pakiet nr 6	567,02 zł	Pakiet nr 16	756,85 zł	Pakiet nr 26	868,46 zł		
Pakiet nr 7	4 676,43 zł	Pakiet nr 17	13,14 zł	Pakiet nr 27	1 880,12 zł		
Pakiet nr 8	1 538,82 zł	Pakiet nr 18	52,83 zł	Pakiet nr 28	1 531,61 zł		
Pakiet nr 9	661,20 zł	Pakiet nr 19	64,36 zł	Pakiet nr 29	509,11 zł		
Pakiet nr 10	11 298,41 zł	Pakiet nr 20	27,69 zł	Pakiet nr 30	804,95 zł		

10.2. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.

10.3. Wadium może być wnoszone w jednej lub w kilku następujących formach, o których mowa w art. 45 ust. 6 Pzp:

- a) pieniądzu,
- b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
- c) gwarancjach bankowych,
- d) gwarancjach ubezpieczeniowych,
- e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.

10.4. Z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w pkt 10.3. lit. b) - e) SIWZ (art. 45 ust. 6 pkt 2-5 Pzp) musi wynikać bezwarunkowe, nieodwołalne i na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego, zobowiązanie gwaranta do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty określonej w gwarancji:

10.4.1. jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:

- a) odmówi podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
- b) nie wniesie wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy,
- c) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanie się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

10.4.2. jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złoży oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 Pzp,

pełnomocnictw lub nie wyrazi zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 Pzp, co spowoduje brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej

- 10.5. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego **61 2030 0045 1110 0000 0283 4220. Kopię polecenia przelewu lub wydruk z przelewu elektronicznego należy złożyć wraz z ofertą.**
- 10.6. Wniesienie wadium w pieniądzu przelewem na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego będzie skuteczne z chwilą uznania tego rachunku bankowego kwotą wadium (jeżeli wpływ środków pieniężnych na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego nastąpi przed upływem terminu składania ofert).
- 10.7. **Oryginał dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium w formach, o których mowa w pkt 10.3. lit. b) - e) SIWZ (art. 45 ust. 6 pkt 2-5 Pzp) Wykonawca wniesie w oryginale w formie elektronicznej. Za pośrednictwem miniPortalu z zastrzeżeniem, że dokument będzie podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta tj. przez wystawcę gwarancji / poręczenia.**
- 10.7. **Odrzucona zostanie oferta Wykonawcy, który nie wniesie wymaganego wadium lub wadium zostanie wniesione w sposób nieprawidłowy**
- 10.8. Jeżeli wadium zostanie wniesione w walucie obcej, kwota wadium zostanie przeliczona na PLN wg średniego kursu PLN w stosunku do walut obcych ogłaszanego przez Narodowy Bank Polski (Tabela A kursów średnich walut obcych) w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
- 10.9. Jeżeli wadium zostanie wniesione w formach, o których mowa w pkt 10.3. lit. b) - e) SIWZ (w formach, o których mowa w art. 45 ust. 6 pkt 2 - 5 Pzp) i kwota wadium zostanie w tych formach określona w walucie obcej, kwota wadium zostanie przeliczona na PLN wg średniego kursu PLN w stosunku do walut obcych ogłaszanego przez Narodowy Bank Polski (Tabela A kursów średnich walut obcych) w dniu publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
- 10.10. W przypadku wadium wniesionego w pieniądzu oraz z treści gwarancji i poręczeń, o których mowa w art. 45 ust. 6 pkt 2 - 5 Pzp, jeżeli wadium będzie wniesione w tych formach, musi wynikać, że wadium zabezpiecza ofertę Wykonawcy złożoną w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw produktów leczniczych - I**”, oznaczenie sprawy: **SZM/DN/DZ/340/15/2020**
- 10.11. Za zgodą Zamawiającego Wykonawca może dokonać zmiany formy wadium na jedną lub kilka form, o których mowa w pkt 10.3. SIWZ. Zmiana formy wadium musi być dokonana z zachowaniem ciągłości zabezpieczenia oferty kwotą wadium.
- 10.12. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia.

11. Termin związania ofertą.

- 11.1. Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
- 11.2. 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.
- 11.3. 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 ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
- 11.4. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt 11.2., nie powoduje utraty wadium.
- 11.5. Na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 7a Pzp Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli Wykonawca nie wyrazi zgody, o której mowa w art. 85 ust. 2 Pzp, na przedłużenie terminu związania ofertą.

12. Opis sposobu przygotowywania ofert.

- 12.1. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej. Zamawiający dopuszcza składania oferty w postaci elektronicznej.
- 12.2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim i Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, oferty oraz innych dokumentów jednym z języków powszechnie używanych w handlu międzynarodowym.
- 12.3. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

- 12.4. Treść oferty musi odpowiadać treści SIWZ ofertę wraz załącznikami stanowiącymi jej integralną część należy przygotować według wymagań określonych w niniejszej SIWZ. Oferta powinna składać się z:
- 1) Formularza ofertowego wg wzoru stanowiącego **załącznik nr 2 do SIWZ**,
 - 2) Formularza asortymentowo - cenowego zgodnie z **załącznikiem nr 5 do SIWZ**,
 - 3) **oświadczenia w formie standardowego formularza jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia** - zgodne z wzorem stanowiącym **załącznik nr 9 lub 10 do SIWZ**,
 - 4) Dowód wniesienia wadium
- 12.5. Ofertę podpisuje osoba lub osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy.
- 12.6. Jeżeli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, wraz z ofertą składa się pełnomocnictwo.
- 12.7. Wykonawca może złożyć jedną ofertę.
- 12.8. Ofertę sporządza się w sposób staranny, czytelny i trwały. Stwierdzone przez Wykonawcę w ofercie błędy i omyłki w zapisach - przed jej złożeniem - poprawia się przez skreślenie dotychczasowej treści i wpisanie nowej, z zachowaniem czytelności błędnego zapisu, oraz podpisanie poprawki i zamieszczenie daty dokonania poprawki.
- 12.9. Ofertę należy przygotować tak, by z zawartością oferty nie można było zapoznać się przed upływem terminu otwarcia ofert.
- 12.10. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
- 12.11. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W takim przypadku Wykonawca oznacza informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa klauzulą „tajemnica przedsiębiorstwa - nie udostępniać”. **Wykonawca nie może zastrzec nazwy (firmy) oraz jego adresu, a także informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w jego ofercie.**
- 12.12. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.

13. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

13.1. Miejsce i termin składania ofert:

- a) **miejsce składania ofert:** [http:// miniportal.uzp.gov.pl/](http://miniportal.uzp.gov.pl/), **termin składania ofert:** do dnia 24.06.2020r., do godz. 9:30

13.2. Miejsce i termin otwarcia ofert:

- a) **miejsce otwarcia ofert:** Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o., ul. 1-go Maja 9, 41-100 Siemianowice Śląskie, Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia - Budynek Główny, poziom -1, pokój A 116.,
- b) **termin otwarcia ofert:** w dniu 24.06.2020 r., o godz. 11:00
- c) **otwarcie ofert nastąpi poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.**

13.3. Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.

13.4. Jeżeli w ofercie Wykonawca poda cenę napisaną słownie inną niż cenę napisaną cyfrowo, podczas otwarcia ofert zostanie podana cena napisana słownie.

13.5. Zgodnie z art. 86 ust. 5 Pzp niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:

- 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- 2) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

13.6. Zamawiający niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

14. Opis sposobu obliczenia ceny.

14.1. Opis sposobu obliczenia ceny określa formularz asortymentowo - cenowy stanowiący **Załącznik nr 5 do SIWZ**.

14.2. Cenę należy podać do dwóch miejsc po przecinku.

14.3. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN.

14.4. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.

14.5. Zgodnie z art. 91 ust. 3a Pzp 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. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę usługi, której świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując jej wartość bez kwoty podatku. Oświadczenie – Załącznik nr 6 do SIWZ.

15. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.

- 15.1. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryterium: „łączna cena ofertowa brutto” – C;
- 15.2. Powyższemu kryterium Zamawiający przypisał następujące znaczenie:

Kryterium	Waga [%]	Liczba punktów	Sposób oceny wg wzoru
łączna cena ofertowa brutto	100%	100	$C = \frac{\text{Cena najtańszej oferty}}{100\text{pkt}} \times \text{Cena badanej oferty}$

Zamawiający określa standardy jakościowe zgodnie z art. 36 ust. 2 pkt. 13 w związku z art. 91 ust. 2a PZP. Zamawiający przyjął jako jedyne kryterium cenę z uwagi na fakt, iż przedmiot zamówienia posiada ustalone standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia z uwagi na obowiązujące zasady dopuszczenia produktu do obrotu na terenie Polski oraz wskazuje, iż w cenie produktu ujęte zostały zgodnie z treścią umowy wszystkie koszty generowane w cyklu życia przez produkt.

- 15.3. Ocena punktowa w kryterium „łączna cena ofertowa brutto” dokonana zostanie na podstawie łącznej ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczona według wzoru opisanego w tabeli powyżej.
- 15.4. Punktacja przyznawana ofertom w powyższym kryterium będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.
- 15.5. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie PZP, oraz w SIWZ i zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.
- 15.6. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny, Zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych (art. 91 ust.5 pzp)
- 16. Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**
- 16.1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przekazania zawiadomienia o wyborze oferty. Wraz z zawiadomieniem zawierającym informacje o wyborze oferty Zamawiający poinformuje Wykonawcę, którego oferta została wybrana o terminie i miejscu zawarcia umowy.
- 16.2. Zamawiający może zawrzeć umowę przed upływem terminu, o którym mowa w pkt., 1 jeżeli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
- 16.3. W przypadku, gdy okaże się, że Wykonawca, którego oferta została wybrana, przedstawił w niej nieprawdziwe dane lub będzie uchylał się od zawarcia umowy na warunkach wynikających z SIWZ, Zamawiający wybierze tę spośród pozostałych ofert, która uzyskała najwyższą ocenę, chyba, że w postępowaniu przetargowym złożona była tylko jedna oferta lub upłynie termin związania ofertą.
- 16.4. W celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca, którego ofertę wybrano, jako najkorzystniejszą przed podpisaniem umowy składa:
- pełnomocnictwo, jeżeli umowę podpisuje pełnomocnik,
 - umowę regulującą współpracę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jeżeli oferta tych Wykonawców zostanie wybrana,
- 17. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy w sprawie zamówienia publicznego.**
- Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia umowy.

18. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego.

18.1. Wzór umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowi Załącznik nr 3 do SIWZ.

18.2. Umowa zostanie zawarta na podstawie złożonej oferty Wykonawcy. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a także dotyczą:

- a) obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,
- b) zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy),
- c) działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności,
- d) zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe, zmian w zakresie sposobu wykonywania zadań lub zasad funkcjonowania Zamawiającego powodujących iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe lub zaistniała konieczność modyfikacji przedmiotu zamówienia,
- e) omyłek pisarskich lub błędów rachunkowych,
- f) zmian mających na celu wyjaśnienie wątpliwości treści umowy, jeśli będzie ona budziła wątpliwości interpretacyjne między stronami,
- g) jeżeli zmiany umowy, w tym zmiany sposobu płatności, wymagać będzie ochrona interesu Zamawiającego,
- h) zmiany sposobu i okresów fakturowania dostaw;
- i) zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów i umów przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy
- j) wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 144 ust. 1
- k) zmiany umowy w zakresie: producenta leku, nazwy handlowej, sposobu konfekcjonowania, o ile zmiana taka nie spowoduje zmiany ceny produktu (w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania ceny w przeliczeniu do nowej objętości lub gramatury leku), zmiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsułek, drażetek. Zmiany są dopuszczalne w przypadku jeżeli produkt dotychczas dostarczany zostanie wstrzymany, jego zakup na rynku będzie znacząco utrudniony lub niemożliwy albo wprowadzony zostanie nowy produkt ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego. Zmiany takie możliwe są również w przypadku jeżeli np. zmiana formy konfekcjonowania zostanie zaproponowana przez Zamawiającego. Dopuszcza takie zmiany w zakresie cen netto i brutto określone w §3 pkt 1 wzorze umowy oraz nieistotne zmiany o charakterze porządkowym
- l) zmiany sposobu oraz godzin dokonywania dostaw, składania zamówień oraz zmiany dokumentów, które są wymagane przy dostawie przedmiotu zamówienia oraz zasad ich wystawiania,
- m) zmiany na nowy produkt leczniczy równoważny(zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) po cenie nie wyższej niż zaoferowana w ofercie w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego (zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu, utraty refundacji leku)W razie zaistnienia takiej okoliczności strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku gdy w okresie jednego miesiąca od powzięcia wiadomości o braku oferowanego produktu leczniczego strony nie osiągną pisemnego porozumienia co do warunków dostarczania nowego, równoważnego produktu leczniczego umowa ulega rozwiązaniu w tej części z ostatnim dniem tego miesięcznego terminu,
- n) tymczasowego dostarczania produktu leczniczego w jednostkowych opakowaniach o pojemności stanowiącej wielokrotność dawki określonej w ofercie Wykonawcy w przypadku braku dostępności na rynku produktu leczniczego w zaoferowanej dawce. Zmiana taka uważana jest za nieistotną zmianę umowy niewymagającą pisemnego aneksu jedynie w przypadku gdy zachowane są wszystkie następujące warunki:
 - zmiana wielkości opakowań następuje jednocześnie z proporcjonalną zmianą ceny oraz
 - wartość brutto umowy w części odnoszącej się do produktu leczniczego, którego dotyczy zmiana nie ulegnie zmianie,
- o) stałego, czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości obniżenia cen jednostkowych produktu leczniczego na podstawie rabatów(upustów, itp.) udzielonych przez Wykonawcę. W przypadku stałego obniżenia ceny strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości produktu leczniczego obniżenia ceny zmiana taka nie będzie wymagać sporządzenia pisemnego aneksu do umowy pod warunkiem, że udzielenie rabatu przez Wykonawcę będzie widoczne na fakturze Wykonawcy przynajmniej poprzez zawarcie informacji o wysokości rabatu. Potwierdzeniem takiej zmiany (przyjęcia

rabatu) ze strony Zamawiającego będzie w takim przypadku zapłata faktury. W przypadku gdy Wykonawca nie umieści na fakturze informacji o wysokości rabatu konieczne będzie zawarcie pisemnego aneksu do umowy.

- p) w przypadku jeżeli cena produktu określona zostanie w obwieszczeniu listy leków refundowanych na niższą niż wynikająca z umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczać przedmiot umowy w cenie wynikającej z obwieszczenia od daty jego wejścia w życie. Zmiana taka nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.

18.3. Zamawiający dopuszcza też możliwość zmiany umowy w zakresie określonym w art. 144 ust. 1 ustawy PZP.

19. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.

- 19.1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami Pzp czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie Pzp.
- 19.2. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 19.3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
- 19.4. 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.
- 19.5. 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 Pzp albo w terminie 15 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
- 19.6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
- 19.7. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 19.5 i 19.6. SIWZ 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.
- 19.8. Jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 1. 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
 2. 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
- 19.9. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
- 19.10. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
- 19.11. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
- 19.12. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy.
- 19.13. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
- 19.14. **W sprawach nie uregulowanych w pkt 19 w zakresie wniesienia odwołania i skargi mają zastosowanie przepisy art. 179 - 198g Pzp.**

20. **Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 Pzp.**
Zamawiający nie przewiduje zamówień określonych w art. 67 ust.1 pkt. 6 lub 7
21. **Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe wraz z wybranymi kryteriami oceny.**
Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
22. **Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą.**
Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą będą prowadzone w walucie PLN. Cena musi być wyrażona w złotych polskich.
23. **Adres strony internetowej Zamawiającego.**
www.zozsiemianowice.pl
24. **Informacja o zastosowaniu aukcji elektronicznej.**
Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
25. **Zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.**
Zakres zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy określa wzór umowy **stanowiący Załącznik nr 3 do SIWZ.**
26. Zgodnie z art.13 ust.1 i 2 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 roku (UE) **2016/679**, Zamawiający informuje, iż:
- 26.1. Administratorem Pani/a danych osobowych jest Szpital Miejski w Siemianowicach Śląskich z siedzibą w 41-100 Siemianowice Śląskie, ul. 1 – go Maja 9, tel. 32 228 30 30, fax 32 228 14 98, e-mail: iod@zozsiemianowice.pl
- 26.2. Państwa dane osobowe będą przetwarzane w celu realizacji ustawowych zadań Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich, związanych z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego oraz realizacji i rozliczenia usług, dostaw lub robót budowlanych zlecanych podmiotom wybranym w toku postępowania i wynikających z przepisów obowiązującego prawa w tym ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. -Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.).
- 26.3. „Polityka ochrony danych osobowych” obowiązująca w Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. w Siemianowicach Śląskich zakłada Państwa prawo do dostępu do treści Państwa danych oraz ich poprawiania, a także uprawnia Państwa do żądania zaprzestania dalszego przetwarzania danych osobowych lub cofnięcia zgody na ich przetwarzanie. Żądanie takie nie jest skuteczne w okresie, w którym Zamawiający zobowiązany jest do archiwizowania Państwa danych osobowych na podstawie obowiązujących przepisów prawa.
- 26.4. W sprawach dotyczących ochrony danych mogą Państwo skontaktować się ze Szpitalem poprzez adres e-mail: iod@zozsiemianowice.pl, dzwoniąc na telefon 32 228 30 30 lub pisząc na adres Szpitala
- 26.5. Państwa dane osobowe mogą być przekazywane innym organom i podmiotom wyłącznie na podstawie obowiązujących przepisów prawa.
- 26.6. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do realizacji wskazanych wyżej celów.
- 26.7. Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres 5 pełnych lat od daty rozstrzygnięcia postępowania, a w przypadku podmiotów, którym została zlecona usługa lub robota budowlana przez okres 5 pełnych lat od daty końcowej realizacji usługi lub roboty budowlanej, nie krócej niż udzielony termin gwarancji lub rękojmi.
- 26.8. Państwa dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.
- 26.9. Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej, poza obligatoryjnymi ogłoszeniami związanymi z publikacją postępowania w Biuletynie Unii Europejskiej.
- 26.10. Przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących naruszałoby przepisy właściwych przepisów o ochronie danych osobowych.

27. Niżej wymienione załączniki do SIWZ stanowią jej treść:

- 1) Załącznik nr 1 do SIWZ - opis przedmiotu zamówienia,
- 2) Załącznik nr 2 do SIWZ - formularz oferty,
- 3) Załącznik nr 3 do SIWZ - wzór umowy,
- 4) Załącznik nr 4 do SIWZ - wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp,
- 5) Załącznik nr 5 do SIWZ – formularze asortymentowo – cenowe (excel),
- 6) Załącznik nr 6 do SIWZ - wzór informacji, o której mowa w art. 91 ust. 3a Pzp,
- 7) Załącznik nr 7 do SIWZ - wykaz wykonanych dostaw,
- 8) Załącznik nr 8 do SIWZ – oświadczenie Wykonawcy,
- 9) Załącznik nr 9 do SIWZ – oświadczenie JEDZ – plik w formacie PDF
- 10) Załącznik nr 10 do SIWZ – oświadczenie JEDZ – plik w formacie *.xml

Treść SIWZ z załącznikami zatwierdza

CZŁONEK ZARZĄDU

CZŁONEK ZARZĄDU

.....Aleksandra Chodoronek.....

Jan Brol

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Warunki szczegółowe dla wszystkich pakietów:

1. Tryb udzielania zamówienia publicznego: przetarg nieograniczony.
2. Przedmiotu zamówienia: zakup (dostawa) leków (trzydzieści jeden pakietów).
3. Zamawiający w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia posługuje się zamiennie określeniem „Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia” lub skrótem „SIWZ” oraz skrótem „Pzp” oznaczającym ustawę wyżej wymienioną. Wybrany Wykonawca zobowiązany będzie do dostosowania się do realizacji zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego. Transport na ryzyko Wykonawcy. Koszt transportu należy uwzględnić w cenie oferty, Zamawiający z tego tytułu nie poniesie dodatkowych kosztów.
4. Terminowość dostaw: do 24 godzin od chwili przesłania zamówienia. Godziny dostaw do 13.00 – miejsce dostaw - Apteka szpitalna , ul.1 Maja 9 Siemianowice Śląskie 41-100
5. Termin ważności produktu leczniczego, wyrobu medycznego minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zwraca dostarczony towar na koszt Dostawcy, w przypadku krótszego niż wskazany terminu ważności. W wyjątkowych sytuacjach dopuszcza się krótszą datę ważności po wcześniejszym uzgodnieniu telefonicznym z Apteką szpitalną.
6. Każdy pojedynczy egzemplarz oferowanego wyrobu medycznego oraz opakowania zbiorcze muszą posiadać etykiety handlowe w języku polskim, zawierające: nazwę handlową zgodnie ze złożoną ofertą handlową, parametry produktu leczniczego, wyrobu medycznego, ilości sztuk w opakowaniu, nazwy producenta, nr serii i daty ważności.
7. Każdy materiał medyczny musi posiadać niezbędne atesty, certyfikaty CE, zaświadczenia względnie świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie zamkniętym / o ile ustawy nakładają taki obowiązek/.
8. Realizacja dostaw „cito” w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do 5 godzin od chwili złożenia zamówienia.
9. Realizacja reklamacji odbywać się będzie w terminie do 5 dni od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, Dostawca zobowiązany będzie do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 5 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 14 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy.
10. Zamawiający ma prawo złożyć reklamację ilościową do 5 dni od daty przyjęcia produktu, w przypadku odbioru przedmiotu umowy od przewoźnika Zamawiający ma prawo dokonać sprawdzenia ilościowego dostarczonych produktów i zgodności z zamówieniem oraz otwarcia paczek. Przewoźnik musi poczekać na wykonanie powyższych uprawnień przez Zamawiającego.
11. Realizacja zamówień musi odbywać się w pełnych, oryginalnych opakowaniach produktu leczniczego, wyrobu medycznego. Dostawca będzie zobowiązany dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości, jakości, w opakowaniach gwarantujących bezpieczny transport i magazynowanie.
12. Dostawca będzie zobowiązany do dostarczenia do apteki leków termolabilne w pojemnikach termoizolacyjnych ze wskaźnikiem temperatury oraz zagwarantuje Kierownikowi apteki kontrolę, czy lek jest transportowany w odpowiednich warunkach.
13. Dostawca zobowiązany będzie do dostarczenia oryginału i kopii faktur zawierających podstawowe informacje(tj. nazwa handlowa, dawka, nazwa producenta, nr serii data ważności cena brutto, cena netto, sposób przechowywania)
14. Dostawca zobowiązany będzie do dostarczenia faktur drogą mailową lub faksową w dniu dostawy.
15. Dostawca zobowiązany będzie do odbioru towaru od Zamawiającego, który został dostarczony do Zamawiającego bez faktury. Odbiór towaru będzie przez Dostawcę lub na jego koszt.

16. Dostawca zobowiązany będzie do dostarczenia towaru własnymi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej do magazynu apteki na miejsce wskazane przez personel apteki, a w przypadku wątpliwości, co do przekazanego towaru, przewoźnik zobowiązany jest do poczekania na sprawdzenie przez personel apteki zgodności przywiezionego towaru z fakturą,
17. Dostawca zobowiązany będzie do dostarczenia wersji papierowej faktury wraz z zapisem elektronicznym /dyskietka, mail/ w standardzie zwanym DATAFARM lub MALICKI na wskazany adres mailowy przez Zamawiającego. Wszelkie dane zawarte w zapisie elektronicznym muszą być identyczne z danymi na fakturze papierowej. Plik ma umożliwić zaimportowanie faktury na podstawie pliku o nazwie zgodnej ze wzorem:
fvXXXXXX.fak
gdzie:
fv – to symbol faktury
XXXXXX – nr faktury (jeśli jest niski, to na początku znajdują się zera)
.fak – rozszerzenie pliku wskazuje na to, że zawiera on fakturę
Jeden plik zawiera jedną fakturę.
18. W przypadku braku możliwości dostawy leku Dostawca umożliwi Zamawiającemu zakup niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu, a ceną wynikającą z umowy przetargowej obciąży Dostawcę,
19. W przypadku produktów ujętych w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie listy leków refundowanych, cena ofertowa nie może być wyższa niż cena/limit finansowania wynikający z Obwieszczenia obowiązującego na datę składania ofert.

Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych niż wskazane przez zamawiającego, za wyjątkiem pozycji oznaczonych *. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć ilości z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami matematycznymi, dostawy realizowane powinny być w pełnych opakowaniach.

PAKIET nr 1 - Amlodypine/Gliclazide MR/Indapamidum SR/Perindopril/Tianepine /Trimetazidine MR

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Amlodypine 0,005 Perindopril 0,005 tabl x 90	op.	10
2	Amlodypine 0,005 Perindopril 0,01 tabl x 90	op.	10
3	Amlodypine 0,01 Perindopril 0,005 tabl x 90	op.	10
4	Amlodypine 0,01 Perindopril 0,01 tabl x 90	op.	10
5	Gliclazide MR (o zmodyfikowanym uwalnianiu) tabl.powl. 0,06 X 90 szt	op.	25
6	Indapamidum SR (o zmodyfikowanym uwalnianiu) tabl powl . 1,5mg x 108	op.	40
7	Indapamine 0,000625 Perindopril 0,0025 tabl x 90	op.	10
8	Indapamine 0,00125 Perindopril 0,005 tabl x 90	op.	10
9	Perindopril 10 mg tb x90	op.	10
10	Perindopril 5mg tabl. x 90	op.	10
11	Tianepine tabl 12,5 mg x 108 szt.	op.	10
12	Trimetazidine MR(o zmodyfikowanym uwalnianiu) tabl. 35 mg x 90	op.	25

PAKIET nr 2 - Płyny i żywienie

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Dwukomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, elektrolity i glukozę. Zawartość azotu 8,3g i energia niebiałkowa 700kcal, pojemność 1000 ml.	sztuk	100
2	Dwukomorowy worek do żywienia pozajelitowego do podawania centralnie, zawierający aminokwasy, elektrolity i glukozę. Zawartość azotu 12,4g i energia niebiałkowa 1050kcal, osmolarność 1625 mOsm/l- objętość 1500 ml.	sztuk	60
3	Deksrtan inj.10% 500ml śr.masa cz 40 tyś x 1 worek	sztuk	25
4	Deksrtan inj.6% roztw.500ml śr masa cz 70 tyś x 1 worek	sztuk	25
5	Sol. Ringeri, roztw. do podania iv 500ml x 1 sztuka. butelka PE stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami , niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	11000
6	Emulsja tłuszczowa do żywienia pozajelitowego 10%, iv MCT/LCT zawierająca olej	sztuk	30

	sojowy, olej kokosowy, witaminę E, 500ml, x 1 butelka		
7	Emulsja tłuszczowa do żywienia pozajelitowego 20%, iv MCT/LCT zawierająca olej sojowy, olej kokosowy, witaminę E, 500ml, x 1 butelka szklana	sztuk	30
8	Glucosum inj. roztwór do podania iv 10% 500ml x 1 sztuka butelka PE stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	1500
9	Glucosum inj.roztwór do podania iv 10% 250ml x 1worek	sztuk	450
10	Glucosum inj.roztwór do podania iv 5% 250ml x 1 szt butelka PE stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	4000
11	Glucosum inj.roztwór do podania iv 5% 500ml x 1 szt butelka PE butelka stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	9000
12	Hydroksyetylowana skrobia 6% (130/042) w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów /Na,Cl,Mg/ jabłczanow. Roztwór izotoniczny o fizjologicznej osmolarności osocza (280-300 mOsm/l), do podania iv 6% 500ml x 1 szt butelka PE butelka stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	300
13	Hydroksyetylowana skrobia 10% (130/042) w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów /Na,Cl,Mg/ jabłczanow. Roztwór izotoniczny o fizjologicznej osmolarności osocza (280-300 mOsm/l), do podania iv 10% 500ml x 1 szt butelka PE butelka stojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	300
14	Koloidalny środek osoczozastępczy zawierający 4% zmodyfikowaną żelatynę w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, r-r do podania iv 5% 500ml x 1 szt butelka PE butelka wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	400
15	Liofilizat 13 witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z wyjątkiem wit. K do przygotowywania roztworu do podania iv 10 fiolek w opakowaniu	op	150
16	Mannitol 15% 100ml inj x 1 worek	sztuk	900
17	Natrium chloratum 0,9% a 1 l worki .iv x 1 szt.	sztuk	1000
18	Natrium chloratum 0,9% a 3 l worki . x 1 szt.	sztuk	750
19	Natrium chloratum 0,9%, roztwór do podania iv 100ml x 1 szt butelka PE wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	4000
20	Natrium chloratum 0,9%, roztwór do podania iv 250ml x 1 szt butelka PE wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	33000
21	Natrium chloratum 0,9%, roztwór do podania iv 500ml x 1 szt butelka PE butelka wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji	sztuk	27000
22	Płyn wieloelektrolitowy inj, roztwór do podania iv 500ml x 1 szt butelka PE wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji 1000 ml leku zawiera: sodu chlorek 6,8 g potasu chlorek ; 0,3 g magnezu chlorek sześciowodny, 0,2 g wapnia chlorek dwuwodny 0,37g sodu octan trójwodny 3,27g kwas jabłkowy 0,67g Pozostałe składniki to: woda do wstrzykiwań, sodu wodorotlenek (do ustalania pH)	sztuk	25000
23	Płyn wieloelektrolitowy inj, roztwór do podania iv 250ml x 1 szt butelka PE wolnostojąca z dwoma niezależnymi, równej wielkości i średnicy portami niewymagającymi dezynfekcji 1000 ml leku zawiera: sodu chlorek 6,8 g potasu chlorek ; 0,3 g magnezu chlorek sześciowodny 0,2 g wapnia chlorek dwuwodny 0,37 g sodu octan trójwodny 3,27 g kwas jabłkowy 0,67 g Pozostałe składniki to:woda do wstrzykiwań, sodu wodorotlenek (do ustalania pH)	sztuk	2000
24	R-r 10% aminokwasy z elektrolitami w tym fosforany, azot 16g, bez węglowodanów do żywienia iv pozajelitowego 1000ml x 1 but. szklana	sztuk	30

25	R-r 10% aminokwasy z elektrolitami w tym fosforany, azot 16g/L, bez węglowodanów do żywienia iv pozajelitowego 500ml x 1 but. szklana	sztuk	30
26	R-r aminokwasów do żywienia iv pozajelitowego u chorych z niewydolności a wątroby, bez elektrolitów 500ml x 1 but. szklana	sztuk	30
27	R-r aminokwasów specjalistycznych dla chorych z niewydolnością nerek, bez elektrolitów, droga podania żyłą obwodowa, centralna. 500ml x 1 but. szklana	sztuk	30
28	R-r aminokwasów specjalistycznych dla chorych z niewydolnością nerek, bez elektrolitów, droga podania żyłą obwodowa, centralna 250 ml x 1 but. szklana	sztuk	30
29	Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego, zawierający : aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapniem, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:40 oraz 10% olej rybi - 4,7-5,0g kwasów omega 3 , do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 10,0 - 10,2 g azotu - objętość 1250.ml	sztuk	60
30	Worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową (80% oleju z oliwek i 20% oleju sojowego). Zawartości azotu 5,4 g i energia niebiałkowa 780 kcal.Stosunek energii pozabiałkowej do azotu 144- objętość 1500ml	sztuk	300
31	Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego, zawierający : aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapniem, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 6,6 - 6,8 g azotu - objętość 1250 ml.	sztuk	300
32	Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego, zawierający : aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapniem, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50 , do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 10,1 - 10,2 g azotu - objętość 1875 ml.	sztuk	45
33	Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego, zawierający : aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapniem, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50 , do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 5.0 – 5.2 g azotu - objętość 625ml. Energia całkowita 740 cal	sztuk	400
34	Woda do wstrzykiwań, roztwór do podania iv 250ml x 1szt.,worek	sztuk	1500
35	Woda do wstrzykiwań, roztwór do podania iv 500ml x 1szt.,worek	sztuk	1500
36	Roztwór do infuzji 278 mOsm/l pH 5-7 Sodu chlorek 6,00 g/l Potasu chlorek 0,40 g/l Wapnia chlorek dwuwodny 0,27 g/l Sodu mlecyan 3,20 g/l	sztuk	150

PAKIET nr 3 - Płyny i żywienie

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Koncentrat do infuzji iv. Zawierający pierwiastki śladowe /minimum 9 / stosowany w trakcie żywienia pozajelitowego. Kompatybilny pod względem trwałości i zgodności fizyko-chem z mieszaninami zawierającymi glukozę, emulsję tłuszczowe aminokwasy i elektrolity do żywienia pozajelitowego amp po 10ml x 20 amp w opakowaniu	op	80
2	Koncentrat stosowany do wlewów dożylnych zawierający fosforany sodu i potasu (170,1mg,133,5mg,14mg/ml) stosowany w trakcie żywienia pozajelitowego amp po 20 ml x 10 szt w opakowaniu	op	80
3	R-r aminokwasów do żywienia i.v. pozajelitowego chorych z niewydolnością czynności nerek 250ml x 1 but.szkl. 250 ml	sztuk	30
4	R-r aminokwasów do żywienia i.v. pozajelitowego chorych z niewydolnością czynności nerek 500ml x 1 but.szkl. 500 ml	sztuk	30
5	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy oczyszczony, aminokwasy 100g, azot 16g, glukoza 250g, tłuszcze 75g, osmolarnosc 1500 mOsm/L, 2200 kcal, pH 5,6, poj.1970 ml do wkłucia centralnego x 1 szt.	sztuk	30
6	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy oczyszczony, aminokwasy 75g, azot 12g, glukoza 187g, tłuszcze 56g, osmolarnosc 1500 mOsm/L, 1600 kcal, pH 5,6, poj.1477 ml do wkłucia centralnego x 1 szt.	sztuk	80
7	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy, aminokwasy 34g, azot 5,4g, glukoza 97g, tłuszcze 51g, osmolarnosc 1060 mOsm/L, 1000 kcal poj.1440 ml do wkłucia centralnego x 1 szt.	sztuk	50

8	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy, aminokwasy 51g, azot 8,1g, glukoza 150g, tłuszcze 60g 1400 kcal poj. 1540 ml x worek	sztuk	80
9	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy, aminokwasy 68g, azot 10,8g, glukoza 200g, tłuszcze 80g, osmolarnosc 1060 mOsm/L, 1900 kcal poj. 2053 ml do wkłucia centralnego x 1 szt.	sztuk	80
10	Roztwór w worku 3 komorowym zaw.: olej sojowy, aminokwasy 50g, azot 8,0g, glukoza 125g, tłuszcze 38g, osmolarnosc 1500 mOsm/L, 1100 kcal poj. 986 ml do wkłucia centralnego x 1 szt.	sztuk	80
11	Mannitol 20% 100 ml inj. x 1 but.szkl. + “koszyczki plastik.”	sztuk	600
12	Woda do wstrzykiwań, roztwór do podania iv 250 ml x 1 szt butelka wolnostojąca, z dwoma niezależnymi portami	sztuk	3000

PAKIET nr 4 - Nadroparinum calcicum inj. - heparyny drobnocząsteczkowe

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Nadroparinum calcicum inj. 0,4 ml 3800 j.m. Axa/0,4 ml x 10ampstrz.	op	250
2	Nadroparinum calcicum inj. 0,6 ml 5700 j.m. Axa/0,6 ml x 10ampstrz	op	250
3	Nadroparinum calcicum inj. 0,8ml 7600 j.m. Axa/0,8 ml x 10ampstrz	op	30
4	Nadroparinum calcicum inj. 1ml 9500 j.m. Axa/1 ml x 10ampstrz	op	15
5	Nadroparinum calcicum inj. 47.500 j.m. anty Xa/5,0 ml x 10 (wielodawkowych) + Mini-Spike Plus V x 10 + strzykawki z igłami (tzw. tuberkulinówki) x 100	fiolka - 5ml / op. =10 fiolek	150

PAKIET nr 5 - Enoxaparinum natrium - Heparyny drobnocząsteczkowe, - Leki różne - Apidra solostar/Insuman rapid/Insuman basal/Insuman comb/Lantus solostar

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Drotaverine hydrochloride 0,040 x 20 tb	op	300
2	Drotaverine hydrochloride 0,080 x 20 tb	op	300
3	Drotaverine hydrochloride inj 0,04/2ml x 5 amp	op	750
4	Isosorbite mononitrate tb 0,04 x 30 tabl.powl.	op	15
5	Isosorbite mononitrate tb powl. 0,01 x 60	op	15
6	Isosorbite mononitrate tb powl. 0,02 x 60	op	15
7	Isosorbite mononitrate tb Ret 0,06 x 30	op	30
8	Isosorbite mononitrate tb Ret 0,1 x 30	op	25
9	Natrii valproas 200 mg+Acidum Valproicum 87mg tbl.o przedł.uwaln. X 30 szt.	op	25
10	Natrii valproas 333mg + Acidum Valproicum 145mg tbl.o przedł.uwaln. X 30 szt.	op	40
11	Ramipryl 10 x 28 tabl	op	30
12	Ramipryl 5x28 tabl	op	30
13	Ramipryl 2,5 x 28 tabl	op	30
14	Amiodaroni Hydrochloridum 50mg/ml, 3 ml fiolka	op	500
15	Amiodarone 200mg x 30 tabl	op	25
16	Clopidogrel 75mg x28 tabl	op	45
17	Lantus solostar rozt we wstrzykiwaczu 300jm/3ml x 5 szt	op	30
18	Insulinum lisprum 100j/ml roztworu do wstrzykiwań, 10 wstrzykiwaczy	op	25

* poz 1 – 7 - wszystkie dawki od tego samego producenta

PAKIET nr 6 - Dalteparinum natr - Heparyny drobnocząsteczkowe

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Dalteparinum natr. 5000jm/0,2ml x 10ampstrz	op	400
2	Dalteparinum natr. 7500jm/0,3ml x 10ampstrz	op	30
3	Dalteparinum natr. 10 000jm/0,4ml x 5ampstrz	op	15

PAKIET nr 7 - Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Acetylocysteine inj. 0,3g/3ml x 5 amp w op.	op	400
2	Acetylocysteine tab. musujące 0,6g x 10 szt. w op	op	450
3	Amoxicillin tb powł 0,5g x 16 szt w op	op	300
4	Amoxicillin tb powł 1,0g x 16 szt w op	op	45
5	Amoxicillin + Clavulanic acid inj 1,2g x op = 5 fiolek	op	900
6	Clindamycin caps. 0,3g x 16 szt w op	op	60
7	Diclofenac inj 0,075g/3ml x 5 amp w op	op	400
8	Ferri hydroxidum dextranum Inj l.m 1ml/50mg Fe+++ 0,1g/2ml x 50 amp w op	op	45
9	Ferri hydroxidum saccharum 20mgFE++/1ml inj i.v. 0.1g/5 ml x 5 amp	op	45
10	Ketoprofen caps 0,05g x 20 szt	op	150
11	Ketoprofen inj do podania l.m, l.v 0,1g/2ml x 10 amp	op	1500
12	Pantoprazole inj. 40 mg x 10 FIOLEK	op	1500
13	Piperacillin/tazobactam inj 4,5g proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 216 mg sodu/ 9.4mmol/ x 10 fiolek	op	300
14	Vancomycin inj 1,0g X 1 fiolka l.v p.o	op	1500
15	Vancomycin inj 0,5 g X 1 fiolka l.v p.o	op	300
16	Cefazolinum 1g x 1	fiolek	600
17	Amoxicillin + Clavulanic acid tabl. 0,625g x 21 szt.	op	70
18	Amoxicillin + Clavulanic acid tb 1,0g x 14 tabl.	op	120

PAKIET nr 8 – Infliximab

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Infliximab 100mg x 1 fiol	op	180

PAKIET nr 9 - Fibrynogen + Thrombinum

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Fibrynogen +Thrombinum /gąbka p/krwotoczna/ 4,8 x 4,8 cm x 2 szt /z rejestracja jako produkt leczniczy,potwierdzoną CHPL , do wglądu/	szt	15
2	Fibrynogen +Thrombinum /gąbka p/krwotoczna/ 3,0 x 2,5 cm x 1 szt /z rejestracja jako produkt leczniczy,dolączoną potwierdzoną CHPL ,do wglądu, /	szt	15
3	Fibrynogen +Thrombinum /gąbka p/krwotoczna/ 9,5 x 4,8 cm x 1 szt /z rejestracja jako produkt leczniczy,dolączoną potwierdzoną CHPL, do wglądu/	szt	15

PAKIET nr 10 - Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Acidum ursodeoxycholicum tabl 0,15g x 50 sztuk	op	25
2	Adenocor inj 6 mg/2 ml x 6 fiolek	op	15
3	Albumina ludzka 20%200g/l 50 ml x 1 szt. roztw.do infuzji x 1 butelka	op	1200
4	Alverini hchlor 60mg+ Simeticon 300mg kaps miekk. X 20 szt w opakowaniu	op	30
5	Amantadyny siarczany inj.doż.,do wlewów 0,2g/500ml x10 but.	op	30
6	Amfifilowe podłoże do maści zawierające ok 40% aq.purificata, vaselini albi, emulgatory o/w i w/o a 1 kg	op	10
7	Amitryptylina 25 mg tabl x 60 szt	op	30
8	Asmag forte x 50 tabletek	op	250
9	Benzoesan benzylu płyn p/swierzbowi 120ml /106g/	op	75
10	betamethasonum inj 7mg(6,43+2,63 mg)/ml x 5 amp	op	60
11	Bethametasoni 4 mg/ 1ml roztwór do wstrzyknięć x 1 amp. po 1 ml	op	1000
12	Bisoprololi fumaras 1,25 mg x 30 tb powł	op	75
13	Budesonidum aer.wziew.roztw. 200mcg/d 1 poj.200 dawek z komorą inhalacyjną	op	15
14	Budesonidum aer.wziew.roztw.200mcg/d 1 poj.200 dawek z ustnikiem	op	15

15	Buprenorphine 20 mg system transdermalny, uwalniający subst. 35 µg/1h x 5 plast.	Op.	40
16	Buprenorphine 30 mg system transdermalny, uwalniający subst. 52,5 µg/1h x 5 plast.	op	40
17	Buprenorphine 40 mg system transdermalny, uwalniający subst. 70 µg/1h x 5 plast.	op	30
18	Citalopram 20 mg x 28 tabl.powlekanych	op	30
19	Clindamycin inj 0,6g/4 ml x 5 amp	op	75
20	Cyklezonid 80 aer wziewny 80mcg/dawkę x 60 dawek	op	15
21	Cyklezonid 160 aer wziewny 160mcg/dawkę x 60 dawek	op	15
22	Cyproheptadini hydrochl. 0,004 g x 20 tabl.	Op	15
23	Diosmina 0,5g x 60 tb powl.	Op	120
24	Etakrydyny mleczan 0.1% roztwór na skórę x 1 op 500 g	op	150
25	Etamsylate 12,5%250 mg/2ml, inj.x 50 amp	op	150
26	Ferrosi sulfas tabl.o przedl.uwaln. 105mg Fe2+ x 30 draż	op	180
27	Filgrastim rozt.d/wstrz/infuz 0,3mg/0.5ml=30 mln jm x 1ampstryk.	op	45
28	Fluconazole roztw. doustny 50mg/10ml op. 150 ml	op	90
29	Flumazenil 100mcg/ml-5ml x 5 amp inj	op	60
30	Formaldehyd płyn buforowany 4% 1000 g x 1 butelka	butelek	750
31	Galantamini hydrobromidum inj 2.5mg/ 1ml x 10 amp.	op	40
32	Galantamini hydrobromidum inj 5.mg/ 1ml x 10 amp.	op	40
33	Gamma globulina ludzka koncentrat 50 j.m/ 1 ml amp.2 ml do wlewów iv x 1 fiolka	op	30
34	Gliceroli trinitras inj doż,wlew. 0,01g/10ml x 10 amp	op	40
35	Gliceroli trinitras inj i.v.10mg/10ml x 10 szt.	op	120
36	Glucosum inj.400 mg/ ml 40%10ml x 50 amp	op	25
37	Glucosum 200 mg/ml inj.20%10ml x 50 amp	op	25
38	Hydroxyzine inj 0,1g/2ml x5 amp.	op	150
39	Itopryd hydrochlor. tabletki powlekane 50 mg x 100 tb,	op	45
40	Klomipramina hydrochlor. tabl. o przedłużonym uwalnianiu 75 mg x 20 szt	op	15
41	Klomipramina hydrochlor. 25 mg tabl.powl x 30 szt	op	15
42	Kolchicina tbl.powl. 0.5 mg x 20 szt.	op	15
43	Krotamiton płyn na skórę 10% 100g	op	60
44	lacidyna 0,004 tb powl. X 28 szt.	op	110
45	Lamotrygina 25mg x 30 szt	op	30
46	Lamotrygina 50mg x 30 szt	op	30
47	Lamotrygina 100mg x 30 szt	op	30
48	Lithium carbonicum 250mg x 60 tabletek	op	15
49	Meropenem 0.5g x 10 fiolek trwalosc po rozp.w NACL 0,9% co najmniej 6 godzin*	op	180
50	Meropenem 1.0g 30 mlx 10 fiolek trwalosc po rozp.w NACL 0,9% co najmniej 6 godzin*	op	375
51	Mesalazinum 0,5 tb o przedłużonym uwalnianiu x 100 szt./blistry/	op	40
52	Mesalazyna 500 czopki 0,5g x 30 szt.	op	30
53	Metformini hydrochloridum tabl. o przedłużonym uwalnianiu 750 mg x 30 tb.	op	60
54	Metformini hydrochloridumtabl. o przedłużonym uwalnianiu 500 mg x 30 tb.	op	60
55	methadone hydrochloride syrop 1mg/ml 20 ml x 1 opakowanie	op	10
56	methadone hydrochloride syrop 5mg/ml 100 ml x 1 opakowanie	op	10
57	Methotrexat tbl. 10mg x x100szt	op	10
58	Midodrine hydrochloridum 2,5 mg x 20 tb	op	10
59	mleko Humana 0 90 ml sztuka x 24 sztuki w opakowaniu	op	110
60	mleko Humana 1 90 ml sztuka x 24 sztuki w opakowaniu	op	170
61	mleko Nan pro 1 x 70 ml sztuka x 32 sztuki w opakowaniu	op	60
62	mleko Nan pro 90 ml sztuka x 32 sztuki w opakowaniu	op	60
63	Moklobemid 150 mg x 30 tabl.powlekanych	op	15
64	Monoazotan izosorbidu 50, 0,050g x 30 tab o przedl.uwaln.	op	45
65	Monoazotan izosorbidu 75, 0,075g x 30 tab o przedl.uwaln.	op	45
66	Monural 3.0 g x 1 saszetka w opakowaniu	op	75

67	Natrium citricum subst. 100G	op	25
68	Nitrofuril ung. 0,2% 2mg/g 25 g	op	10
69	Oseltawir 0,075 caps twarde x 10 szt.	op	10
70	Paracetamol 50mg czopki dla niemowląt x 10 szt	op	15
71	Paroxetyna 20 mg x 30 tabl.powlekanych	op	10
72	Piperacillin/tazobactam inj 4,5g proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 216 mg sodu/ 9.4mmol/ x 10 fiolek	op	75
73	Piroxicam tabl 0,02 x 20 tabl.powl.	op	10
74	Roztwór Izomaltozyd zelaza Fe +++ 100mg/1ml do wstrzykiwan/infuzni X 5 amp	op	15
75	Sulpirid 50mg x 24 kaps	op	15
76	Sulpirid 100mg x 24 kaps	op	15
77	Sulpirid 200mg tabl x 30 szt	op	15
78	Tiapryd 100 mg x 20 tabletek	op	15
79	Vaccinum hepatitis B 0.020 mg/ 1 ml zawiesina do wstrzyknięć i.m x 1 amp/amp-strz do podania od 16r.ż również z udokumentowaną możliwością podania dla osób od 11-15r.ż /karta chakterystyki/	amp. - strzyk.	15
80	Vit B1 100 mg+ vit B12 1 mg+ vit B6 100 mg+ chlorowoderek lidokainy 20 mg, roztwór do wstrzykiwań amp 2ml x 5 amp.	op	45
81	Xylometazolini hydrochloridum 0.1% krople do nosa 10 ml	op	10
82	Lek probiotyczny zawierający w 1 kaps 250 mg liofilizowanych drożdżaków Saccharomyces boulardi oraz subst. pomoc. m.in.: laktoza jednowodna op a 50 szt	op	100
83	Kalium effervescens - granulāt musujący bezcukrowy - 20 saszetek x 3g	op.	120
84	Test ciążowy płytkowy do Pak 11	op.	150
85	Sotaloli hydrochlorium 40mg, 20 tabletek	op.	30
86	Sotaloli hydrochloridum, 80mg, 20 tabletek	op.	30
87	Polstigminum 0,5mg/1ml , 6 ampułek po 1 ml	op.	150
88	Zolendronic Acid 4mg/5ml 1 fiołka	op.	25
89	Mementini hydrochlorium 10mg, 56 tabletek	op.	10
90	Donepezil hydrochloridum 10mg, 28 tabletek	op.	15
91	Dexpanthenol żel oczny 50mg/g, tuba 5g	op.	15
92	1 mld w kropli Lactobacillus rhamnosus; suplement diety , 5 ml opakowanie	op.	45
93	Gabapentinum 300mg, 100 kapsułek	op.	15
94	Cholekalcyferol 25ug, 1000j.m. Vit D3, opakowanie po 30 tabletek	op.	45
95	Mofloksacyna 400 mg, 10 tabletek	op.	45
96	Bupivacaine hydrochloridum WZF Spinal Heavy 0,5% inj.5mg/1ml 4ml x 5 szt. opakowanie stanowi jalowe amp.	op.	75
97	Methotrexat roztwór do wstrzykiwań 10mg/ml, amp=5ml	Szt.	25
98	Sugammadeks roztwór do wstrzykiwania 0,2g/2ml x 10 fiolek	Op.	6
99	Valsartan 160 x 28 tabl.powl.	op.	75

PAKIET nr 11 - Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Acidum boricum 3% solutio 500 g	op	120
2	Acidum folicum 15mg x 30tbl.	op	75
3	Acidum folicum 5mg x 30tbl.	op	30
4	Allopurinol 100mg x 50 tbl.	op	40
5	Allopurinol 300mg x 30 tbl.	op	75
6	Allumini acetotartras 1% 10mg/g żel 75g tuba	op	150
7	Ambroxoli hydrochloridum(7.5mg/ml)ptyn do inhal. 100ml	op	30
8	Antyseptyczny krem dla dzieci,doroslych 125g :aqua, paraffinum liquidum, zinc oxide, paraffin, lanolin, cera microcristallina, sorbitan, sesquioleate, benzyl alcohol, linalyl acetate, propylene glycol, benzyl cinnamate, lavandula angustifolia oil, citric acid, BHA.	op	15
9	Atropini sulfas 0.25 mg x 20 szt.	op	30

10	Bromocriptinum 2.5mg tabl. x 30 szt	op	30
11	Budesonidum aer.d/nosa zawiesina 0.05mg/dawke x 200 dawek,10ml	op	15
12	Buprenorphine hydrochloride 0.4 mg tabl.podjęz. X 30 szt fiolka	op	60
13	Calcium Gluconicum 44.7 mgCa 2+ x 50 tbl.	op	15
14	Cholini salicylas, Cetalkonii chloridum 10g żel stomatolog.do j.ustnej	op	60
15	Clemastinum 1 mg tabl. x 30 szt	op	30
16	Clonidini hydrochloridum 75 mcg x 50 szt.	op	25
17	Chloramfenicol 1% maść 5g	op	30
18	Dihydroergotaminum 2mg/g krople doustne 15g	op	15
19	Diphenoxylat hydrochlor. 2,5mg + atropini sulfas 0,025 x 20 tbl.	op	70
20	Escyna 20 mg x 90 tbl.powl (3x30tbl.)	op	15
21	Ethambutol 0.25 x 250 kaps	op	15
22	Fenoteroli hydrobromidum+lpratropii bromidum 0.05+0.02mg/daw. x 200 daw. 10 ml	op	30
23	Ferrosi gluconas 24mg Fe++/draż. x 50 draż.	op	60
24	Fluconazole inj 0,2/100ml x10 FIOLEK	op	75
25	Flunarizinum WZF 5mg x 30 szt.	op	30
26	Fluocinoloni acetamidum 0.025% 15g masc	op	25
27	Gąbka hemostatyczna, jałowa specjalna 8cmx5cmx1mm x 20 szt.w op	op	30
28	Gąbka hemostatyczna, jałowa standard 8cmx5cmx1cm x 10 szt w op	op	50
29	Glucosum subst. 1000 g	op	30
30	iohexol 300mg J/ml, 20ml,6 but. USB	op	75
31	iohexol 300mg J/ml, 50ml,10 but. USB	op	75
32	lpratropii bromidum 0.25 mg/ 1 ml płyn do inhal. 20 ml x 1 szt.	op	40
33	Kwas askorbowy 100mg, rutozyd 25 mg x 125 tbl.powl.	op	180
34	L-asparaginian L-ornityny 100mg, cholina 35mg x 40 tbl	op	300
35	Lactulosum 7.5g/15ml sir 150ml	op	375
36	Levodopa 50mg+12.5mg benzerazyd x 100 tbl d/sp.zaw.doustm.	op	30
37	Lignocainum h/chlor 2% żel typ A 30g	op	750
38	Lignocainum h/chlor 2% żel typ U 30g	op	450
39	Liofilizat bakterii probiotycznych należących do 9 szczepow , dawkowanie 1 x dziennie x 10 kaps	op	300
40	Loratadyna 10 mg x 60 tabl.owl	op	30
41	Maść z vit.A o zawartosci min.800j.m/g wit.A x op. 20g	op	15
42	Mebeverini hydrochloridum 200mg x 30 kaps.o przedł.uwaln.	op	40
43	Metronidazol 250mg x 20 szt.	op	500
44	Metronidazol tabl.vag 500 mg x 10 szt	op	30
45	Molsidomina WZF 2mg x 30 szt	op	110
46	Molsidomina WZF 4mg x 30 szt	op	110
47	Natrii dihydrophosphas, Natrii hydrophosphas płyn doodbyt. 150ML X 1 flakon	flakon	150
48	Neomycinum 0.5% maść do oczu 3g	op	75
49	Opatrunek hydrokoloidowy, jałowy, jednoraz. Uzytku do stos. Na rany ostre,przewlekłe 10cm x 10cm extra thin x 1 szt.	szt	300
50	Opatrunek hydrokoloidowy, jałowy, jednoraz. Uzytku do stos. Na rany ostre,przewlekłe15cm x 15cm extra thin x 1 szt.	szt	300
51	Oxycodon tabl.o przedł. Działaniu 10 mg x 60 szt	op	15
52	Oxycodon tabl.o przedł. Działaniu 20 mg x 60 szt	op	15
53	Oxycodon tabl.o przedł. Działaniu 40 mg x 60 szt	op	15
54	Oxycodon tabl.o przedł. Działaniu 5 mg x 60 szt	op	15
55	Oxycodon tabl.o przedł. Działaniu 80 mg x 60 szt	op	15
56	Oxycodonamp. 10Mg/1ml po 2 ml x 10 amp	op	75
57	Parafini liq., vaselini albi maść 50g	op	15
58	Pentoksyfilina 600mg tbl. o przedłużonym uwaln. X 20 szt.	op	60
59	Perazyna 100 mg tabl. x 30 szt.	op	30

60	Phenobarbitalum supp 0.015 x 10 szt	op	30
61	phenybutazonum 250mg x 5 czopków	op	60
62	Polystyrene sulfonate A1.42g Na +/15g proszek 454g	op	10
63	Prednisonum 20mg x 20 tbl.	op	30
64	Promazin 100 mg tabl.draż x 60 szt.	op	30
65	Promazin 25 mg tabl.draż x 60 szt	op	30
66	Promazin 50 mg tabl.draż x 60 szt.	op	40
67	Propranolol 1mg/ml inj x 10 amp	op	25
68	Puder płynny 100g	op	25
69	Pyrazinamid 0.5 x 250 tabl.	op	30
70	Quinaprilum 10 mg x 30 tbl.powl.	op	30
71	Rifaximinum tabl.powl. 0.2g x 28 szt.	op	110
72	Roxitromycyna 150 mg tabl. x 10 szt	op	75
73	Salbutamol aer. 0.1mg/daw. X 200 dawek	op	30
74	Salbutamol inj. 0.5 mg/1 ml x 10 amp.	op	45
75	spiramycyna 3 mln j.m tabl.powl. X 10 szt.	op	110
76	Spironolactonum tabl.powl 100mg x 20 szt	op	180
77	Spironolactonum tabl.powl 25mg x 100 szt.	op	80
78	Streptokinaza, streptodronaza czopki doodb. X 6 szt	op	15
79	Suxamethonium inj. 200mg x 10 fiol.(liof)	op	110
80	Szczep.tężcowa adsorbowana, o zawartosci nie mniej niz 40j.m/0.5 ml toksoidu tężcowego, inj x 1 dawka /1 amp/	op	100
81	Talk, allantoina, cynk zasyпка dla dzieci,dorosłych 100 g	op	30
82	Terlipressini acetat inj 1mg/8.5ml x 5 amp.	op	15
83	Theophyllinum 300mg x 50 tbl. o przedłużonym uwalnian.	op	150
84	Theophyllinum inj 20mg/ml x 5 amp ,10ml roztw.d/wstrz.	op	2100
85	Ticlopidine hydrochlor. 250mg x 60 szt.	op	15
86	Tiotropii bromidum proszek do inhał.w kaps.18g/dawke inha.x 30 kaps.+handihaler stanowiące jedno, wspólne opakowanie	op	15
87	Tolperisoni tabl.powl 150mg x 30 szt.	op	15
88	Tolperisoni tabl.powl 50mg x 30 szt.	op	15
89	Verapamil hydrochl. 120mg x 40 tabl.o przedłużonym uwalnianiu	op	30
90	Vinillinum 100% spray 75 ml x 1 szt.	op	45
91	Vit B1 inj. 0,025g/1ml x 10amp	op	120
92	Vit C inj. 0,5/5 ml x 5 amp	op	1800
93	Vit.A 50 000j.m/1ml krople 10ml	op	15
94	Vit.A+D3 kaps x 50 szt.	op	15
95	Vit.A+E 30 000j.m+70mg x 30 kaps.	op	10
96	Vit.B 6 50mg x 50 szt.	op	60
97	Vit.B1 25mg x 50 szt.	op	75
98	Vit.D3 krople doustne 15 000j.m/ml po 10 ml	op	60
99	Vit.E 200mg x 20 kaps.elast	op	15
100	Vit.PP 200mg x 20 tbl	op	30
101	Woda utleniona 3% roztw. 1000 ml	op	450
102	Proszek w sprayu 125ml, który tworzy barierę ochronną wspomagającą leczenie ran.Zawierający kompleks SCX sfunkcjonalizowany jonami srebra i chlorheksydyną	sst.	40
103	Ropivacaini hydrochloridum 2mg/ml, roztwór do infuzji, worek po 100 ml x 5 sztuk	op.	90
104	Pregabalinum 75mg po 56 kapsułki	op.	15
105	Pregabalinum 150mg 56 sztuk	op.	15
106	Influenzae vaccinum inj sc/im zaw.0.5ml X 1 amp-strz	op	10
107	Kolagenowa, jałowa gąbka 0.5cm 10cm x 10cm (kolagen typu I 5% i typu II 95% pochodzący z włókien wołowych) zawierająca 130mg gentamycyny (200mg siarczanu gentamycyny) x 1 sztuka rejestracja jako LEK do wglądu	op	10
108	Fluconazole inj 0,2/100ml x 10 butelek	op	150

109	Levofloksacyna inj 0.5/100ml x 10 butelek	op	300
110	Atenolol 0,025 x 60 tb do przeniesienia	op	15
111	Atenolol 0,050 x 30 tb do przeniesienia	op	15
112	Tranexamic acid inj 0,5g/5ml x 5 do przeniesienia	op	450
113	Traneksamowy kwas tb 0,5g x 20 tabl.powl. do przeniesienia	op	40
114	Dobutamine fiol 0,250g x 1 fiolka do przeniesienia	fiolka	450
115	Pipemidic acid kaps. 0,2g x 20 kaps. Do przeniesienia	op	45
116	Aquacel Ag opatrunek leczniczy; sterylny kompres antybakteryjny, wykonany z dwóch warstw hydrowłókniny (technologia Hydrofiber) wzmocniony przeszyciami, chłonny ze srebrem jonowym 10 x 10 cm; 1 OPAKOWANIE PO 10 SZTUK	op	5
117	Aquacel Ag opatrunek leczniczy; sterylny kompres antybakteryjny, wykonany z dwóch warstw hydrowłókniny (technologia Hydrofiber) wzmocniony przeszyciami, chłonny ze srebrem jonowym 15 x 15 cm; 1 OPAKOWANIE PO 5 SZTUK	op	5
118	PREDNIZOLON 5MG 20 TABLETEK	op	20
119	MUPIROMYCINA maść do nosa; 20 mg/g (2%); 3 g	op	5
120	TRAZADON Tabletki o przedłużonym uwalnianiu; 75 mg; 30 tabl	op	15
121	AZITROMYCIN 500MG 3 TABL	op	20
122	TEST UREAZOWY SZYBKIE, SUCHY 1 OP PO 50 SZTUK	op	5
123	BEBILON HMF 50 SASZETEK	op	4
124	SMOCZEK STERYLNY DO BUTELKI DLA WCZEŚNIAKÓW 1 SZTUKA	szt	4000

PAKIET nr 12 - Thiopental

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Thiopental 0,5g inj x 50 fiolka /wymagane aby dawka 0.5 i 1.0 były jednego producenta/	op	20
2	Thiopental 1,0 g inj x 50 fiolka /wymagane aby dawka 0.5 i 1.0 były jednego producenta/	op	20

***wszystkie dawki od tego samego producenta**

PAKIET nr 13 - ŻYWIENIE DO JELIT /żywienie droga przewodu pokarmowego/ + wypożyczenie pomp do podawania leków , na czas trwania umowy, w ilości 3 sztuki

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Dieta kompletna, hiperkaloryczna, bezresztkowa, bezglutenowa, bez laktozy płyn w op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	75
2	Dieta kompletna, hiperkaloryczna, bezresztkowa bezglutenowa, bez laktozy płyn butelka 500 ml x 1 szt	op	400
3	Dieta kompletna, normokaloryczna, bezresztkowa bezglutenowa, bez laktozy, osmolarnosc płyn w op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	75
4	Dieta kompletna, normokaloryczna, bezresztkowa bezglutenowa, bez laktozy, płyn 500 ml x 1 szt	op	150
5	Dieta kompletna normalizująca glikemie normokaloryczna, bogatoresztkowa bezglutenowa, bez laktozy, płyn w op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	60
6	Dieta peptydowa, normokaloryczna, bezresztkowa, bezglutenowa, bez laktozy, tłuszcze MCT płyn butelka 500 ml x 1 szt	op	75
7	Dieta peptydowa, normokaloryczna, bezresztkowa, bezglutenowa, bez laktozy, płyn tłuszcze MCT op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	45
8	Dieta wspomagająca leczenie ran, kompletna, normokaloryczna, bogatoresztkowa, bezglutenowa, bez laktozy, kazeina, tłuszcze MCT płyn op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	75
9	Dieta wysokobiałkowa, bogatoresztkowa, kompletna, hiperkaloryczna, bezglutenowa, bez laktozy, tłuszcze LCT płyn w op. typu Pack 500 ml x 1 szt	op	75
10	Dieta wysokobiałkowa, kompletna, hiperkaloryczna, bezresztkowa, bezglutenowa, bez laktozy płyn w op. typu Pack 1000 ml x 1 szt	op	75

11	Dieta wysokobiałkowa /200g białka/ w proszku opakowanie 225g	op	30
----	--	----	----

PAKIET nr 14 - Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Amlodypina 5 mg x 30 tabl.	op	75
2	Amlodypina 10 mg x 30 tabl.	op	75
3	Bisoprololi fumaras 2,5 mg x 30 tb powl.	op	90
4	Bisoprololi fumaras 5 mg tbl.powl. X 30 szt.	op	150
5	Deksketoprofen roztw do wstrz inj 50 mg/2ml x 5 amp w opakowaniu	op	120
6	Diclofenac 50mg x 10 czopków doodbyt.	op	60
7	Diclofenac 50, 50mg x 50 tbl.dojelitowych	op	75
8	Donepezil 10 mg x 28 tabl.powlekanych	op	25
9	Furaginum tabl 0,05 g x 30 tabl	op	450
10	Heparinum natricum 8.5mg/g (1000j.m/g) żel 50g	op	60
11	Imipenem/cilastatyna 500mg + 500mg a 20 ml x 10 fiolek	op	45
12	Ketoprofen żel 2,5% 50g	op	70
13	Levofloksacyna inj 0.5g x 10 tabl.powl.	op	60
14	Levothyroxinum natricum 25mcg x 50 tbl.	op	45
15	Levothyroxinum natricum 50mcg x 50 tbl.	op	75
16	Levothyroxinum natricum 75mcg x 50 tbl.	op	60
17	Levothyroxinum natricum 100mcg x 50tbl.	op	60
18	Losartan 0,05g x 28 tabl.powl	op	30
19	Nimesulid 0,1proszek do sporz.zawiesiny doustnej x 30 saszetek a 2g	op	60
20	Pancreatyna /enzymy trzustkowe/ 10000j x 50 caps	op	120
21	Paracetamol 1,0 inj/100ml x 10 fiolek	op	1400
22	Paracetamol 500 mg tbl. X 50 szt.	op	400
23	progesteron tabl vag 0.05g x 30 szt	op	120
24	progesteron tabl vag 0,1 g x 30 szt	op	75
25	progesteron tabl. podjęzykowe 0,05 x 30 szt	op	75
26	Risperidon tabl.powl. 1 mg x 20 szt	op	30
27	Risperidon tabl.powl. 2 mg x 20 szt	op	30
28	Risperidon tabl.powl. 3 mg x 20 szt	op	30
29	Risperidon tabl.powl. 4 mg x 20 szt	op	30
30	Rywastygmina 3 mg x 28 kaps.twardych	op	30
31	Rywastygmina 4.5 mg x 28 kaps.twardych	op	30
32	Rywastygmina 1.5 mg x 28 kaps.twardych	op	30
33	Simeticonum 40 mg x 100 kaps.	op	75
34	Simeticonum krople doustne 40mg/ml 30 ml	op	30
35	Terbinafina tabl 250 x 28 szt	op	15
36	Torase mide inj 5mg/ml x 5 amp po 4 ml w opakowaniu	op	230

PAKIET nr 15 - Fitomenadion pediatryczny

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Fitomenadion pediatryczny /wit.k1/ roztwor doustny 2mg/0,2ml amp x 5 amp w opakowaniu	op	210

PAKIET nr 16 - Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Aqua Pro inj. 10 ml x 100 amp w op	op	150
2	Baclofen tab. 0,01x50 szt	op	40
3	Baclofen tab. 0,025x50 szt	op	25
4	Bupivacainum 100mg, epinephrinum 0,1mg inj. 0,5%, 10 ml x 5 fiolek	op	45

5	Digoxin tab. 0,1 mg x 30 szt	op	60
6	Gentamycin gutt opht 0,3% 5 ml	op	15
7	Lignocainum hydrochlor. 1% inj. 0,02/2ml x 10 amp	op	375
8	Lignocainum hydrochlor. 2% inj. 0,04/20ml x 5 amp	op	45
9	Metamizolum natrium tabl. 0,500 x 12 szt	op	700
10	Metoclopramidum tabl. 0,01 x 50 szt	op	75
11	Natrium chloratum inj 0,9%/5ml x 100 amp	op	75
12	Natrium chloratum inj 0,9%/10 ml x 100 amp	op	375
13	Phytomenadionum tabl. 0,01 x30 szt	op	75
14	Salicylamidum 0.3g, rutosidum 0.005g, acidum ascorbicum 0.1g draż x20 szt	op	110
15	Sulfacetamidum gutt. opht. 10% 0,5 ml x 12 szt	op	75
16	Sulfametoxazolum, trimetoprym tab. 960 x 10 szt.	op	150
17	Tramadol gutte 0,1/1 ml a 10 ml *	op	90

PAKIET nr 17 - Methylergometrini/Verapamil

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Methylergometrini maleas 0,2 mg/ ml x 6 amp	op	20
2	Verapamil 0,005/2ml x 5 amp	op	20

PAKIET nr 18 - Actrapid/Insulatard/Mixtard/Novorapid/Novomix

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Actrapid 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
2	Insulatard N 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
3	Mixtard 30 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
4	Novorapid 300j/3ml x 10 wkładow inj	op	10
5	Novomix 30 300j/3ml x 10 wkładow inj	op	10

PAKIET nr 19 – Gensulin

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Gensulin R 300j/3ml x 10 wkładow inj*	op	45
2	Gensulin N 300j/3ml x 10 wkładow inj*	op	25
3	Gensulin M30 300j/3ml x 10 wkładow inj*	op	25
4	Gensulin M40 300j/3ml x 10 wkładow inj*	op	15
5	Gensulin M50 300j/3ml x 10 wkładow inj*	op	15

PAKIET nr 20- Humulina/Humalog

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Humulina R 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
2	Humulina N 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	15
3	Humulina M 3 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
4	Humalog Mix 25 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10
5	Humalog Mix 50 300j/3ml x 5 wkładow inj	op	10

PAKIET nr 21 - Ondansetron

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Ondansetron 0,004 x 10 tb	op	10
2	Ondansetron 0,008 x 10 tb	op	10
3	Ondansetron 2mg/ml -2 ml x 5 amp do podania iv	op	300

PAKIET nr 22 - Żel nawilżający do cewnikowania

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Żel do jałowego cewnikowania w postaci harmonijkowego aplikatora w dwóch objętościach 6 - 8,5 ml , aplikator posiadający atraumatyczną końcówkę. Skład żelu: chlorheksydyna 0,05% i Lidokaina 2%, żel nie zawierający konserwantów i parabenów, wysoka gęstość i niskie ciśnienie wyrzutu, aplikator łatwy w użyciu możliwy do otwarcia i obsługi jedną ręką, pozwala na aspirację moczu, sterylizowany parowo. Przeznaczony do cewnikowania i intubacji, potwierdzone przez producenta.	szt.	2000

PAKIET nr 23 – Sevofluranum

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Sevofluranum płyn wziewny do znieczul.ogóln. 250ml ,but.z nakretka Quick-Fil MarkII + 4 sztuk parowników do wypożyczenia	op	150

PAKIET nr 24 - 4 - składnikowy koncentrat krzepnięcia zespołu protrombiny PCC

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	4 - składnikowy koncentrat czynników krzepnięcia zespołu protrombiny (PCC) o zbalansowanym składzie - Zestaw czynników krzepnięcia zależny od witaminy K - FII - 280- 790, FVII - 180- 480, F IX - 500, F X - 360 -600, białko inhibitorowe C - 260- 620, białko inhibitorowe S 240 - 640	Fiolka 500 j.m.	25

PAKIET nr 25 – Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Amikacin sulfate inj. 0,250 / 2 ml x 1 amp	op	90
2	Amikacin sulfate inj. 0,500 / 2 ml x 1 amp	op	750
3	Amikacin gtt. Opht. 0,3% 5 ml w op.	op.	15
4	Ceftazidinum 1g subst.sucha x 1 fiolka trawlosc do 24 godzin p rozpuszczeniu	fiol.	450
5	Bupivacaina h/chlor WZF Spinal Heavy 0.5% inj 5mg/1ml 4ml x 5 szt. – roztwór hiperbaryczny	op.	400
6	Bupivacainum 5mg/ml x 0,5% inj x 5 amp po 20 ml. Można mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem). Produkt można rozcieńczać w 0,9% roztworze NaCl lub 5% roztworze glukozy zgodnie z ChPL	op.	60
7	Ciprofloxacinum 0.2g/100ml zawierający: 1,5mg/ml mleczanu sodu, 8,5mg/ml chlorku sodu, kwas solny, woda do wstrzykiwan, roztwor do infuzji x 1 szt 100ml	szt.	9000
8	Ciprofloxacinum 400mg/200 ml x 1 worek	op.	6000
9	Fentanyl 0,1 mg/2 ml x50 podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie,zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo	op.	300
10	Fentanyl 0,5 mg/10 ml x50 podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie,zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo	op.	60
11	Furosemidum inj. 0,02/2ml x 50 amp.	op.	450
12	Kalium chloratum 15% 150mg/ml, 10 ml x 50 amp.	op.	450
13	Norepinephrine 4mg/4 ml inj x 5 amp	op.	4000
14	Piracetam 20% inj. iv. 12 g / 60 ml x 1 szt.	op.	180
15	Piracetam 20% amp. 1,0 / 5 ml x 12 szt.	op.	45
16	Metronidazol 0,5% 100ml x 1 sztuka r-r do inf. Zgodnie z ChPL jest dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji.	szt.	10 000
17	Midazolam amp. 0,005/ ml x 10 amp - posiada w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu; zgodnie z ChPL ma możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazuje stabilność przez 24h w temp. 25 st. C	op.	75
18	Midazolam amp. 0,005/5 ml x 10 amp - posiada w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych	op.	300

	wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu; zgodnie z ChPL ma możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazuje stabilność przez 24h w temp. 25 st. C		
19	Midazolam amp. 0,015/3 ml x 5 amp - posiada w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu; zgodnie z ChPL ma możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazuje stabilność przez 24h w temp. 25 st. C	op.	75
20	Midazolam amp. 0,05/10 ml x 5 amp - posiada w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu; zgodnie z ChPL ma możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazuje stabilność przez 24h w temp. 25 st. C	op.	500
21	Propofol 1% emulsja do wstrz/inj 10mg/1 ml fiolka po 20 ml x 5 szt w op	op.	1500
22	Tramadol amp.0,05/lml x 5 amp. Można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natrium inj 0,5g/ml przed podaniem pacjentowi.	op.	600
23	Tramadol amp 0,1/2 ml x 5 amp Można mieszać w jednej strzykawce z Metamizolum natrium inj 0,5g/ml przed podaniem pacjentowi	op.	900
24	Acetylosalicylic acid tab.powl. dojelit. 0,075 x 60 szt.	op.	220
25	Acetylosalicylic acid tab.powl. dojelit. 0,150 x 60 szt.	op.	60
26	Acetylosalicylic acid tabl. 0,3 x 20 szt	op.	75
27	Acenocumarol tabl. 4 mg x 60 szt.	op.	10
28	Cetryzyna tab.powl 0,01 x 30 szt.	op.	40
29	Atorvastatin 0,020 x 30 tb	op.	110
30	Atorvastatin 0,040 x 30 tb	op.	25
31	Ipratropii bromidum aer.wziewny 20 mcg/daw.x 200 dawek, 10 ml	op.	30
32	Carvedilol tabl powl. 6,25 x 30 szt	op.	25
33	Carvedilol tabl.powl. 12,5 x 30 szt	op.	25
34	Carvedilol tabl.powl. 25 x 30 szt	op.	15
35	Budesonid zawiesina do nebulizacji(250 µg/ml) - 20 poj. 2 ml	op.	45
36	Cefuroxim tabl powl. 0,5 g x 10 szt	op.	60
37	Ciprofloxacin tabl.powl. 0,250 x 10 szt.	op.	30
38	Ciprofloxacin tabl.powl. 0,500 x 10 szt.	op.	300
39	Trimebutinum tab. powl. 0,1 x 100 szt	op.	15
40	Digoxin tab. 0,25 mg x 30 szt	op.	45
41	Enalapril maleas 5 mg x 60 tbl.powl	op.	15
42	Enalapril maleas 10 mg x 60 tbl.powl	op.	15
43	Enalapril maleas 20 mg x 60 tbl.powl	op.	15
44	Fluconazole 0,05g x 14 sztuk	op.	15
45	Fluconazole 0,1g x 28 sztuk	op.	30
46	Metformin tabl.powl 0,5 x 60 szt	op.	30
47	Metformin tabl.powl 0,85 x60 szt	op.	30
48	Metformin tabl.powl 1000 mg x 60 szt	op.	30
49	Furosemidum tab. 0,040 x 30 szt.	op.	300
50	Glimepiryd 0,002 x 30 tb	op.	8
51	Glimepiryd 0,004 x 30 tb	op.	15
52	Aciclovir 0,8g x 30 tabl	op.	15
53	Diclofenacum tabl. powl.o przedl.uwalnianiu 0,1 x 20 szt.	op.	30
54	Piracetam tabl. powl. 0,8 x 60 szt.	op.	15
55	Piracetam tabl.powl. 1,2 x 60 szt.	op.	15
56	Metoprolol bursztynian tabl. o przedluzonym uwalnianiu subst.23,5mg x 28 szt.	op.	60
57	Metoprolol bursztynian tabl. o przedluzonym uwalnianiu subst. 47,5mg x 28 szt.	op.	60
58	Metoprolol bursztynian tabl. o przedluzonym uwalnianiu subst. 95mg x 28 szt.	op.	40
59	Metoprolol tabl. 0,05 x 30 szt.	op.	100

60	Nebivololum 5 mg x 28 szt.	op.	60
61	Ofloxacinum 0.3% (3mg/ml) krople do oczu 5 ml		5
62	Formoterol fumaras 12mcg/dawke proszek do inh w kaps 60 szt +inhalator w op	op.	45
63	Pantoprazol 20 mg tabl. powlekane x 28 szt	op.	450
64	Pantoprazol 40 mg tabl. powlekane x 28 szt	op.	300
65	Propafenon tabl. 0,15x60 szt	op.	25
66	Pentoxifylina prolon. 400 mg tbl. o przedłużonym uwaln. X 60 szt.	op.	25
67	Omeprazol kaps 0,02 x 28 szt	op.	25
68	Omeprazol kaps 0,04 x 28 szt	op.	25
69	Ramipril tb 2,5 x 28 tabl	op.	45
70	Ramipril tb 0,005 x 28 tabl	op.	60
71	Ramipril tb 0,010 x 28 tabl	op.	75
72	Telmisartan 0,04 x 28 tabl.	op.	30
73	Telmisartan 0,08 x 28 tabl.	op.	40
74	Tramadol gutte 0,1/1 ml a 96 ml	op.	45
75	Tramadol retard. 0,1 tabl. X 30 szt	op.	40
76	Tramadol caps. 0,05 x20 szt	op.	60
77	Paracetamol 0,325 + Tramadol 0,0375 tabl x 60 tabl.powl.	op.	75
78	Betahistini dihydrochloridum 0,008 x 30 tb.	op.	10
79	Betahistini dihydrochloridum 0,016 x 30 tb.	op.	10
80	Betahistini dihydrochloridum 0,024 x 30 tb	op.	40
81	Opipramoli dihydrochloridum draż 0,05 x 20 szt	op.	110
82	Ketoprofen forte tb powl 0,1g x 30 szt	op.	90
83	Simvastatin 20 mg x 28 tb powl.	op.	45
84	Simvastatin 40 mg x 28 tb powl.	op.	30
85	Torasemide tb 0,005 x 30 szt	op.	90
86	Torasemide tb 0,01 x 30 szt	op.	130
87	Olanzapina 5mg x 30 szt	op.	10
88	Olanzapina 10mg x 30 szt	op.	10
89	Sertalinum 0,05g x 28 tb powl.	Op.	10
90	Digoxin inj. 0,5mg/2ml x 5 amp	op.	60
91	Dolcontral inj. 0,05/1 ml x10	op.	25
92	Dolcontral inj 0,1/2 ml x10	op.	30
93	Dopaminum h/chlor 4% 200mg/5ml inj x 10 amp	op.	120
94	Ephedrinum h/chlor 25mg/1 ml inj x 10 amp	op.	230
95	chlorpromazinum inj 0,05/2ml x 10 amp	op.	15
96	chlorpromazinum inj 0,025/2ml x 5 amp	op.	15
97	trium chloratum inj 10%/10 ml x 100 amp	op.	110
98	Metoclopramidum 0,5% inj. 0,01/2 ml x 5 amp	op.	1200
99	Morphini sulfas 0,1% Spinal 1mg/ml a 2 ml po 10 amp w op.	op.	40
100	trium bicarbonicum 8,4%/20ml x 10 amp	op.	150
101	Papaverinum h/chlor WZF 20mg/ml 2 ml inj x 10 szt	op.	50
102	Pentoxifiline amp. 0,3/15ml x 10 amp	op.	90
103	Metamizolum trium inj. 1,0/2 ml x 5 amp. Można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolem inj 50mg/ml przed podaniem pacjentowi	op.	1 500
104	Metamizolum trium inj. 2,5/5 ml x 5 amp. Można mieszać w jednej strzykawce z Tramadolem inj 50mg/ml przed podaniem pacjentowi	op.	1 800
105	Morphinum sulfas 0,01g/1 ml inj. X10	op.	230
106	Morphinum sulfas 0,02/1 ml inj. X10	op.	300
107	Esomeprazol 40mg x 10 fiolek	op.	50
108	Norepinephirum inj. 0,001/1 ml x 10	op.	4500
109	Hydroxyzinum 25mg x 30 tbl.powl.	op	450
110	Lactobacillus rhamnosu, liof. do sp.zaw.doust fiol.zaw min 2 mld cfu pałeczek L.R X 50 fiolek	op	300

111	Clarithromycinum tabl. Powł. 500 mg x 14 szt	op	75
112	Eplerenon 0,05g tabl powł x 30 szt	op	75
113	Paracetamol 0,650 + Tramadol 0,075 tabl x 60 tabl.powl.	op	75
114	Sulfametoksazol, trimetoprim 480 480/5 ml inj x 10 amp	op	300
115	Tramadol 200 mg tabl o przedł uwalnianiu x 30 szt	op	25
116	Lignocainum hydrochlor. 1% inj. 0,2/20ml x 5 amp. Posiada wskazania w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.	op	450
117	Bupivacainum 5mg/ml x 0,5% inj x 10 amp po 10 ml. Można mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem).	op	60
118	LAKCID FORTE - OPIS: Minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus: Szczep Lactobacillus rhamnosus Pen – 40% Szczep Lactobacillus rhamnosus E/N – 40% Szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20% Rejestracja jako Lek. 10 kapsułek w opakowaniu.	op	500
119	Lignocainum 2% c. Noradrenalino 0,00125%, oztwór do wstrzykiwań; 1 ml zawiera: 20 mg lidokainy, 0,025 mg norepinefryny; 10 amp. po 2 ml	op	15
120	Linezolid inj 0,6/300 ml x 1 BUTELKA	butelka	240

PAKIET nr 26 - Immunoglobulina D 50 i 150

Lp.	Produkt	j.m.	Ilość
1	Immunoglobulina ludzka anty-rh0(d). Gamma anty-D 50 (roztwór do wstrzykiwań)	op	200
2	Immunoglobulina ludzka anty-rh0(d) Gamma anty -D 150(roztwór do wstrzykiwań)	op	120

PAKIET nr 27 – Amoxicillin + Clavulanic acid, Ampicillin , Rifamipicyna TZF, Clarithromycyna, Clonazepam inj , Kloksacylina ,Deksametazon aer, Erythromycinum, Kolistin

Lp.	Produkt	j.m.	Ilość
1	Amoxicillin + Clavulanic acid inj 1,2g x 1 fiolka	op	2300
2	Amoxicillin + Clavulanic acid tabl. 0,625g x 21 szt.	op	30
3	Amoxicillin + Clavulanic acid tb 1,0g x 14 tabl.	op	150
4	Ampicillin 1.0 g inj subst.sucha x 1 fiolka	fiolk	3000
5	Rifamipicyna TZF 0.3 x 100 kaps.twarde	op	15
6	Clarithromycyna proszek do sporządzania roztworu do infuzji 500 mg x 1 fiol.	fiolka	230
7	Clonazepam inj i.v,i.m 1 mg/ 1 ml x 10 amp	op	15
8	Kloksacylina 1.0g x 1 fiolka	fiolk	300
9	Deksametazon aer. do stos. na skóre /55 ml op/	op	15
10	Erythromycinum 200 mg tbl.powl. X 16 szt.	op	25
11	Kolistin 1 mln j.m/s.such/ x 20 fiolka	op	120

PAKIET nr 28 – Cefuroksym inj, Ceftriaxon inj , Cefotaksym inj, Cefazolinum

Lp.	Produkt	j.m.	Ilość
1	Cefuroksym inj 0,750 x 1 fiolka /konieczność wskazań dla noworodków od 1dnia.ż,niemowląt,dzieci i dorosłych. potwierdzona CHPL dołączona do oferty/	fiolk	700
2	Cefuroksym inj 1,5 x 1 fiolka	fiolk	1100
3	Ceftriaxon inj 1g x 1 fiolka	op	1500
4	Cefotaksym inj dożylnie subst.sucha 1g x 1 fiolka	op	7000
5	Cefazolinum 1g x 1	fiolk	5000

PAKIET NR 29 - Voriconazolum

Lp.	Produkt	j.m.	Ilość
1	Voriconazolum proszek do sporządzania roztworu do infuzji 200 mg op x 1 fiol.	fiol.	600

PAKIET nr 30 - Adalimumab

Lp.	Produkt	j.m.	Ilość
1	Adalimumab 40mg/0,8 ml x 2amp -strzyk	op	75

PAKIET NR 31 – Leki różne

Lp.	Produkt	j.m.	ilość
1	Fosamil ceftaroliny 600 mg fiolka pr d/porza koncentraru do infuzji x 10 fiolek	op	30
2	Apiksaban 2,5 mg, 60 tabletek	op.	25
3	Apiksaban 5 mg , 60tabletek	op.	25
4	Dinoprostomum zel dopochwowy 0.5mg/3g strzykawka	op	15
5	Metyprednizolonu octan inj. 0.04 g/1 ml x 1 szt.	op	45
6	Tygocyklina proszek do sporz. Roztw. Do wstrzykiwan 50mg x 10 fiolek	op	15

Załącznik Nr 2 do SIWZ

FORMULARZ OFERTOWY
Dostawa produktów leczniczych.

Dane dotyczące Wykonawcy

Nazwa

Siedziba

Nr telefonu/faks

NIP

REGON

adres e-mail : Osoba do kontaktu:

Wykonawca jest małym/średnim przedsiębiorstwem* TAK/NIE

Nazwa banku

Nr rachunku bankowego

Osoba upoważniona do podpisania umowy

1. Oferujemy wykonanie zamówienia, zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia za łączną cenę:

Pakiet Nr 1*

(wg. ceny wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 5 do siwz oraz szacowanych ilości określonych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia - załącznik Nr 1 do siwz)

Cena ogólna netto.....zł

(słownie:)

podatek VAT (.....%) tj.zł* /% tj.zł.*

Wartość ogólna brutto.....zł

(słownie:)

Pakiet Nr 2*

(wg. ceny wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 5 do siwz oraz szacowanych ilości określonych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia - załącznik Nr 1 do siwz)

Cena ogólna netto.....zł

(słownie:)

podatek VAT (.....%) tj.zł* /% tj.zł.*

Wartość ogólna brutto.....zł

(słownie:)

*** NALEŻY POWTÓRZYĆ TYL RAZY NA ILE PAKIETÓW JEST SKŁADANA OFERTA.**

2. Oświadczamy, że:

- 1) zobowiązujemy się dostarczać własnym transportem i przekazywać Zamawiającemu (Apteka Szpitala) oferowany produkt medyczny zgodny z obowiązującymi przepisami wraz z aktualnymi dokumentami potwierdzającymi dopuszczenie wyrobu do obrotu bądź używania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz właściwym oznakowaniem w języku polskim.
- 2) gwarantujemy że:
 - a. terminowość dostaw: do 24 godzin od chwili przesłania zamówienia. Godziny dostaw do 13.00 – miejsce dostaw - apteka szpitalna ul.1 Maja 9 Siemianowice Śląskie 41-100
 - b. termin ważności produktu leczniczego, wyrobu medycznego minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zwraca dostarczony towar na koszt Dostawcy, w przypadku krótszego niż wskazany terminu ważności.
 - c. każdy pojedynczy egzemplarz oferowanego wyrobu medycznego oraz opakowania zbiorcze będą posiadać etykiety handlowe w języku polskim, zawierające: nazwę handlową zgodnie ze złożoną ofertą handlową, parametry produktu leczniczego, wyrobu medycznego, ilości sztuk w opakowaniu, nazwy producenta, nr serii i daty ważności.

- d. każdy materiał medyczny będzie posiadać niezbędne atesty, certyfikaty CE, zaświadczenia względnie świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie zamkniętym / o ile ustawy nakładają taki obowiązek/.
- e. realizacja dostaw „cito” w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do 5 godzin od chwili złożenia zamówienia,
- f. realizacja reklamacji będzie w terminie do 5 dni od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, zobowiązujemy się do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 5 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 5 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji w terminie 14 dni od otrzymania produktu. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy,
- g. realizować reklamację ilościową do 5 dni od daty przyjęcia produktu, w przypadku odbioru przedmiotu umowy od przewoźnika Zamawiający ma prawo dokonać sprawdzenia ilościowego dostarczonych produktów i zgodności z zamówieniem oraz otwarcia paczek. Przewoźnik musi poczekać na wykonanie powyższych uprawnień przez Zamawiającego.
- h. realizacja zamówień będzie w pełnych, oryginalnych opakowaniach produktu leczniczego, wyrobu medycznego. Zobowiązujemy się dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości, jakości, w opakowaniach gwarantujących bezpieczny transport i magazynowanie
- i. dostarczanie do apteki leków termolabilne będzie w pojemnikach termoizolacyjnych ze wskaźnikiem temperatury oraz zagwarantujemy Kierownikowi apteki kontrolę, czy lek jest transportowany w odpowiednich warunkach.
- j. dostarczymy oryginał i kopie faktur zawierających podstawowe informacje (tj. nazwa handlowa, dawka, nazwa producenta, nr serii data ważności cena brutto, cena netto, sposób przechowywania)
- k. dostarczymy fakturę drogą mailową lub faksową w dniu dostawy,
- l. dostarczony towar do Zamawiającego bez faktury będzie odbierany przez Dostawcę na jego koszt,
- m. dostarczymy towar własnymi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej do magazynu apteki na miejsce wskazane przez personel apteki, a w przypadku wątpliwości, co do przekazanego towaru, przewoźnik zobowiązany jest do poczekania na sprawdzenie przez personel apteki zgodności przywiezionego towaru z fakturą,
- n. dostarczymy wersję papierową faktury wraz z zapisem elektronicznym /dyskietka, mail/ w standardzie zwanym DATAFARM lub MALICKI na wskazany adres mailowy przez Zamawiającego. Wszelkie dane zawarte w zapisie elektronicznym muszą być identyczne z danymi na fakturze papierowej. Plik ma umożliwić zaimportowanie faktury na podstawie pliku o nazwie zgodnej ze wzorem:
fvXXXXXX.fak
gdzie:
fv – to symbol faktury
XXXXXX – nr faktury (jeśli jest niski, to na początku znajdują się zera)
.fak – rozszerzenie pliku wskazuje na to, że zawiera on fakturę
Jeden plik zawiera jedną fakturę.
- o. w przypadku braku możliwości dostawy leku Dostawca umożliwi Zamawiającemu zakup niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy przetargowej obciąży Dostawcę,
- p. douszczamy zmianę umowy w zakresie przedmiotowym tj. zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - zaprzestania wytwarzania produktu farmaceutycznego objętego umową,
 - wygaśnięcia świadectwa rejestracji na produkt farmaceutyczny objęty umową,
 - wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego
- q. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian w umowie w przypadkach wskazanych w art. 144 ustawy PZP, z zastrzeżeniem, iż Zamawiający dopuszcza m.in. zmiany w zakresie:
 - obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,
 - zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy),
 - działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności,
 - zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe, zmian w zakresie sposobu wykonywania zadań lub zasad funkcjonowania Zamawiającego powodujących iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe lub zaistniała konieczność modyfikacji przedmiotu zamówienia,
 - omyłek pisarskich lub błędów rachunkowych,

- zmian mających na celu wyjaśnienie wątpliwości treści umowy, jeśli będzie ona budziła wątpliwości interpretacyjne między stronami,
- jeżeli zmiany umowy, w tym zmiany sposobu płatności, wymagać będzie ochrona interesu Zamawiającego,
- zmiany sposobu i okresów fakturowania dostaw;
- zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów i umów przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy
- wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 144 ust. 1
- zmiany umowy w zakresie: producenta leku, nazwy handlowej, sposobu konfekcjonowania, o ile zmiana taka nie spowoduje zmiany ceny produktu (w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania ceny w przeliczeniu do nowej objętości lub gramatury leku), zmiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsułek, drażetek. Zmiany są dopuszczalne w przypadku jeżeli produkt dotychczas dostarczany zostanie wstrzymany, jego zakup na rynku będzie znacząco utrudniony lub niemożliwy albo wprowadzony zostanie nowy produkt ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego. Zmiany takie możliwe są również w przypadku jeżeli np. zmiana formy konfekcjonowania zostanie zaproponowana przez Zamawiającego. Dopuszcza takie zmiany w zakresie cen netto i brutto określone w §3 pkt 1 wzorze umowy oraz nieistotne zmiany o charakterze porządkowym
- zmiany sposobu oraz godzin dokonywania dostaw, składania zamówień oraz zmiany dokumentów, które są wymagane przy dostawie przedmiotu zamówienia oraz zasad ich wystawiania,
- zmiany na nowy produkt leczniczy równoważny(zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) po cenie nie wyższej niż zaoferowana w ofercie w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego (zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu, utraty refundacji leku)W razie zaistnienia takiej okoliczności strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku gdy w okresie jednego miesiąca od powzięcia wiadomości o braku oferowanego produktu leczniczego strony nie osiągną pisemnego porozumienia co do warunków dostarczania nowego, równoważnego produktu leczniczego umowa ulega rozwiązaniu w tej części z ostatnim dniem tego miesięcznego terminu,
- tymczasowego dostarczania produktu leczniczego w jednostkowych opakowaniach o pojemności stanowiącej wielokrotność dawki określonej w ofercie Wykonawcy w przypadku braku dostępności na rynku produktu leczniczego w zaoferowanej dawce. Zmiana taka uważana jest za nieistotną zmianę umowy niewymagającą pisemnego aneksu jedynie w przypadku gdy zachowane są wszystkie następujące warunki:
 - zmiana wielkości opakowań następuje jednocześnie z proporcjonalną zmianą ceny oraz
 - wartość brutto umowy w części odnoszącej się do produktu leczniczego, którego dotyczy zmiana nie ulegnie zmianie,
- stałego, czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości obniżenia cen jednostkowych produktu leczniczego na podstawie rabatów(upustów, itp.) udzielonych przez Wykonawcę. W przypadku stałego obniżenia ceny strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości produktu leczniczego obniżenia ceny zmiana taka nie będzie wymagać sporządzenia pisemnego aneksu do umowy pod warunkiem, że udzielenie rabatu przez Wykonawcę będzie widoczne na fakturze Wykonawcy przynajmniej poprzez zawarcie informacji o wysokości rabatu. Potwierdzeniem takiej zmiany (przyjęcia rabatu) ze strony Zamawiającego będzie w takim przypadku zapłata faktury. W przypadku gdy Wykonawca nie umieści na fakturze informacji o wysokości rabatu konieczne będzie zawarcie pisemnego aneksu do umowy.
- w przypadku jeżeli cena produktu określona zostanie w obwieszczeniu listy leków refundowanych na niższą niż wynikająca z umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczać przedmiot umowy w cenie wynikającej z obwieszczenia od daty jego wejścia w życie. Zmiana taka nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.

3. Termin płatności: 30 dni od daty dostarczenia faktury.

4. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 60 dni licząc od upływu terminu do składania ofert.

5. Jestem małym/średnim przedsiębiorstwem ** - TAK/ NIE

6. Na potwierdzenie spełnienia wymagań do oferty załączamy:

.....

7. Podwykonawstwo

Oświadczamy, iż powierzmy realizację części zamówienia następującym podwykonawcom:

....., siedziba, KRS.....,
w zakresie :.....

8. Zastrzeżenie Wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione:

.....

9. Inne informacje Wykonawcy:

.....

.....

* niepotrzebne skreślić

UMOWA Nr SZM/..... / 2020 (projekt)

zawarta w Siemianowicach Śląskich dnia 2020 r. pomiędzy:

Szpitałem Miejskim w Siemianowicach Śląskich Spółka z o.o.

z siedzibą w: 41-100 Siemianowice Śląskie; ul. 1-go Maja 9

NIP: 6431764082; REGON: 000308270

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym Katowice -Wschód w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod Nr KRS 0000490160, o kapitale zakładowym 26 548 000,00 złotych

reprezentowanym przez:

Członek Zarządu – Aleksandra Skowronek

Członek Zarządu – Jan Brol

zwanym w umowie **ZAMAWIAJĄCYM**

a firmą:

z siedzibą w (kod miejscowości:) przy ul.

NIP: , **REGON:**

zarejestrowaną w

w pod Nr o kapitale zakładowym w wysokościzł.

w imieniu której działa :

zwaną w umowie **DOSTAWCĄ**

W wyniku dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty w trakcie postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego z dnia 2020 r. na wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw **produktów leczniczych**. Strony oświadczają, co następuje:

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest: dostawa produktu określonego w **PAKIECIE NR** w zakresie opisanym załącznikiem Nr 1 do warunków postępowania.
2. Zamawiający zastrzega, iż w okresie obowiązywania umowy nie musi wyczerpać 100% wartości zamówienia, co nie jest odstąpieniem od umowy nawet w części. Dostawcy nie przysługują z tego powodu żadne roszczenia.
3. Przedmiot umowy jest szczegółowo określony w ofercie Dostawcy z dnia 2020 roku, która stanowi załącznik do niniejszej umowy.
4. Dostawca gwarantuje:
 - a) terminowość dostaw: do 24 godzin od chwili przesłania zamówienia. Godziny dostaw do 13.00 – miejsce dostaw - Apteka Szpitalna, ul.1 Maja 9 Siemianowice Śląskie 41-100.
 - b) termin ważności produktu leczniczego, wyrobu medycznego minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zwraca dostarczony towar na koszt Dostawcy, w przypadku krótszego niż wskazany terminu ważności.
 - c) każdy pojedynczy egzemplarz oferowanego wyrobu medycznego oraz opakowania zbiorcze będą posiadać etykiety handlowe w języku polskim, zawierające: nazwę handlową zgodnie ze złożoną ofertą handlową, parametry produktu leczniczego, wyrobu medycznego, ilości sztuk w opakowaniu, nazwy producenta, nr serii i daty ważności.
 - d) każdy materiał medyczny będzie posiadać niezbędne atesty, certyfikaty CE, zaświadczenia względnie świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecnictwie zamkniętym / o ile ustawy nakładają taki obowiązek/.
 - e) realizacja dostaw „cito” w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do 5 godzin od chwili złożenia zamówienia,
 - f) realizację reklamacji w terminie do 5 dni od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczącej wad fizycznych towaru, jak również wad jakościowych, zobowiązujemy się do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 5 dni w przypadku wad jakościowych oraz w ciągu 5 dni od chwili złożenia reklamacji w przypadku pozostałych. Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie i faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji w terminie 14 dni od otrzymania produktu. Reklamowany towar zwracany jest do Dostawcy jego środkami transportu lub na koszt Dostawcy,
 - g) realizację reklamacji ilościowych do 24 godzin od daty przyjęcia produktu, w przypadku odbioru przedmiotu umowy od przewoźnika Zamawiający ma prawo dokonać sprawdzenia ilościowego dostarczonych produktów

i zgodności z zamówieniem oraz otwarcia paczek. Przewoźnik musi poczekać na wykonanie powyższych uprawnień przez Zamawiającego. Jeżeli zamawiający nie skorzysta z możliwości otwarcia paczek, potwierdzając jedynie stan ilościowy dostarczonych paczek, zachowuje możliwość złożenia reklamacji ilościowej przez 5 dni od momentu odbioru przesyłki.

- h) realizację zamówień w pełnych, oryginalnych opakowaniach produktu leczniczego, wyrobu medycznego. Dostawca zobowiązuje się dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości, jakości, w opakowaniach gwarantujących bezpieczny transport i magazynowanie
- i) dostarczenie do apteki leków termolabilnych w pojemnikach termoizolacyjnych ze wskaźnikiem temperatury oraz zagwarantować Kierownikowi apteki kontrolę, czy lek jest transportowany w odpowiednich warunkach.
- j) dostarczenie oryginału i kopii faktur zawierających podstawowe informacje (tj. nazwa handlowa, dawka, nazwa producenta, nr serii data ważności cena brutto, cena netto, sposób przechowywania)
- k) dostarczenie faktury drogą mailową lub faksową w dniu dostawy,
- l) iż dostarczony towar do Zamawiającego bez faktury będzie odbierany przez Dostawcę na jego koszt,
- m) dostarczenie towaru własnymi środkami transportu lub za pośrednictwem firmy kurierskiej do magazynu apteki na miejsce wskazane przez personel apteki, a w przypadku wątpliwości, co do przekazanego towaru, przewoźnik zobowiązany jest do poczekania na sprawdzenie przez personel apteki zgodności przywiezionego towaru z fakturą, w tym także zawartości paczek i zgodności dostawy z zamówieniem;
- n) dostarczenie wersji papierowej faktury wraz z zapisem elektronicznym /dyskietka, mail/ w standardzie zwanym DATAFARM lub MALICKI na wskazany adres mailowy przez Zamawiającego. Wszelkie dane zawarte w zapisie elektronicznym muszą być identyczne z danymi na fakturze papierowej. Plik ma umożliwić zaimportowanie faktury na podstawie pliku o nazwie zgodnej ze wzorem:

fvXXXXXX.fak

gdzie:

fv – to symbol faktury

XXXXXX – nr faktury (jeśli jest niski, to na początku znajdują się zera)

.fak – rozszerzenie pliku wskazuje na to, że zawiera on fakturę

Jeden plik zawiera jedną fakturę.

§ 2

1. Okres obowiązywania umowy ustala się na okres od dnia do dnia r.
2. Strony zgodnie postanawiają, że dostawy będą realizowane przez Dostawcę na podstawie każdorazowo składanych przez Zamawiającego zamówień częściowych.
3. Strony ustalają następującą procedurę składania i realizacji zamówień:
 - a) Zamawiający przysyłał będzie Dostawcy zamówienia w formie pisemnej (drogą faksową lub elektroniczną), z określeniem rodzaju i ilości zamawianych produktów. Zamawiający w zamówieniu będzie również określał termin dostawy, który jednak nie może być dłuższy niż określony w § 1 pkt. 4 niniejszej umowy licząc od dnia złożenia zamówienia,
 - b) realizacja dostaw natychmiastowych w szczególnych okolicznościach, których nie można było wcześniej przewidzieć - do 5 godzin od chwili złożenia zamówienia,
 - c) Wykonawca potwierdza zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane i podaniem przyczyny oraz terminu realizacji. W przypadku braku zamawianego asortymentu, Wykonawca ma obowiązek poinformować w formie pisemnej Zamawiającego o zaistniałej sytuacji i po uzgodnieniu może dostarczyć produkt równoważny zamienny, odpowiadający parametrami Zamawiającemu w cenie produktu zamówionego.
4. W przypadku gdy towar zostanie wstrzymany lub wycofany decyzją GIF lub WIF, zaprzestanie być produkowany (ostatecznie lub czasowo), wygaśnie jego świadectwo rejestracji, będzie przez pewien czas niedostępny z przyczyn niezależnych od Dostawcy lub z innych przyczyn nie będzie mógł być dostarczany do apteki szpitalnej zgodnie z umową przetargową, to Wykonawca zapewni szpitalowi zamienny – równoważny towar, dopiero po uzgodnieniu z Zamawiającym. Wykonawca informuje Zamawiającego w formie pisemnej o zaistniałej sytuacji podpisanej przez osobę odpowiedzialną, ze strony Wykonawcy za realizację umowy przetargowej.
5. W razie zaistnienia sytuacji opisanej w pkt.4 Wykonawca może zapewnić towar Zamawiającemu poprzez zakup u innego dostawcy i sprzedaż Zamawiającemu po cenie przetargowej lub poprzez dostarczenie towaru równoważnego zaakceptowanego przez Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania powyższego obowiązku przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo dokonać samodzielnie zakupu towaru u innego dostawcy na rachunek Wykonawcy i obciążyć

go karą umowną w wysokości różnicy pomiędzy ceną zapłaconą a ceną jaką zobowiązany byłby do zapłaty Wykonawcy zgodnie z niniejszą umową.

§ 3

1. Całkowita wartość przedmiotu Umowy wymienionego w § 1:
 - w PAKIECIE NR wynosi zł netto (słownie: zł) zł brutto (słownie: zł)
 - w PAKIECIE NR wynosi zł netto (słownie: zł) zł brutto (słownie: zł)
2. Za wykonanie umowy Dostawcy przysługuje wynagrodzenie w kwocie wynikającej ze złożonego zamówienia na podstawie cen jednostkowych netto określonych w ofercie będącej podstawą wyboru Dostawcy.
3. Do wymienionej w ust. 1 kwoty wynikającej z złożonego zamówienia Dostawca doliczy należny podatek VAT.
4. Wynagrodzenie nie podlega waloryzacji. Strony ustalają, że Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty Dostawcy wynagrodzenia w jego nominalnej wysokości, uwzględniającej kwotę podatku VAT obliczoną zgodnie z przepisami obowiązującymi w chwili wystawienia faktury VAT.
5. W przypadku leków umieszczonych na liście leków refundowanych, jeżeli cena maksymalna produktu lub limit finansowania wynikający z Obwieszczenia Ministra Zdrowia obowiązującego na datę dostawy jest niższa niż cena wynikająca z oferty, Dostawca dostarcza lek w cenie nie wyższej niż cena maksymalna/wartość limitu finansowania, wynikających z obwieszczenia właściwego na datę dostawy. Zmiana ceny w powyższym zakresie następuje autoamtycznie i nie wymaga sporządzania aneksu do umowy.
6. Należność, o której mowa w ust. 2 Zamawiający zapłaci Dostawcy przelewem na rachunek bankowy wskazany w fakturze w terminie 30 dni od daty dostarczenia faktury wystawionej przez Dostawcę.
7. Strony postanawiają, iż zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
8. W przypadku nieterminowej płatności należności Dostawca ma prawo naliczyć Zamawiającemu odsetki ustawowe.
9. W przypadku zaistnienia podstawy do wystawienia faktury korygującej, będą one wystawiane i dostarczane przez Wykonawcę do 3 dni roboczych m.in. od daty zgłoszenia reklamacji. W przypadku błędów w nr serii i datach ważności przedmiotu dostawy, Wykonawca wystawi notę korygującą i przekaże ją do apteki do 3 dni od daty zgłoszenia błędu.

§ 4

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za nie wykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w formie kar umownych.
2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jeżeli termin dostawy określony jest w godzinach - w wysokości 0,5 % wartości dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdą godzinę;
 - b) za opóźnienie realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 4e) - w wysokości 0,5% wartości przedmiotu nie zrealizowanej reklamacji za każdy dzień opóźnienia,
 - c) niewykonanie bądź nienależyte wykonanie umowy, inne niż wskazane w pkt. a)-b) w wysokości 0,5 % niezrealizowanej części umowy brutto za każde uchybienie.
 - d) w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy brutto.
3. W przypadku niedostarczenia przez Dostawcę towaru określonego w umowie, w wymaganym terminie i pożądaney, jakości, ilości, Zamawiający będzie uprawniony do dokonania zakupu niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu. Różnica pomiędzy ceną zakupu u innego podmiotu, a ceną wynikającą z niniejszej umowy zostanie obciążony Dostawca, jako karą umowną. Kara umowna będzie rozliczana w ten sposób, iż następna faktura za kolejną dostawę, za którą zobowiązany będzie zapłacić Zamawiający zostanie pomniejszona o naliczoną karę umowną. W przypadku zakupu niezrealizowanej dostawy u innego podmiotu-jako ostatniej partii umowy - o ile wiązać się to będzie z różnicą cen, kwota odpowiadająca wysokości kary umownej zostanie wypłacona Zamawiającemu poprzez Dostawcę przez wystawienie noty obciążeniowej ze wskazaniem tytułu obciążenia w terminie 7 dni od daty wezwania.
4. W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do rozwiązania umowy za porozumieniem stron.

5. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni na żądanie Wykonawcy kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

§ 5

1. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, zawiadamiając o tym Dostawcę na piśmie w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. W wypadku określonym w ustępie poprzedzającym postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania niniejszej umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia lub odstąpienia od niej w przypadku:
 - 1) zwłoki w realizacji dostawy trwającej dłużej niż 7 dni roboczych,
 - 2) dwukrotnego dostarczenia przedmiotu zamówienia niezgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ lub z ofertą Dostawcy, w szczególności w przypadku wadliwości dostarczanych produktów, dostarczenia mniejszej niż zamówiona ilość produktów. O uszkodzeniach lub ich wadach Zamawiający będzie informował Dostawcę na piśmie, pozostawiając, o ile to będzie możliwe wadliwe produkty.
4. Przed złożeniem oświadczenia o rozwiązaniu umowy lub odstąpieniu od umowy Zamawiający zobowiązuje się do uprzedniego pisemnego wezwania Dostawcy odpowiednio do dostarczenia przedmiotu zgodnego z zamówieniem lub należytego wykonania umowy. Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy lub odstąpieniu od umowy zostanie złożone na piśmie i wywiera skutek z chwilą doręczenia go Dostawcy.

§ 6

Dostawca nie może wykonywać swego zobowiązania za pomocą takich osób trzecich, które na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych są wykluczone z ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego. Zawinione naruszenie w/w postanowień stanowi podstawę do odstąpienia od umowy przez Zamawiającego.

§ 7

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Dostawcy, jeżeli konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub zmiany te są korzystne dla Zamawiającego, a także dotyczą:
 - a. obniżenia cen w stosunku do cen ofertowych przez Wykonawcę,
 - b. zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy),
 - c. działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności,
 - d. zmian organizacyjnych Zamawiającego powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe, zmian w zakresie sposobu wykonywania zadań lub zasad funkcjonowania Zamawiającego powodujących iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe lub zaistniała konieczność modyfikacji przedmiotu zamówienia,
 - e. omyłek pisarskich lub błędów rachunkowych,
 - f. zmian mających na celu wyjaśnienie wątpliwości treści umowy, jeśli będzie ona budziła wątpliwości interpretacyjne między stronami,
 - g. jeżeli zmiany umowy, w tym zmiany sposobu płatności, wymagać będzie ochrona interesu Zamawiającego,
 - h. zmiany sposobu i okresów fakturowania dostaw;
 - i. zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów i umów przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy
 - j. wystąpienia okoliczności, o których mowa w art. 144 ust. 1
 - k. zmiany umowy w zakresie: producenta leku, nazwy handlowej, sposobu konfekcjonowania, o ile zmiana taka nie spowoduje zmiany ceny produktu (w przypadku zmiany sposobu konfekcjonowania ceny w przeliczeniu do nowej objętości lub gramatury leku), zmiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsułek, drażetek. Zmiany są dopuszczalne w przypadku jeżeli produkt dotychczas dostarczany zostanie wstrzymany, jego zakup na rynku będzie znacząco utrudniony lub niemożliwy albo wprowadzony zostanie nowy produkt ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego. Zmiany takie możliwe są również w przypadku jeżeli np. zmiana formy konfekcjonowania zostanie zaproponowana przez Zamawiającego. Dopuszcza takie zmiany w zakresie cen netto i brutto określone w §3 pkt 1 wzorze umowy oraz nieistotne zmiany o charakterze porządkowym
 - l. zmiany sposobu oraz godzin dokonywania dostaw, składania zamówień oraz zmiany dokumentów, które są wymagane przy dostawie przedmiotu zamówienia oraz zasad ich wystawiania,

- m. zmiany na nowy produkt leczniczy równoważny(zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) po cenie nie wyższej niż zaoferowana w ofercie w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego (zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu, utraty refundacji leku)W razie zaistnienia takiej okoliczności strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku gdy w okresie jednego miesiąca od powzięcia wiadomości o braku oferowanego produktu leczniczego strony nie osiągną pisemnego porozumienia co do warunków dostarczania nowego, równoważnego produktu leczniczego umowa ulega rozwiązaniu w tej części z ostatnim dniem tego miesięcznego terminu,
- n. tymczasowego dostarczania produktu leczniczego w jednostkowych opakowaniach o pojemności stanowiącej wielokrotność dawki określonej w ofercie Wykonawcy w przypadku braku dostępności na rynku produktu leczniczego w zaoferowanej dawce. Zmiana taka uważana jest za nieistotną zmianę umowy niewymagającą pisemnego aneksu jedynie w przypadku gdy zachowane są wszystkie następujące warunki:
 - zmiana wielkości opakowań następuje jednocześnie z proporcjonalną zmianą ceny oraz
 - wartość brutto umowy w części odnoszącej się do produktu leczniczego, którego dotyczy zmiana nie ulegnie zmianie,
- o. stałego, czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości obniżenia cen jednostkowych produktu leczniczego na podstawie rabatów(upustów, itp.) udzielonych przez Wykonawcę. W przypadku stałego obniżenia ceny strony zawrą pisemny aneks do umowy. W przypadku czasowego lub dotyczącego konkretnej ilości produktu leczniczego obniżenia ceny zmiana taka nie będzie wymagać sporządzenia pisemnego aneksu do umowy pod warunkiem, że udzielenie rabatu przez Wykonawcę będzie widoczne na fakturze Wykonawcy przynajmniej poprzez zawarcie informacji o wysokości rabatu. Potwierdzeniem takiej zmiany (przyjęcia rabatu) ze strony Zamawiającego będzie w takim przypadku zapłata faktury. W przypadku gdy Wykonawca nie umieści na fakturze informacji o wysokości rabatu konieczne będzie zawarcie pisemnego aneksu do umowy.
- p. w przypadku jeżeli cena produktu określona zostanie w obwieszczeniu listy leków refundowanych na niższą niż wynikająca z umowy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczać przedmiot umowy w cenie wynikającej z obwieszczenia od daty jego wejścia w życie. Zmiana taka nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy,
- q. zmian przewidzianych w art. 144 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 8

1. Spory wynikające z niedotrzymania warunków umowy strony będą starały się rozstrzygać w drodze ugodowej.
2. W przypadku braku porozumienia rozstrzygać je będzie Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. Dostawca nie może bez zgody Zamawiającego przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających w niniejszej umowie.
4. Dostawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę należności za dostarczone produkty wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności. Za równoznaczne z dokonaniem cesji uznaje się zawarcie umów lub dokonanie czynności, których bezpośrednim lub pośrednim następstwem jest zmiana wierzyciela, w szczególności przyjęcie poręczenia za dług Zamawiającego do osób trzecich bez wyraźnej pisemnej zgody Zamawiającego, jak też przyjęcie płatności za Zamawiającego od osoby trzeciej bez jego pisemnej zgody.
5. Strony zobowiązują się, że ani Strony ani ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą oferować, dokonywać, obiecywać, autoryzować ani akceptować jakichkolwiek płatności lub przekazywać żadnych korzyści majątkowych, w tym między innymi łapówek, bezpośrednio lub pośrednio, urzędnikom państwowym, organom regulacyjnym ani nikomu innemu w celu wpływania, wywoływania bądź nagradzania działania, zaniechania lub wydania decyzji w celu zagwarantowania nieuzasadnionej korzyści lub uzyskania bądź zachowania źródła przychodów będą stosować się do wszelkich praw antykorupcyjnych i innych pokrewnych regulacji. Strony oraz ich pracownicy lub przedstawiciele nie będą dokonywać płatności ani ofiarować upominków osobom trzecim, w związku z wykonywaniem Umowy. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego powiadomienia drugiej Strony o naruszeniu postanowień niniejszego ustępu.

§ 9

W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie stosuje się przepisy obowiązującego prawa w szczególności ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (t.j. Dz.U. 2018 poz. 1989 z późn. zm.) i Kodeksu Cywilnego.

§ 10

1. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej umowy wymagają pod rygorem nieważności formy pisemnej w postaci pisemnego aneksu podpisanego przez obydwie Strony umowy, chyba że niniejsza umowa stanowi inaczej.
2. Wszelkie załączniki stanowią integralną część niniejszej umowy.

§ 11

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Załącznik:

1. Formularz cenowy

AKCEPTUJĘ warunki projektu umowy:

....., dnia 2020 r.
(miejscowość)

Załącznik nr 4 do SIWZ

WYKONAWCA: (nazwa i adres Wykonawcy/ów)

.....
Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP

Po zapoznaniu się z informacją na temat Wykonawców, którzy złożyli oferty postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na zadanie pn.

„Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o.

dostaw produktów leczniczych”

Oznaczenie sprawy: SZM/DN/DZ/340/15/2020

zgodnie z art. 24 ust. 7 pkt 11 ustawy PZP:

1.przynależę do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 co Wykonawca

.....
ale złożenie oferty z tym Wykonawcą nie prowadzi do zakłócenia konkurencji w postępowaniu, z następujących względów :

.....
I przedkładam następujące dowody na tę okoliczność:

.....
Miejscowość, Data

.....
2. informujemy, że nie należymy do grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Ustawy

Miejscowość, Data

*** Niepotrzebne skreślić - wypełnić pkt 1 albo pkt 2**

Osoba składająca oświadczenie świadoma jest odpowiedzialności karnej wynikającej z art. 297 Kodeksu Karnego, za składanie nieprawdziwych zeznań.

Zgodnie z art. 24 ust. 7 pkt 11 ustawy Pzp Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w treści niniejszego oświadczenia. **Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.**

Załącznik nr 6 do SIWZ

Informacja wykonawcy o tym, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego złożona w postępowaniu o udzielenie zamówienia na „Wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw produktów leczniczych”.

Oznaczenie sprawy: SZM/DN/DZ/340/15/2020

Nazwa i adres składającego informację:

Składając ofertę:

1. Informuję, że wybór oferty nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (1*).
2. Informuję, że wybór oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (2*. Powyższy obowiązek podatkowy będzie dotyczył(3*objętych przedmiotem zamówienia, a ich wartość netto (bez kwoty podatku VAT) będzie wynosiła (4* złotych.

Objaśnienia:

* niepotrzebne skreślić

- 1) W wypadku wyboru opcji 1,przekreślić opcje 2.
- 2) W wypadku wyboru opcji 2,przekreślić opcję 1
- 3) Wpisać nazwę /rodzaj towaru lub usługi, które będą prowadziły do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług.
- 4) Wpisać wartość netto (bez kwoty podatku) towaru/towarów lub usługi/usług podlegających mechanizmowi odwróconego obciążenia VAT, wymienionych wcześniej.

Podstawa prawna:

Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843)

Zgodnie z art. 91 ust. 3a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.-Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), jeżeli 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.

Wymóg złożenia informacji o tym, czy wybór oferty prowadzić będzie do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, odnosi się wyłącznie do sytuacji, w której Wykonawca składa ofertę, której wybór prowadziłby do powstania takiego obowiązku u Zamawiającego.

....., dnia 2020 r.
(miejscowość)

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

WYKAZ ZAMÓWIEŃ ZREALIZOWANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CIĄGU OSTATNICH 3-LAT, LUB W OKRESIE PROWADZONEJ DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ Z PODANIEM ICH WARTOŚCI, PRZEDMIOTU, DAT WYKONANIA I ODBIORCÓW, ORAZ ZAŁĄCZENIEM DOKUMENTU POTWIERDZAJĄCEGO, ŻE TE DOSTAWY ZOSTAŁY WYKONANE LUB SĄ WYKONYWANE NALEŻYCIIE.

Lp.	Nazwa zadania	Przedmiot dostawy	Wartość usługi/ dostawy	Czas realizacji		Zamawiający (nazwa, adres, telefon)	UWAGI
				Początek	Zakończenie		

Wykonawca winien wykazać wykonanie minimum 3 dostawy odpowiadające swoim rodzajem i wartością wymogom przedstawionym w SIWZ.

- Do wykazu należy dołączyć dokumenty potwierdzające, że ww. dostawy zostały wykonane należyście (referencje lub inne posiadane przez Wykonawcę dokumenty).

....., dnia 2020 r.
(miejscowość)

Oświadczenie

W związku z przystąpieniem naszej Firmy do przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych oświadczam, że każdy z oferowanych produktów leczniczych posiada świadectwo rejestracji albo dopuszczenie do obrotu (art. 14 ust.1 i 9 ustawy Przepisy wprowadzające ustawę Prawo farmaceutyczne Dz. U. z 2001 r. Nr 126 poz. 1382) potwierdzające, że oferowany produkt leczniczy może być przedmiotem obrotu na terytorium RP lub posiada pozwolenie dopuszczające do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską (art. 3 ust. 1 i 2 ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2019 poz. 499 ze zmianami).

Jednocześnie oświadczam, że w przypadku wygrania przetargu w określonym zakresie, zobowiązuję się na każde wezwanie Zamawiającego dostarczyć do Apteki Szpitalnej w terminie 2 dniu od wezwania – Karty Charakterystyki Produktów Leczniczych w formie elektronicznej.

....., dnia 2020 r.
(miejscowość