



POMORSKIE CENTRUM REUMATOLOGICZNE
IM. JADWIGI TITZ – KOSKO
W SOPOCIE SP. Z O. O.
UL. GRUNWALDZKA 1-3
81-759 SOPOT
TEL: 58 555-75-20
FAX: 58 551-14-26

ZNAK: 13-PN-22

30 GRUDNIA 2022

Znak akt: DZP.K.K.282.13.2022

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

ZATWIERDZONA PRZEZ:

Prezes Zarządu
Tomasz Augustyniak

dotyczy: sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 64 pakiety

UWAGA: niniejszy dokument zawiera 75 stron (bez strony tytułowej i Zał nr 2.1-2.64 i 3 do SWZ)

I. POSTANOWIENIA OGÓLNE.

DEFINICJE

1. TRYB POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1.1. Zamawiający prowadzi niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), na podstawie art. 132 ustawy Pzp.

1.2. Zamawiający na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp najpierw dokona badania i oceny ofert pod kątem przesłanek ich odrzucenia oraz kryteriów oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

2. DEFINICJE

Zawarte w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia pojęcia i określenia oznaczają:

ZAMAWIAJĄCY – Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Grunwaldzka 1-3
81-759 Sopot

WYKONAWCA – osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku dostawę produktów lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego z Zamawiającym.

USTAWA – ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zwana dalej ustawą Pzp.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA – określana skrótem „SWZ” – oznacza niniejszy dokument wraz ze wszystkimi załącznikami, wzorami, formularzami i innymi dokumentami stanowiącymi jej integralną część.

POSTĘPOWANIE – postępowanie prowadzone przez Zamawiającego na podstawie niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia.

ZAMÓWIENIE – należy przez to rozumieć zamówienie publiczne, którego przedmiot został szczegółowo określony w Rozdziale II Specyfikacji Warunków Zamówienia (OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA) oraz Załącznikach do niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia.

ŚRODKI KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ – należy przez to rozumieć środki komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz.U.2020.344 ze zm.).

UMOWA O PODWYKONAWSTWO – umowa w formie pisemnej o charakterze odpłatnym, zawarta między Wykonawcą a podwykonawcą, a także między podwykonawcą a dalszym podwykonawcą lub między dalszymi podwykonawcami, na mocy której odpowiednio podwykonawca lub dalszy podwykonawca, zobowiązuje się wykonać część zamówienia.

JEDZ – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia – oświadczenie sporządzone zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Unii Europejskiej 2016/7 wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 Dyrektywy 2014/24/UE.

3. JEZYK OBOWIĄZUJĄCY W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO – JEZYK POLSKI.

Oferta wraz ze wszystkimi załącznikami, którą złoży Wykonawca, musi być napisana w języku polskim. Wszystkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski i

muszą zostać poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. **Również w języku polskim prowadzona będzie cała korespondencja między Zamawiającym, a Wykonawcami.**

4. FORMA PRZEKAZYWANIA INFORMACJI, DOKUMENTÓW, ITP.

4.1 Postępowanie prowadzone jest w języku polskim przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl (dalej jako „Platforma”) pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pcr_sopot tj. **oferta oraz wszelkie** dokumenty elektroniczne, oświadczenia, wnioski lub elektroniczne kopie dokumentów, oświadczeń lub wniosków, o których mowa w niniejszej SWZ, składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem **Platformy**.

4.2 Korzystanie z Platformy jest bezpłatne dla Wykonawców.

4.3 **Ofertę wraz z oświadczeniem o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków w postępowaniu/JEDZ, należy przesłać w formie elektronicznej pod rygorem nieważności poprzez „Formularz” umieszczony na Platformie Zakupowej na stronie postępowania, gdzie Wykonawca załącza ofertę wraz z załącznikami oraz ewentualnie dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiający nie dopuszcza składania ofert z wykorzystaniem opcji „Wyślij wiadomość do Zamawiającego”.**

Zaleca się, aby komunikacja z wykonawcami odbywała się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza “Wyślij wiadomość do zamawiającego”, nie za pośrednictwem adresu email. W przypadku awarii w działaniu Platformy: https://platformazakupowa.pl/pn/pcr_sopot Zamawiający również dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej (z wyłączeniem składania oferty, dla której jedynym dopuszczalnym sposobem złożenia jest przesłanie jej za pośrednictwem Platformy). W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przesłać dokumenty na adres: **zamowienia@pcrsopot.pl**

4.4 Komunikacja między Zamawiającym, a wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”, przy czym dokumenty przesłane przez Wykonawcę (w szczególności stanowiące oświadczenie woli) muszą być podpisane elektronicznym podpisem kwalifikowanym przez osobę upoważnioną. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem Platformy poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

4.5 Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje drogą elektroniczną za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji “Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana drogą elektroniczną za pośrednictwem Platformy do konkretnego wykonawcy.

4.6 Zamawiający określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie, tj.:

- a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
- b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych – MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
- c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
- d) włączona obsługa JavaScript,
- e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
- f) Platforma działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej – kodowanie UTF8,
- g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.

4.7 Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

- a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
- b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem: <https://drive.google.com/file/d/1Kd1DttbBeiNWt4q4sIS4t76lZVVKPbkyD/view>

4.8 **Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z Platformy**, w szczególności za sytuację, gdy Zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu.

Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z Platformy dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu Platformy znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

- 4.9 Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
- 4.10 Oferta, oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu i spełnianiu warunków w postępowaniu, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy Pzp, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 670 t.j.), z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy Pzp, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.
- 4.11 Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w ust. 4.10., przekazywane w postępowaniu, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w ust. 4.3.
- 4.12 W przypadku gdy dokumenty elektroniczne przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.
- 4.13 Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 4.14 W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy Pzp lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej "dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania", zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej "upoważnionymi podmiotami", jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.
- 4.15 W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
- 4.16 Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 4.15., dokonuje w przypadku:
- 1) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
 - 2) przedmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - 3) innych dokumentów - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
- 4.17 Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 4.15., może dokonać również notariusz.
- 4.18 Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa powyżej, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.
- 4.19 Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 4.20 W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4

ustawy Pzp, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

4.21 Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa powyżej, dokonuje w przypadku:

- 1) podmiotowych środków dowodowych - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
- 2) przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby - odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) pełnomocnictwa - mocodawca.

4.22 Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa powyżej może dokonać również notariusz.

4.23 W przypadku przekazywania w postępowaniu lub konkursie dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku odpowiednio kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

4.24 Dokumenty elektroniczne w postępowaniu lub w konkursie spełniają łącznie następujące wymagania:

- 1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
- 2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
- 3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
- 4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

5. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Sopocie

ul. Grunwaldzka 1-3

81-759 Sopot

NIP 585-14-78-028, Regon 192587795, KRS 0000684944

tel. /Dział Zamówień Publicznych/ (58) 555-75-28

Adres strony internetowej: www.persopot.pl

Adres platformy zakupowej: https://platformazakupowa.pl/pn/pcr_sopot

Adres e-mail: zamowienia@persopot.pl

Dni i godziny pracy Zamawiającego: od poniedziałku do piątku (dni robocze) w godz. 08:00 – 15:35

Znak postępowania: 13-PN-22

UWAGA: w korespondencji kierowanej do Zamawiającego należy posługiwać się tym znakiem: **13-PN-22**

II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem niniejszego postępowania są sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w podziale na 64 pakiety – oferty częściowe:

PAKIET 1 – ŚRODKI NARKOTYCZNE PRZECIWBÓLOWE – CPV: 33661200-3 (środki przeciwbólowe)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Morphinum	Morphini sulfas	20 mg/1 ml	op. (10 amp)	50

2	Morphini Sulfas Spinal, roztwór do wstrzykiwań	Morphini Sulfas WZF 0,1% Spinal	1mg/ml; 2 ml, 0,1%	op.(10 amp. 1 ml)	5
3	Morphinum (Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu)	Doltard	30 mg	op. (20 tabl. powł. O przedł. uw.)	10
4	Buprenorphinum 35 mcg/h	Transtec 35 mcg/h	TTS 20 mg	op. (5 plast)	30
5	Buprenorphinum 52,5 mcg/h	Transtec 52,5 mcg/h	TTS 30 mg	op. (5 plast)	30
6	Buprenorphinum 70 mcg/h	Transtec 70 mcg/h	TTS 40 mg	op. (5 plast)	15
7	Oksykodon (10 mg chlorowodoru oksykodonu)	OxyContin	10 mg	op. (30 tabl. o przedł. uw.)	20
8	Oxycodone hydrochloride, roztwór do wstrzykiwań	Oxycodone Molteni	10 mg/1 ml	op. (10 amp. 1 ml)	10
9	Oxycodone hydrochloride, roztwór do wstrzykiwań	Oxycodone Molteni	10 mg/1 ml	op. (5 amp. 2 ml)	10
10	Fentanyl	Fentanyl	100mcg/2 ml	op. (50 amp.)	30
11	Fentanylum, system transdermalny	Matrifen	50 mcg/h	op. (5 plastrów)	10

PAKIET 2 – WITAMINY, PROWITAMINY, SUPLEMENTY DIETY - CPV: 33616000-1 (witaminy), 33617000-8 (dodatki mineralne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Cyanocobalminum (inj.)	Vit. B12	100 mcg/1 ml	op. (10 amp)	10
2	Cyanocobalminum (inj.)	Vit. B12	1000 mcg/2 ml	op. (5 amp)	50
3	Acidum ascorbicum	Vitaminum C	200 mg	op. (60 draż)	60
4	Colecalciferol *	Vigalex	25 mcg (1000 j.m.)	op.(1 tabl)	50000
5	Colecalciferol (krople)	Vit. D3, Devikap	15.000 j.m./ml	op. (10 ml)	120
6	Vitamin B - complex	Vitaminum B compositum	-	op. (50 draż)	20
7	Phytomenadione (inj.dom.)	Vitacon	10 mg/1 ml	op. (10 amp)	20
8	Alfacalcidolum	Alfadiol, Alfacalcidolum	0,25 mcg	op. (100 kaps)	10
9	Alfacalcidolum	Alfadiol, Alfacalcidolum	1 mcg	op. (100 kaps)	5
10	Acidum folicum	Acidum folicum	15 mg	op. (30 tabl)	80
11	Acidum folicum	Acidum folicum	5 mg	op. (30 tabl)	30
12	Calcium chloratum WZF 10%	Calcium chloratum roztwór do wstrzykiwań amp. 10 ml	100 mg/1 ml	op. (10 amp)	20
13	Calcium lactate gluconate (tabl. musujące)	Calcium	200 mg	op. (1 tabl. mus.)	1500
14	Calcium glubionate, Calcium lactobionate (syrop)	Calcium	-	op. (150 ml)	20
15	Calcium carbonicum	Calperos	0,5 g	op. (30 tabl)	15
16	Calcium carbonicum	Calperos	1 g	op. (100 tabl)	60
17	Rutosidum tridricum, Acidum ascorbicum	Cerutin	25 mg+ 100 mg	op. (125 tabl)	150
18	<i>Skład: 100 mg chlorowodoru tiaminy, 100 mg chlorowodoru pirydoksyny, 1 mg cyjanokobalaminy,</i>	Milgamma N, Neurovit Fast	2 ml	op. (5 amp)	120
19	<i>Skład: 100 mg chlorowodoru tiaminy, 100 mg chlorowodoru pirydoksyny</i>	Milgamma N, Neurovit	-	op. (1 tabl)	2100

20	Magnesium hydroaspartate 250 mg, Potassium hydroaspartate 250 mg	Aspargin	500 mg	op. (1 tabl)	4000
----	--	----------	--------	--------------	------

* produkt leczniczy (poz.4)

PAKIET 3 - PRZECIWNOWOTWOROWE I IMMUNOMODULUJĄCE - CPV: 33652000-5 (środki przeciwnowotworowe i immunomodulujące)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Azathioprinum	Azathioprine	50 mg	op. (50 tabl)	15
2	Cyclophosphamidum	Endoxan	50 mg	op. (50 tabl)	5
3	Cyclophosphamidum (proszek do przyg. roztw.do wstrzyk.)	Endoxan	200 mg	op. (1 fiolka)	50
4	Methotrexatum*	Metex, Ebetrexat 10 mg	10 mg	op. (1 amp-strz)	150
5	Methotrexatum*	Metex, Ebetrexat 15 mg	15 mg	op. (1 amp-strz)	200
6	Methotrexatum*	Metex, Ebetrexat 20 mg	20 mg	op. (1 amp-strz)	150
7	Methotrexatum*	Metex, Ebetrexat 25 mg	25 mg	op. (1 amp-strz)	150
8	Methotrexatum	Methotrexat	2,5 mg	op. (50 tabl)	20
9	Methotrexatum	Methotrexat	10 mg	op. (50 tabl)	20
10	Filgrastimum	Tevagrastin	30.000.000 j.m./0,5 ml	op. (1 amp-strz)	30
11	Ciclosporinum	Equoral	25 mg	op. (50 kaps)	5
12	Ciclosporinum	Equoral	50 mg	op. (50 kaps)	20
13	Ciclosporinum	Equoral	100 mg	op. (50 kaps)	20
14	Ciclosporinum (roztw. doust.)	Equoral	100 mg/1 ml	op. (50 ml)	3

* Zamawiający dopuszcza produkty lecznicze w różnych pojemnościach (poz. 4, 5, 6, 7)

PAKIET 4 – ANAESTETICA-ŚRODKI ZNIECZULAJĄCE – CPV: 33661100-2 (środki znieczulające)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Lidocainum hydrochloridum 1%	Lignocainum hydrochloricum 1%	10 mg/1 ml x 20 ml	op. (5 fiolek)	30
2	Lidocainum hydrochloridum 1%	Lignocainum hydrochloricum 1%	10 mg/1 ml x 2 ml	op. (10 amp)	30
3	Lidocainum hydrochloridum 2%	Lignocainum hydrochloricum 2%	20 mg/1 ml x 2 ml	op. (10 amp)	100
4	Lidocainum hydrochloricum 2 % żel A	Lignocainum A	20 mg/g (2%)	op. (30 g)	25
5	Lidocainum hydrochloridum 2% żel U	Lignocainum hydrochloricum żel typ U	20 mg/g (2%)	op. (30 g)	50
6	Żel znieczulający z lidokainą. Preparat jałowy w jednorazowych aplikatorach, używany do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, jako żel lubrykacyjny. Proponowany skład żelu: 1 g żelu zawiera 20 mg chlorowodorku lidokainy oraz 0,5 mg dichlorowodorku chlorhexydydy.	Cathejell	-	Szt. (1 aplikator)	250

PAKIET 5 – PRODUKTY LECZNICZE UŻYWANE W CHOROBYCH TARCZYCY I CUKRZYCY – CPV: 33642300-5 (produkty lecznicze do terapii tarczycy), 33615000-4 (produkty lecznicze używane przy cukrzycy)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
-----	------------------------------	----------------------------	-------	-------------	-------

1	2	3	4	5	6
1	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N	50 mcg	op. (50 tabl)	150
2	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N	25 mcg	op. (50 tabl)	30
3	Thiamazolom	Metizol	5 mg	op. (50 tabl)	15
4	Metformini hydrochloridum	Formetic	500 mg	op. (1 tabl)	3000
5	Metformini hydrochloridum	Formetic	850 mg	op. (1 tabl)	1500
6	Metformini hydrochloridum	Siofor	1 g	op. (1 tabl)	2100
7	Metformine hydrochloridum tabl o przedłużonym uwalnianiu	Glucophage XR	500 mg	op. (30 tabl.)	20
8	Metformine hydrochloridum tabl o przedłużonym uwalnianiu	Glucophage XR	750 mg	op. (30 tabl.)	20
9	Metformine hydrochloridum tabl o przedłużonym uwalnianiu	Glucophage XR	1000 mg	op. (30 tabl.)	20
10	Glimepiryd, tabletki	Amaryl 1	1 mg	op. (30 tabl.)	20
11	Glimepiryd, tabletki	Amaryl 2	2 mg	op. (30 tabl.)	20
12	Glimepiryd, tabletki	Amaryl 4	4 mg	op. (30 tabl.)	20
13	Glucagoni hydrochloridum	Glucagen-Hypokit	1 mg	op. (1 fiolel+1 rozp)	10
14	Insulina ludzka, insulina neutralna typu Gensulin R, Polhumin R	Polhumin R, Gensulin R lub równoważne	300 j.m./3ml	op. (10 wkładów)	30
15	Insulina o pośrednim czasie działania - insulina ludzka izofanowa typu Gensulin N, Humulin N lub równoważne	Gensulin N, Humulin N lub równoważne	300 j.m./3 ml	op. (10 wkładów)	15
16	Insulina o pośrednim czasie działania w połączeniu z krótkodziałającymi – insulina ludzka dwufazowa typu Gensulin M30, Humulin M30 lub równoważne	Gensulin M30, Humulin M30 lub równoważne	300 j.m./3 ml	op. (10 wkładów)	20
17	Insulina o pośrednim czasie działania w połączeniu z krótkodziałającymi – insulina aspart dwufazowa typu Novomix 30 Penfil lub równoważne	Novomix 30 Penfil lub równoważne	300 j.m./3 ml	op. (10 wkładów)	20
18	Insulina o pośrednim czasie działania w połączeniu z krótkodziałającymi – insulina aspart dwufazowa typu Novomix 50 Penfil lub równoważne	Novomix 50 Penfil lub równoważne	300 j.m./3 ml	op. (10 wkładów)	20
19	Insulina o krótkim czasie działania typu Novorapid Penfil lub równoważne	Novorapid Penfil (wkład 3 ml) lub równoważne	300 j.m./3 ml	op. (10 wkładów)	15

PAKIET 6 – PRODUKTY LECZNICZE DLA KRWI ORAZ ORGANÓW KRWIOTWÓRCZYCH – CPV: 33620000-2 (produkty lecznicze dla krwi, organów krwiotwórczych oraz układu krążenia)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Acenocumarolum	Acenocumarol	4 mg	op. (60 tabl)	10
2	Bioprzyswajalne Żelazo	Actiferol FE	15 mg	op. (30 sasz)	10

3	Tranexamic acid	Exacyl	500 mg/5 ml	op. (5 amp)	50
4	Etamsylatum	Cyclonamina	250 mg	op. (30 tabl)	70
5	Gąbka hemostatyczna standard	Gąbka Spongostan Stand.	5x7x1cm	op. (1 szt)	40
6	Rivaroxabanum	Xarelto	10 mg	op. (30 tabl)	15
7	Rivaroxabanum	Xarelto	15 mg	op. (100 tabl)	15
8	Rivaroxabanum	Xarelto	20 mg	op. (100 tabl)	15

PAKIET 7 – ROZTWORY LECZNICZE - PŁYNY INFUZYJNE I IMMUNOGLOBULINY– CPV: 33692000-7 (roztwory lecznicze), 33651500-3 (surowice odpornościowe oraz immunoglobuliny)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Aqua pro injectione (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Aqua pro injectione (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	500 ml	op. (1 szt.)	100
2	Aqua pro inj. (ampułka)	Aqua pro inj. (ampułka)	10 ml	op. (100 amp)	30
3	Aqua pro inj. (ampułka)	Aqua pro inj. (ampułka)	5 ml	op. (100 amp)	5
4	Dekstranum (opakowanie bezpieczne z dwoma portami)	Dekstranum (opakowanie bezpieczne z dwoma portami)	70000 6% 250 ml	op. (1 szt.)	20
5	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	5% 250 ml	op. (1 szt.)	200
6	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	5% 500 ml	op. (1 szt.)	300
7	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Glucosum (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	10% 500 ml	op. (1 szt.)	70
8	Glucosum 20% (ampułka)	Glucosum 20% (ampułka)	10 ml	op. (10 amp)*	15
9	Glucosum 40% (ampułka)	Glucosum 40% (ampułka)	10 ml	op. (10 amp)*	15
10	Mannitolum	Mannitol	15% x 100 ml	op. (1 szt.)	50
11	Natrii chloridum 0,9% (ampułka)	Natrii chloridum 0,9% (ampułka)	10 ml	op. (50 amp plastikowych)	170
12	Natrii chloridum 10% (ampułka)	Natrii chloridum 10% (ampułka)	10 ml	op. (100 amp plastikowych)	6
13	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	0,9% inj.50 ml	op. (1 szt.)	150
14	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	0,9% inj.100 ml	op. (1 szt.)	300
15	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu worek z dwoma portami)	0.9% inj. 250 ml	op. (1 szt.)	200
16	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	0,9% inj.100 ml	op. (1 szt.)	7000
17	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	0.9% inj. 250 ml	op. (1 szt.)	700
18	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Natrii chloridum (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	0.9% inj. 500 ml	op. (1 szt.)	700

19	skład: chlorek sodu 141 mmol/l, chlorek potasu 5 mmol/l, chlorek wapnia 2 mmol/l, chlorek magnezu 1 mmol/l, octan sodu 34 mmol/l, cytrynian sodu 3 mmol/l (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy izotoniczny (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	500 ml	op. (1 szt.)	3600
20	skład: chlorek sodu 145 mmol/l, chlorek potasu 4 mmol/l, chlorek wapnia 2,5 mmol/l, chlorek magnezu 1 mmol/l, octan sodu 24 mmol/l, jabłczan 5 mmol/l (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy izotoniczny i izojonowy (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	500 ml	op. (1 szt.)	100
21	skład: chlorek sodu 140 mmol/l, chlorek potasu 4 mmol/l, chlorek wapnia 1 mmol/l, chlorek magnezu 1 mmol/l, chlorki 118 mmol/l, jony octanowe 30 mmol/l, glukoza 55,5, mmol/l (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	Płyn pediatryczny wyrównawczy (opakowanie typu butelka z dwoma portami)	250 ml	op. (1 szt.)	30
22	Glucosum 5% et Natrii chloridum 0,9% 2:1 (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Glucosum 5% et Natrii chloridum 0,9% 2:1 (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	250 ml	op. (1 szt.)	100
23	Glucosum 5% et Natrii chloridum 0,9% 2:1 (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Glucosum 5% et Natrii chloridum 0,9% 2:1 (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	500 ml	op. (1 szt.)	100
24	Płyn Ringera (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	Płyn Ringera (opakowanie typu worek/butelka z dwoma portami)	250 ml	op. (1 szt.)	250
25	*Immunoglobulina ludzka nieswoista w postaci gotowego roztworu o stężeniu 10% .Iniekcja dożylna o zawartości IgG, co najmniej 95%, opakowania od 2g do 20 g w zależności od potrzeb.	*Octagam, Kiovig	1 g/10 ml	1 g	200
26	Strzykawka z solą fizjologiczną do przepłukiwania, napełniana fabrycznie NaCl 0,9% - 5ml	Strzykawka z solą fizjologiczną do przepłukiwania, napełniana fabrycznie NaCl 0,9% - 5ml	-	op. (1 szt.)	10000
27	Natrium Chloratum 0,9% jałowy roztwór do przemywania, wolny od endotoksyn, butelka zakręcana 500 ml	0,9% SODIUM CHLORIDE 9 mg/ml Ecotainer 500ml Rozt. do irygacji	0,9% inj.500 ml	szt.	500
28	Natrium Chloratum 0,9% jałowy roztwór do przemywania, wolny od endotoksyn, butelka zakręcana 250 ml	0,9% SODIUM CHLORIDE 9 mg/ml Ecotainer 250 ml Rozt. do irygacji	0,9% inj.250 ml	szt.	300
29	Natrium Chloratum 0,9% jałowy roztwór do przemywania, wolny od	0,9% SODIUM CHLORIDE 9 mg/ml	0,9% inj.1000 ml	szt.	1000

	endotoksyn, butelka zakrecona 1000 ml	Ecotainer 1000ml Rozt. do irygacji			
30	Woda jałowa do przemywania, wolna od endotoksyn, butelka odkręcana 500 ml	AQUA PRO IRRIGATIONE Ecotainer 500ml Roztwór	0,9% inj.500 ml	szt.	200
31	Woda jałowa do przemywania, wolna od endotoksyn, butelka odkręcana 1000 ml	AQUA PRO IRRIGATIONE ECOTAINER 1000 ml Roztwór	0,9% inj1000 ml	szt.	5
32	Natrium Chloratum 0,9% jałowy roztwór do przemywania, wolny od endotoksyn, worek 3000 ml	NATRIUM CHLORATUM 0,9% 9 mg/ml worek 3000 ml Rozt. do irygacji	0,9% inj.3000 ml	szt.	2000
33	Natrium Chloratum 0,9% jałowy roztwór do przemywania, wolny od endotoksyn, worek 5000 ml	NATRIUM CHLORATUM 0,9% 9 mg/ml worek 5000 ml roztwór do irygacji	0,9% inj.5000 ml	szt.	1500
34	Woda jałowa do przemywania, wolna od endotoksyn, worek 5000 ml	AQUA PRO IRRIGATIONE worek 5000 ml Roztwór	5000 ml	szt.	5
35	Roztwór wodny pvp – jodu do odkażania skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami oraz śluzówek i ran zanieczyszczonych, owrzodzeń, odleżyn o pojemności 1000ml	Braunol roztwór na skórę 250 ml	1000 ml	szt.	10
36	Roztwór wodny pvp – jodu do odkażania skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami oraz śluzówek i ran zanieczyszczonych, owrzodzeń, odleżyn o pojemności 250 ml	Braunol roztwór na skórę 1000 ml	250 ml	szt.	10

*wycena dotyczy 1 g substancji, zamawiający wymaga dostępności produktu leczniczego w opakowaniach od 2 g do 20 g w zależności od potrzeb (poz. 25)

PAKIET 8 – PRODUKTY LECZNICZE DLA PRZEWODU POKARMOWEGO I METABOLIZMU - CPV: 33610000-9 (produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Aloe sok z liści aloesu i wyciąg z kory kruszyny	Alax	-	op. (20 tabl-draż)	80
2	Bisacodylum (czopki)	Bisacodyl	10 mg	op. (5 czop)	15
3	Bisacodylum	Bisacodyl	5 mg	op. (30 tabl. dojel.)	15
4	Glyceroli suppositoria (czopki)	Czopki glicerynowe	1 g	op. (10 szt.)	10
5	Glyceroli suppositoria (czopki)	Czopki glicerynowe	2 g	op. (10 szt.)	150
6	Sodium phosphate (wlewki doodbytn.)	Rectanal	150 ml	op. (150 ml)	20
7	Lactulosum (syrop)	Lactulosum	9,75 g/15 ml	op. (200 ml)	250
8	Timonacic	Heparegen	100 mg	op. (100 tabl)	120
9	Preparat zawierający wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych*	Trilac	-	op. (20 kaps)	400

10	350 mg chlor.sod., 300 mg chlor.potas., 500 mg wodorowęglan sodu, 100 mg suchego wyciągu z rumianku, 2,9 g glukozy (prosz.)	Gastrolit	4,15 g	op. (15 sasz)	10
11	Aluminii phosphatis liquamen (zawiesina)	Gelatum Alumin. Phosph.	4,5% 250 ml	op. (1 but)	20
12	Dimehticonum	Esputicon	50 mg	op.(100 kaps)	80
13	Simeticonum	Espumisan	40 mg	op. (100 kaps)	200
14	Guttae Stomachicae (krople żołądkowe)	Krople żołądkowe	-	op. (35 g)	10
15	Pancreatinum	Pangrol	10 000 j.m.	op. (50 kaps)	10
16	Carbo medicinalis	Carbo medicinalis	200 mg	op. (20 tabl)	20
17	Loperamide hydrochloride	Loperamid	2 mg	op. (30 tabl)	70
18	Diosmectite	Smecta	3,76 g	op. (30 sasz)	10
19	Drotaverine hydrochloride	Drotafem	40 mg	op. (20 tabl)	70
20	Drotaverine hydrochloride	NO-SPA	40 mg/2 ml	op. (5 amp)	50
21	Papaverine hydrochloride	Papaverinum hydrochloricum	40 mg/2 ml	op. (10 amp)	15
22	Mebeverini hydrochloride	Duspatalin	135 mg	op. (30 tabl)	30
23	Trimebutini maleas	Tribux	100 mg	op. (30 tabl)	45

*produkt leczniczy (poz.9)

PAKIET 9 – PRODUKTY LECZNICZE DLA UKŁADU SERCOWO-NACZYNIOWEGO - CPV: 33622000-6 (produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Bisoprololum	Bibloc	1,25 mg	op. (30 tabl)	50
2	Metoprololum	Metocard, Metoprolol	50 mg	op. (30 tabl)	50
3	Metoprololum	Metocard ZK	47,5 mg	op. (28 tabl. o przedł. uw.)	80
4	Metoprololum (inj. doż.)	Betaloc	5 mg/5 ml	op. (5 amp)	20
5	Digoxinum	Digoxin	0,5 mg/2 ml	op. (5 amp)	10
6	Digoxinum	Digoxin	0,25 mg	op. (30 tabl)	5
7	Digoxinum	Digoxin	0,1 mg	op. (30 tabl)	5
8	Krople uspokajające	Krople uspokajające	-	op. (35 g)	5
9	Diltiazemi hydrochloridum	Oxycardil, Diltiazem	60 mg	op. (60 tabl)	5
10	Amiodaroni hydrochloridum	Opacorden	200 mg	op. (30 tabl)	15
11	Amiodarone	Amiocordin	150 mg/3 ml	op. (5 amp)	30
12	Propafenone hydrochloride	Polfenon	150 mg	op. (20 tabl)	20
13	Amlodipinum	Aldan = Amlozek	5 mg	op. (30 tabl)	80
14	Amlodipinum	Aldan = Amlozek	10 mg	op. (30 tabl)	50
15	Captoprilum	Captopril	12,5 mg	op. (30 tabl)	40
16	Captoprilum	Captopril	25 mg	op. (30 tabl)	25
17	Dobutaminum	Dobutamin	250 mg	op. (1 fioł.)	100
18	Dopamine hydrochloride	Dopaminum hydrochloricum	1% 50 mg/5 ml	op. (10 amp)	5
19	Dopamine hydrochloride	Dopaminum hydrochloricum	4% 200 mg/5 ml	op. (10 amp)	30
20	Enalapril maleas	Enarenal	5 mg	op.(30 tabl)	10

21	Enalapril maleas	Enarenal	10 mg	op. (30 tabl)	10
22	Enalapril maleas	Enarenal	20 mg	op. (30 tabl)	10
23	Nitrendipinum	Nitrendypina	10 mg	op. (30 tabl)	20
24	Nitrendipinum	Nitrendypina	20 mg	op. (30 tabl)	20
25	Verapamil hydrochloride	Staveran	40 mg	op. (40 tabl)	20
26	Verapamil hydrochloride	Staveran	80 mg	op. (20 tabl)	20
27	Verapamil hydrochloride	Staveran	120 mg	op. (20 tabl)	20
28	Verapamil hydrochloride	Isoptin SR-E 240	240 mg	op. (20 tabl. o przedł. uw.)	15
29	Isosorbidi mononitras	Effox long retard	50 mg	op. (30 tabl. o przedł. uw.)	5
30	Glyceroli trinitras (aerazol)	Nitromint	0,4 mg/doza	op. (200 doz)	20
31	Galantamine hydrobromide	Nivalin	2,5 mg/1 ml	op. (10 amp)	10
32	Galantamine hydrobromide	Nivalin	5 mg/1 ml	op. (10 amp)	10
33	Atropini sulfas	Atropinum sulfuricum 1%	1 mg/1 ml	op. (10 amp)	50
34	Atropini sulfas	Atropinum sulfuricum 0,5%	0,5 mg/ml	op. (10 amp a 1ml)	20
35	Cilazaprilum	Inhibace	0,5 mg	op. (30 tabl)	10
36	Cilazaprilum	Inhibace	1 mg	op. (30 tabl)	10
37	Doxazosinum	Doxar, Doxazosyna	1 mg	op. (30 tabl)	15
38	Doxazosinum	Doxar, Doxazosyna	2 mg	op. (30 tabl)	30
39	Propafenone hydrochloride	Rytmonorm	70 mg/20 ml	op. (5 amp)	10
40	Losartan potassium	Losagen	50 mg	op. (28 tabl)	70
41	Telmisartan	Actelsar	40 mg	op. (28 tabl)	30
42	Telmisartan	Actelsar	80 mg	op. (28 tabl)	30
43	Candesartan	Carbis	8 mg	op. (28 tabl)	30
44	Candesartan	Carbis	16 mg	op. (28 tabl)	10
45	Walsartan (tabl. powl.)	Carbis	80 mg	op. (28 tabl)	30
46	Walsartan (tabl. powl.)	Carbis	160 mg	op. (28 tabl)	30
47	Lacidipinum (tabl. powl.)	Lacipil	2 mg	op. (28 tabl)	30
48	Lercanidipinum (tabl. powl.)	Primacor	10 mg	op. (28 tabl)	30
49	Lercanidipinum (tabl. powl.)	Primacor	20 mg	op. (28 tabl)	20

PAKIET 10 – ŚRODKI MOCZOPEĐNE I POTAS - CPV: 33622300-9 (środki moczopędne), 33617000-8 (dodatki mineralne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Furosemidum	Furosemidum	40 mg	op. (30 tabl)	150
2	Furosemidum *	Furosemid	20 mg/2 ml	op. (5 amp)	100
3	Hydrochlorothiazidum	Hydrochlorothiazidum	12,5 mg	op. (30 tabl)	20
4	Hydrochlorothiazidum	Hydrochlorothiazidum	25 mg	op. (30 tabl)	30
5	Spironolactonum	Spironol	25 mg	op. (100 tabl)	20
6	Spironolactonum	Spironol	100 mg	op. (20 tabl)	20
7	Amiloridi hydrochloridum, Hydrochlorothiazidum	Tialorid	50 mg	op. (50 tabl)	10

8	Potassium chloride Zamawiający dopuszcza wycenę potasu w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek	Kalipoz prolongatum	391 mg K+	op. (30 tabl)	150
---	---	---------------------	-----------	---------------	-----

* wymagana wielkość opakowania to 5 ampulek (poz.2)

PAKIET 11 – PRODUKTY LECZNICZE DLA UKŁADU NERWOWEGO - CPV: 33661000-1 (produkty lecznicze dla układu nerwowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Diazepamum	Relanium	5 mg	op. (20 tabl)	30
2	Diazepamum	Relanium	2 mg	op. (20 tabl)	20
3	Diazepamum	Relanium	10 mg/2 ml	op. (5 amp)	30
4	Diazepamum (mikrowl.)	Relsed (mikrowl.)	5 mg/2,5 ml	op. (5 wlewek)	10
5	Diazepamum (mikrowl.)	Relsed (mikrowl.)	10 mg/2,5 ml	op. (5 wlewek)	10
6	Estazolamum	Estazolam	2 mg	op. (20 tabl)	100
7	Amitriptyline hydrochloride	Amitriptylinum	10 mg	op. (60 draż)	5
8	Amitriptyline hydrochloride	Amitriptylinum	25 mg	op. (60 draż)	5
9	Doxepin	Doxepin	10 mg	op. (30 kaps)	5
10	Doxepin	Doxepin	25 mg	op. (30 kaps)	10
11	Chlorpromazine hydrochloride	Fenactil	25 mg/5 ml	op. (5 amp)	5
12	Hydroxyzine hydrochloride	Hydroxyzinum	10 mg	op. (30 tabl)	120
13	Hydroxizine hydrochloride	Hydroxyzinum	25 mg	op. (30 tabl)	120
14	Hydroxizine hydrochloride (syrup)	Hydroxyzinum	2mg/ml	op. (200 ml)	120
15	Mianserinum	Mianserin,Lerivon,Miansegen	10 mg	op. (30 tabl)	5
16	Mianserinum	Mianserin,Lerivon,Miansegen	30 mg	op. (30 tabl)	10
17	Opipramol hydrochloride	Pramolan	50 mg	op. (20 tabl)	100
18	Promazine	Promazin	25 mg	op. (30 tabl)	20
19	Promazine	Promazin	50 mg	op. (30 tabl)	20
20	Promazine	Promazin	100 mg	op. (30 tabl)	10
21	Perazine	Pernazinum	25 mg	op. (20 tabl)	20
22	Perazine	Pernazinum	100 mg	op. (30 tabl)	10
23	Lorazepamum	Lorafen	1 mg	op. (30 tabl)	30
24	Lorazepamum	Lorafen	2,5 mg	op. (30 tabl)	30
25	Carbamazepinum	Finlepsin	200 mg	op. (50 tabl)	20
26	Thiethylperazine malate	Torecan	6.5 mg	op. (50 tabl)	20
27	Thiethylperazine malate	Torecan	6,5 mg	op. (6 czop)	20
28	Ondansetrone	Ondansetron	4 mg/2 ml	op. (5 amp)	70
29	Pseudoephedrine hydrochloride	Apselan	60 mg	op. (10 tabl)	100
30	Clonazepamum (ampułki)	Clonazepamum	1 mg/1 ml	op. (10 amp)	5
31	Clonazepamum	Clonazepam	0,5 mg	op. (30 tabl)	10
32	Clonazepamum	Clonazepam	2 mg	op. (30 tabl)	15

33	Zolpidemi tartras	Zolpic	10 mg	op. (20 tabl)	120
34	Olanzapinum	Zolafren	5 mg	op. (28 tabl)	20
35	Olanzapinum (tabl. uleg. rozp. w jamie ustn.)	Zolafren-Swift	5 mg	op. (28 tabl)	10
36	Olanzapinum (tabl. uleg. rozp. w jamie ustn.)	Zolafren-Swift	10 mg	op. (28 tabl)	10
37	Trazodone*	Trittico CR	75 mg	op. (30 tabl)	30
38	Trazodone*	Trittico CR	150 mg	op. (20 tabl)	20
39	Midazolamum	Dormicum	7,5 mg	op. (10 tabl)	30
40	Betahistinum	Histigen	8 mg	op. (30 tabl)	60
41	Citalopramum	Citibax	20 mg	op. (28 tabl)	30
42	Escitalopramum	Escitil	10 mg	op. (28 tabl)	50
43	Venlafaxine*	Faxolet ER	37,5 mg	op. (28 tabl)	10
44	Venlafaxine*	Faxolet ER	75 mg	op. (28 tabl)	20
45	Sertraline	Zoloft, Sertagen	50 mg	op. (30 tabl)	30
46	Sertraline	Zoloft, Sertagen	100 mg	op. (30 tabl)	10
47	Mirtazepinum (tabl. uleg. rozp. w jamie ustn.)	Mirtor	15 mg	op. (30 tabl)	30

* Zamawiający w poz. 37, 38, 43, 44 dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu, twardych

PAKIET 12 – PRODUKTY LECZNICZE DLA UKŁADU SERCOWO-NACZYNIOWEGO ROZSZERZAJĄCE NACZYNNIA MÓZGOWE ORAZ LEKI POPRAWIAJĄCE PRACĘ MÓZGU - CPV: 33622000-6 (produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Nicergolinum	Nicergolin	10 mg	op. (30 tabl)	20
2	Pentoxifyllinum	Polfilin prolongatum	400 mg	op. (20 tabl. o przedł. uw.)	30
3	Pentoxifyllinum	Agapurin	100 mg	op. (60 tabl)	20
4	Pentoxifyllinum	Polfilin	100 mg/5 ml	op. (5 amp)	30
5	Vinpocentinum	Vinpocetine	5 mg	op. (100 tabl)	30
6	Vinpocetine koncen. do sporz. roztw. do infuzji (ampułki 2ml)	Cavinton	5 mg/1 ml	op. (10 amp)	20
7	Piracetamum	Biotropil	800 mg	op. (60 tabl)	10
8	Piracetamum	Nootropil	1200 mg	op. (60 tabl)	20

PAKIET 13 – PREPARATY HORMONALNE O DZIAŁANIU OGÓLNOUSTROJOWYM - CPV: 33642000-2 (ogólnoustrojowe preparaty hormonalne, z wyłączeniem hormonów płciowych)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Methylprednisoloni acetat	Depo-Medrol	40 mg/1 ml	op. (1 fiol)	200
2	Dexamethazone sodium phosphate	Dexaven	4 mg/1 ml	op. (10 amp)	50
3	Prednisonum	Encorton	10 mg	op. (20 tabl)	100
4	Prednisonum	Encorton	20 mg	op. (20 tabl)	60
5	Prednisonum	Encorton	1 mg	op. (20 tabl)	20
6	Prednisonum	Encorton	5 mg	op. (100 tabl)	40
7	Hydrocortisone sodium succinate	Corhydron	100 mg	op. (5 fiol sub such + 5 amp)	100

8	Methylprednisolonum	Metypred	16 mg	op. (30 tabl)	70
9	Methylprednisolonum	Metypred	4 mg	op. (30 tabl)	200
10	Methylprednisolonum*	Solu-Medrol	125 mg/2 ml	op. (1 fiol)	50
11	Methylprednisolonum*	Solu-Medrol	250 mg/4 ml	op. (1 fiol)	100
12	Methylprednisolonum*	Solu-Medrol	500 mg/8 ml	op. (1 fiol)	100
13	Methylprednisolonum*	Solu-Medrol	1 g/16 ml	op. (1 fiol)	10
14	Betamethasoni dipropionas, Betamethasoni natrii phosphas	Diprophos	6,43 mg + 2,63 mg/1 ml	op. (5 amp)	150

*Zamawiający wymaga rejestracji w leczeniu Reumatoidalnego Zapalenia Stawów oraz Zesztywniającego Zapalenia Stawów Kręgosłupa (poz. 10, 11, 12, 13)

PAKIET 14 – ŚRODKI PRZECIWBÓŁOWE, PRZECIWPALNE I PRZECIWPREUMATYCZNE - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne), 33661200-3 (środki przeciwbólowe)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Chloroquini phosphas	Arechin	250 mg	op. (30 tabl)	10
2	Colchiciextractum siccum normatum	Colchicum-Dispert	0,5 mg	op. (20 draż)	20
3	Diclofenacum natricum (tabl. dojelit.)	Dicloratio	25 mg	op. (20 tabl)	20
4	Diclofenacum natricum prolongatum	Dicloreum retard	100 mg	op. (20 tabl)	40
5	Diclofenacum natricum (tabl. powł.o przedł. uwal.)	Diclac 75 Duo	75 mg	op.(20 tabl.)	150
6	Diclofenacum natricum	Diclofenac	100 mg	op. (10 czop)	20
7	Diclofenacum natricum (żel)	Dicloziaja	11,6 mg/1 g	op. (100 g)	150
8	Diclofenacum + Lidocainum (inj. dom.)	Dicloratio	(0,075g+0,02g)/ 2 ml	op. (3 amp)	50
9	Ibuprofenum (zawiesina)	Kidofen	100 mg/5 ml	op. (100 ml)	30
10	Ibuprofenum	Ibuprofen	200 mg	op. (60 draż)	150
11	Naproxenum	Naproxen	250 mg	op. (30 tabl)	120
12	Naproxenum	Naproxen	500 mg	op. (20 tabl)	250
13	Naproxenum (żel 10%)	Naproxen	0,1g/1g	op. (50 g)	400
14	Ketoprofenum	Febrofen	200 mg	op. (20 tabl. o przedł. uw.)	20
15	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN	500 mg	op. (50 tabl dojelit)	150
16	Meloxicamum	Meloxam	7,5 mg	op. (20 tabl)	15
17	Meloxicamum tabl. uleg. rozpad. w jamie ust.	Trosicam	7,5 mg	op. (20 tabl)	10
18	Meloxicamum	Movmax	15 mg	op. (30 tabl)	130
19	Meloxicamum tabl. uleg. rozpad. w jamie ust.	Trosicam	15 mg	op. (20 tabl)	15
20	Acidum acetylosalicylicum	Polocard	75 mg	op. (1 tabl. dojelit.)	5000
21	Paracetamolum	Paracetamol	500 mg	op. (1 tabl)	10000
22	Paracetamolum	Paracetamol	500 mg	op. (10 czop)	20
23	Paracetamolum (zawiesina)	Paracetamol	120 mg/5 ml	op. (100 ml)	40
24	Paracetamolum + codeine	Efferalgan z kodeiną	500 mg	op. (16 tabl. mus.)	50
25	Acidum Acetylosalicylicum (tabl. dojelit.)	Polopiryna	500 mg	op. (20 tabl dojelit)	30
26	Metamizolum natricum (inj.)	Pyralgin	1 g/2 ml	op. (5 amp)	200
27	Metamizolum natricum (inj.)	Pyralgin	2,5 g/5 ml	op. (5 amp)	100
28	Metamizolum natricum	Pyralgin	500 mg	op. (1 tabl)	700

29	Tramadol hydrochloride	Poltram retard	100 mg	op. (30 tabl. o przedł. uw.)	30
30	Tramadol hydrochloride	Poltram retard	150 mg	op. (30 tabl. o przedł. uw.)	20
31	Tramadol hydrochloride (inj.)	Poltram	50 mg/1 ml	op. (5 amp)	50
32	Tramadol hydrochloride (inj.)	Poltram	100 mg/2 ml	op. (5 amp)	30
33	Tramadol hydrochloride	Poltram	50 mg	op. (20 kaps)	50
34	Tramadol hydrochloride	Poltram	100 mg/1 ml	op. (10 ml)	30
35	Tramadol hydrochloride	Tramal	100 mg	op. (5 czop)	10
36	Tramadol hydrochloride	Oratram retard	200 mg	op. (50 tabl. o przedł. uw.)	10
37	Tramadol hydrochloride + Paracetamololum	Tramapar	37,5 mg + 325 mg	op. (60 tabl)	160
38	Tramadol hydrochloride + Paracetamololum	Poltram Combo Forte	75 mg + 650 mg	op. (20 tabl)	100

PAKIET 15 – PRODUKTY LECZNICZE DLA UKŁADU SERCOWO-NACZYNIOWEGO-CPV: 33622000-6 (produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego), 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Perindoprilum argininum	Prestarium	5 mg	op. (90 tabl)	30
2	Indapamidum	Tertensif SR	1,5 mg	op. (108 tabl)	40
3	Gliclazide	Diaprel MR	60 mg	op. (90 tabl)	30
4	Trimetazidini Dihydrochloridum	Preductal MR	35 mg	op. (90 tabl)	5

PAKIET 16 – ŚRODKI ANTYBAKTERYJNE - ANTYBIOTYKI DO UŻYTKU OGÓLNOUSTROJOWEGO - CPV: 33651100-9 (środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Amoxicyclinum (tabl. z możliwością sporządzenia zawiesiny doustnej)	Duomox	250 mg	op. (20 tabl)	15
2	Amoxicyclinum (tabl. z możliwością sporządzenia zawiesiny doustnej)	Duomox	500 mg	op. (20 tabl)	20
3	Amoxicyclinum (tabl. z możliwością sporządzenia zawiesiny doustnej)	Duomox	1000 mg	op. (20 tabl)	40
4	Phenoxymethylpenicillin	Ospen	1.500.000 j.m.	op. (12 tabl)	10
5	Phenoxymethylpenicillin (zawiesina)	Ospen	750.000 j.m./5 ml	op. (1 but 60ml)	5
6	Piperacillin+Tazobactam	Tazocin	4,5 g	op. (10 fioł)	25
7	Cefotaxime	Tarcefoksym	1 g	op. (1 fioł)	400
8	Chloramphenicololum 1% (maść)	Detreomycyna 1%	5 g	op. (1 tuba)	10
9	Chloramphenicololum 2% (maść)	Detreomycyna 2%	5 g	op. (1 tuba)	20
10	Meropenem	Meropenem Kabi	500 mg	op. (10 fioł)	10
11	Meropenem	Meropenem Kabi	1 g	op. (10 fioł)	20
12	Imipenem, Cilastatin sodium	Imipenem/Cilastatin Kabi	500 mg	op. (10 fioł)	10
13	Neomycinum (maść oczna)	Neomycinum	0,50%	op. (3 g)	10

14	Neomycinum (aerozol)	Neomycinum	-	op. (55 ml)	10
15	Amikacin	Biodacyna	250 mg /2 ml	op. (1 fiol 2 ml)	20
16	Amikacin	Biodacyna	500 mg /2 ml	op. (1 fiol 2 ml)	50
17	Amikacin	Biodacyna	1 g /4 ml	op. (1 fiol 4 ml)	30
18	Amikacin 0,3% (krople do oczu)	Biodacyna gutt ophthalm. 0,3%	0,30%	op. (5 ml)	5
19	Roxithromycin (tabl. do przyg. zaw. doustnej)	Rulid	50 mg	op. (10 tabl)	10
20	Roxithromycin	Rolicyn	100 mg	op. (10 tabl)	10
21	Roxithromycin	Roxitron	150 mg	op. (10 tabl)	10
22	Lincomycin hydrochloride	Lincocin	500 mg	op. (12 kaps)	5
23	Lincomycin hydrochloride	Lincocin	600 mg/2 ml	op. (1 fiol)	20
24	Clindamycin	Klimicin	300 mg	op. (16 kaps)	50
25	Clindamycin	Dalacin C	150 mg	op. (16 kaps)	10
26	Clindamycin	Clindamicin Kabi	300 mg/2 ml	op. (5 amp)	100
27	Doxycycline hydrochloride (tabl. do sporz. zaw. doustn.)	Unidox	100 mg	op. (10 tabl)	50
28	Nystatyna (zawiesina)*	Nystatyna	1000 000 IU/ml	op. (30 ml)	100
29	Mupirocinum (maść)	Bactroban	-	op. (15 g)	30
30	Bacitracinum, Neomycinum (maść)	Altabacin	-	op. (20 g)	5
31	Oxytetracyclinum , hydrocortisone acetat 3% (maść)	Oxycort 3%	-	op. (10 g)	5
32	Oxytetracyclinum, hydrocortisone acetat (maść oczna)	Oxycort A	-	op. (3 g)	5
33	Oxytetracyclinum (aerozol)	Oxycort	-	op. (55 ml)	5
34	Ceftazidim	Ceftazidime Kabi	1 g	op. (1 fiol)	100
35	Vancomycinum (proszek do sporz. roztw do infuzji i stosowania doustn.)**	Vancomycin	500 mg	op. (1 fiol)	120
36	Fosfomicyn (granulat)	Monural	3 g	op. (1 sasz)	15
37	Levofloxacinum	Levalox	500 mg	op. (10 tabl)	50
38	Levofloxacinum	Levofloxacin Kabi	5 mg/1 ml	op. (1 fiol. 100ml)	100
39	Caspofungin (proszek do sporządzenia koncentratu r-u do infuzji)	Caspofungin	50 mg	op. (1 fiol)	10
40	Caspofungin (proszek do sporządzenia koncentratu r-u do infuzji)	Caspofungin	70 mg	op. (1 fiol)	5

* produkt przechowywany w temp. pokojowej (poz. 28)

** dopuszczenie do stosowania również w leczeniu doustnym (poz. 35)

PAKIET 17 – ŚRODKI ANTYBAKTERYJNE - ANTYBIOTYKI DO UŻYTKU OGÓLNOUSTROJOWEGO - CPV: 33651100-9 (środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Amoxicillin + Clavulanic acid	Taromentin	500 mg + 125 mg	op. (21 tabl)	20
2	Amoxicillin + Clavulanic acid	Augmentin	250 mg + 125 mg	op. (21 tabl)	15

3	Amoxicillin + Clavulanic acid	Taromentin	1 g + 200 mg	op. (1 fiol)	1000
4	Amoxicillin + Clavulanic acid	Taromentin	500 mg + 100 mg	op. (1 fiol)	30
5	Amoxicillin + Clavulanic Acid	Forcid	875 mg + 125 mg	op. (14 tabl rozp.)	50
6	Amoxicillin + Clavulanic Acid	Forcid	875 mg + 125 mg	op. (14 tabl.)	200
7	Amoxicillin + Clavulanic Acid (granulat/proszek. do przyg. zaw. doustnej)	Taromentin	400+57mg/5ml	op. (140 ml)	15
8	Amoxicillin (granulat do przyg. zaw. doustnej)	Amotaks	500 mg/5ml	op. (60 ml)	15
9	Cefuroxime	Tarsime	750 mg	op. (1 fiol)	250
10	Cefuroxime	Tarsime	1.5 g	op. (1 fiol)	200
11	Cefuroxime axetil (granulat/proszek do przyg. zaw. doustnej)	Zinnat , Ceroxim	125 mg/5 ml	op. (100 ml)	15
12	Cefuroxime axetil (granulat/proszek do przyg. zaw. doustnej)	Zinnat ,Ceroxim	250 mg/5 ml	op. (50 ml)	20
13	Cefuroxime axetil	Zinnat, Tarsime	500 mg	op. (10 tabl)	100
14	Ceftriaxone	Tartriakson	1 g	op. (1 fiol)	1000
15	Doxycycline hydrochloride	Doxycyclinum TZF	100 mg/5 ml	op. (10 amp)	10
16	Doxycycline hydrochloride	Doxycyclinum TZF	100 mg	op. (10 kaps.)	100
17	Clarithromycin (gran. do przyg. zaw. doustnej)	Klabax	125 mg/5 ml	op. (60 ml)	5
18	Clarithromycin (gran. do przyg. zaw. doustnej)	Fromilid	250 mg/5 ml	op. (60 ml)	15
19	Clarithromycin	Klabiotic	250 mg	op. (14 tabl)	15
20	Clarithromycin	Taclar	500 mg	op. (14 tabl)	40
21	Cloxacillinum	Syntarpen	500 mg	op. (16 tabl)	30
22	Cloxacillinum (proszek do sporz. roztw. do wstrzyk.)	Syntarpen	1 g	op. (1 fiol)	500
23	Azithromycin	Azimycin	500 mg	op. (3 tabl)	100
24	Azithromycin (proszek do przyg. zaw. doustnej)	AzitroLek	100 mg/5 ml	op. (20 ml)	10
25	Azithromycin (proszek do przyg. zaw. doustnej)	AzitroLek	200 mg/5 ml	op. (20 ml)	10
26	Colistimethatum natrium (liofilizat do sporz. roztw. do wstrzyk., infuzji, inhalacji)	Colistin	1.000.000 IU	op. (20 fiol)	5
27	Ampicillinum (proszek do sporz. roztw. do wstrzyk.)	Ampicillin TZF	500 mg	op. (1 fiol)	50
28	Ampicillinum (proszek do sporz. roztw. do wstrzyk.)	Ampicillin TZF	1000 mg	op. (1 fiol)	100
29	Cefazolinum	Biofazolin	1g	op. (1 fiol)	2000
30	Cefazolinum	Biofazolin	2g	op. (1 fiol)	1000

PAKIET 18 – ŚRODKI CHRONIĄCE NACZYNNIA KRWIONOŚNE ORAZ CZOPKI PRZECIWIEM HEMOROIDOM - CPV: 33622400-0 (środki chroniące naczynia krwionośne), CPV: 33622500-1 (środki przeciw hemoroidom do użytku miejscowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Aescine	Aescin	20 mg	op. (30 tabl)	15

2	Calcium dobesilate	Calcium dobesilate	250 mg	op. (30 tabl)	10
3	Aesculus Hippocastanum, Troxerutin (żel)	Venescin (żel)	-	op. (40 g)	50
4	Aesculus, Hippocastanum, Rutoside	Venescin forte	-	op. (30 tabl. draż)	10
5	1 czopek zawiera: 200 mg zasadowego galusanu bizmutawego, 100 mg tlenku cynku, 150 mg taniny;	Prokto - Hemolan Protect	-	op. (10 czop)	10

PAKIET 19 – PREPARATY ANTYHISTAMINOWE DO UŻYTKU OGÓLNOUSTROJOWEGO - CPV: 33675000-2 (preparaty antyhistaminowe do użytku ogólnoustrojowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Cetirizine dihydrochloride	Allertec	10 mg	op. (20 tabl)	120
2	Cetirizine dihydrochloride (syrop)	Cetalergin (syrop)	1 mg /1 ml	op. (100 ml)	15
3	Clemastine	Clemastinum	2 mg/2 ml	op. (5 amp)	20
4	Clemastine	Clemastinum	1 mg	op. (30 tabl)	20
5	Promethazine hydrochloride	Diphergan	10 mg	op. (20 draż)	10
6	Promethazine hydrochloride	Diphergan	25 mg	op. (20 draż)	10
7	Promethazine hydrochloride (syrop)	Polfergan (syrop)	1 mg/1 ml	op. (150 ml)	10
8	Loratadine	Loratan Pro	10 mg	op. (10 tabl)	10
9	Desloratadinum	Aerius (syrop)	0,5mg /1 ml	op. (60 ml)	10
10	Anthazoline	Phenazolinum	100 mg/2 ml	op. (10 amp)	5

PAKIET 20 – ŚRODKI LECZNICZE DLA UKŁADU ODDECHOWEGO - CPV: 33670000-7 (środki lecznicze dla układu oddechowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	<i>skład: 15mg Codeine phosph i 300mg sulfogwajakolu</i>	Thiocodin	-	op. (10 tabl)	120
2	Epinephrinum	Adrenalina WZF	1 mg/1 ml	op. (10 amp)	50
3	Ipratropii bromidum (aeroz.)	Atrovent N (aeroz.)	20 mcg/ dawka	op. (200 dawek)	20
4	Fenoteroli hydrobromidum +Ipratropii bromidum (aeroz.)	Berodual N (aeroz.)	10 ml	op. (200 dawek)	20
5	Fenoteroli hydrobromidum (aeroz.)	Berotec N100 (aeroz.)	100 mcg/dawka 10 ml	op. (200 dawek)	10
6	Etilefrine hydrochloride (krople)	Effortil (krople)	7,5 mg/1 ml	op. (15 g)	5
7	Salbutamololum	Salbutamol WZF	0,5 mg/1 ml	op. (10 amp)	20
8	Salbutamololum (aeroz.)	Ventolin (aeroz.)	100 mcg/dawka	op. (200 dawek)	20
9	Theophylline	Theospirex	20 mg/1 ml	op. (5 amp)	15
10	Formoterolum (proszek do inhalacji)	Oxodil PPH (proszek do inhalacji)	12 mcg/dawka	op. (60 kaps)	10
11	Theophylinum*	Euphylina long	200 mg	op. (30 kap)	20
12	Theophylinum prolongatum	Theospirex retard	300 mg	op. (50 tabl. o przedł. uw.)	30
13	Bromhexinum (syrop)	Flegamina (syrop)	4 mg/5 ml	op. (120 ml)	30
14	Bromhexinum	Flegamina	8 mg	op. (40 tabl)	40

15	Ambroxolum	Flavamed, Tussal	30 mg	op. (20 tabl)	15
16	Carbocisteinum	PectoDrill (syrop)	250 mg/5 ml	op. (200 ml)	5
17	<i>Sodium bicarbonate, skład: 630mg wodorowęgiel. sodu, 243mg chlorku sodu, 12,06mg siarczan potasu bezwodnego, 8,1mg siarczanu sodu bezwodnego, 0,45mg wodorofosforu disodu bezwodnego</i>	Sal Ems artif.	-	op. (40 tabl)	10
18	Salmeterolum (aerazol wziewny)	Serevent (aerazol wziewny)	25 mcg/dawka	op. (120 dawek)	5
19	Butamiratum (syrop)	Sinecod (syrop)	1,5 mg /1 ml	op. (200 ml)	5
20	Budesonide	Pulmicort Turbohaler	0,1 mg/dawka	op. (200 dawek)	10
21	Budesonide (zawiesina do nebulizacji)	Pulmicort (zawiesina do nebulizacji)	0,125 mg/1 ml	op. (20 amp)	5
22	Budesonide (zawiesina do nebulizacji)	Pulmicort (zawiesina do nebulizacji)	0,250 mg/1 ml	op. (20 amp)	20
23	Budesonide (zawiesina do nebulizacji)	Pulmicort (zawiesina do nebulizacji)	0,500 mg/1 ml	op. (20 amp)	20
24	Ambroxolum (płyn do inhalacji)	Mucosolvan (płyn do inhalacji)	7,5 mg/1 ml	op.(100 ml)	10
25	Fenoteroli hydrobromide +Ipratropii bromide (płyn do inhalacji)	Berodual (płyn do inhalacji)	0,25 mg/1 ml	op. (20 ml)	30
26	Fluticasonum	Flixotide	125 mcg/dawka	op. (60 dawek)	5
27	Fluticasonum	Flixotide	250 mcg/dawka	op. (60 dawek)	5
28	Budesonide	Miflonide	200 mcg	op. (60 kaps)	10
29	Acetylocysteina (proszek do sporz. roztw.)	Tussicom (proszek do sporz. roztw.)	200 mg/5 g	op. (20 sasz)	40
30	Budesonide	Miflonide	400 mcg	op. (60 kaps)	5
31	Hederae helicis folii extractum siccum, syrop	Hederasal	-	op. (125 g)	15
32	Althaeae off. Folia extractum siccum, syrop	Syrop prawoślazowy	-	op. (125 g)	30

*Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu, twardych (poz.11)

PAKIET 21 – MYORELAXANTIA – LEKI ZWIOTCZAJĄCE - CPV: 33632200-1 (środki rozluźniające mięśnie)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Baclofen	Baclofen	25 mg	op. (50 tabl)	10
2	Baclofen	Baclofen	10 mg	op. (50 tabl)	10
3	Tolperisonum forte	Mydocalm forte	150 mg	op. (30 draż)	30
4	Tolperisonum	Mydocalm	50 mg	op. (30 tabl)	10
5	Tyzanidyne	Sirdalud	4 mg	op. (10 tabl)	10

PAKIET 22 – ANTYBAKTERYJNE, CHEMIOTERAPEUTYKI, CHINOLONY, ŚRODKI STOSOWANE W ROZBACZYCACH, PRZECIWWIRUSOWE I PRZECIWGRZYBICZE - CPV: 33651100-9 (środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego), 33691200-2 (środki przeciw robakom), 33651200-0 (środki przeciwgrzybiczne do użytku ogólnoustrojowego), 33651400-2 (środki antywirusowe do użytku ogólnoustrojowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6

1	Sulfamethoxazolum, Trimetoprim (400 mg+80 mg)	Biseptol 480	480 mg	op. (20 tabl)	20
2	Sulfamethoxazolum, Trimetoprim (800 mg+160 mg)	Biseptol 960	960 mg	op. (10 tabl)	40
3	Sulfamethoxazolum, Trimetoprim (zawiesina)	Biseptol	240 mg/5 ml	op. (100 ml)	10
4	Sulfamethoxazolum, Trimetoprim	Biseptol 480	480 mg/5 ml	op. (10 amp)	15
5	Ciprofloxacinum	Cipropol	250 mg	op. (10 tabl)	30
6	Ciprofloxacinum	Cipropol	500 mg	op. (10 tabl)	300
7	Furazidinum	Furaginum	50 mg	op. (30 tabl)	200
8	Metronidazolum	Metronidazol	250 mg	op. (20 tabl)	100
9	Metronidazolum (tabl. depoch.)	Metronidazol	500 mg	op. (10 tabl)	5
10	Nifuroxazide (tabl. powl.)	Nifuroksazyd	100 mg	op. (24 tabl)	15
11	Nifuroxazide (zawiesina)	Nifuroksazyd	4%	op. (90 ml)	10
12	Norfloxacinum	Norsept	400 mg	op. (20 tabl)	20
13	Oseltamivir	Tamiflu	75 mg	op. (10 kaps)	10
14	Pyrantelum (zawiesina)	Pyrantelum	250 mg/5 ml	op. (15 ml)	20
15	Albendazolum (zawiesina)	Zentel	400 mg/ 20 ml	op. (20 ml)	20
16	Aciclovir	Hascovir	200 mg	op. (30 tabl)	30
17	Aciclovir	Hascovir	800 mg	op. (30 tabl)	10
18	Clotrimazolum (tabl. depoch.)	Clotrimazolum	100 mg	op. (6 tabl)	10
19	Miconazolum (żel do jamy ustnej)	Dactarin	20 mg/1 g	op. (40 g)	5
20	Fluconazolum	Flucofast	50 mg	op. (14 kaps)	50
21	Fluconazolum (syrop)	Flumycon	5 mg/1 ml	op. (150 ml)	5
22	Chorlquinaldolum	Chlorchinaldin	2 mg	op. (20 tabl. do ssania)	100

PAKIET 23 - IBANDRONOWY KWAS - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwbólne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Ibandronowy kwas	BONVIVA	3 mg/3 ml	op. (1 amp-strz.)	15

PAKIET 24 - ŚRODKI STOSOWANE W OKULISTYCE, ŚRODKI DO UCHA I NOSA - CPV: 33662100-9 (środki oftalmologiczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Atropine sulfat (krople oczne)	Atropinum sulfuricum	1%	op. (5 ml)	5
2	Oxytetracycline hydrochloride, Hydrocortisone acetate, Polymyxin B sulphate (zawiesina)	Atecortin	-	op. (5 ml)	10
3	Fludrocortisone acetate (maść oczna)	Cortineff ophtal 0,1%	0,10%	op. (3 g)	10
4	Fludrocortisone acetate, Gramicidin, Neomycin sulphate (zawiesina do oczu i uszu)	Dicortineff	-	op. (5 ml)	40
5	Xylometazoline hydrochloride (krople do nosa)	Xylometazolin 0.1%	0,10%	op. (10 g)	50
6	Dexamethasone, Neomycin sulphate, Polymyxin B sulphate (zawiesina do oczu)	Maxitrol	-	op. (5 ml)	10

7	Dexamethasone, Neomycin sulphate, Polymyxin B sulphate (maść do oczu)	Maxitrol	-	op. (3,5 g)	10
8	Diclofenac sodium (krople do oczu)	Naclof	1 mg/1 ml	op. (5 ml)	10
9	Antazoline hydrochloride, Tetryzoline hydrochloride (krople do oczu)	Spersallerg	-	op. (10 ml)	5
10	Sulfacetamide sodium (krople do oczu)	Sulfacetamidum	100 mg/1 ml	op. (12 szt)	100
11	Sulfathiazole, Naphazoline nitrate (krople do nosa)	Sulfarinol	-	op. (20 ml)	20
12	Tropicamide 0,5% (krople do oczu)	Tropicamidum 0,5%	5 mg/1 ml	op. (2 x 5 ml)	10
13	Choline salicylate 20% (krople do uszu)	Otinum ,Ototalgin 20%	200 mg/1 g	op. (10 g)	20
14	Timolol 0,5% (krople do oczu)	Oftensin 0,5%	5 mg/1 ml	op. (5 ml)	10
15	Furoinian flutykazonu (aerozol do nosa)	Avamys	27,5 mcg/ dawka	op. (120 dawek)	15
16	Ofloxacinum (krople)	Floxal 0,3 %		op. (5 ml)	5

PAKIET 25 – PRODUKTY LECZNICZE STOSOWANE W LECZENIU DERMATOLOGICZNYM - CPV: 33631000-2 (produkty lecznicze dla dermatologii), 33632000-9 (produkty lecznicze dla układu mięśniowo - szkieletowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	<i>Skład: (62,5 mg +5 mg) hippocastani corticis extr siccum + lidocaini hydr</i>	Aesculan (maść)	-	op. (30 g)	10
2	Allantoin 2% (maść)	Alantan 2% (maść)	20 mg/1 g	op. (30 g)	80
3	Sulfathiazole Silver 2% (krem)	Argosulfan 2% (krem)	20 mg/1 g	op. (40 g)	30
4	Clotrimazole (krem)	Clotrimazolium (krem)	10 mg/1 g	op. (20 g)	80
5	<i>skład: 91,7g wyciągu alkoholowego z ziela ostróżeczki polnej, 8,3g 80% kwasu octowego (płyn)</i>	Delacet (płyn)	-	op. (but. 100 g)	10
6	Clobetasol propionate (krem)	Dermovate (krem)	0,5mg/1g	op. (25 g)	40
7	Dexamethasone (aerozol)	Dexapolcort (aerozol)	0,28 mg/1 g	op. (aeroz. 55 ml)	10
8	Betamethazone dipropionate, Salicylic acid (maść)	Diprosalic (maść)	0,5 mg+30 mg/1 g	op. (15 g)	10
9	Mometasone furoate (maść)	Momarid (maść)	1 mg/1 g	op. (15 g)	30
10	Lidocaine hydrochloride, Prilocaine (krem)	Emla (krem)	25 mg+25 mg/1 g	op. (5 g)	5
11	Dimetindene maleate (żel)	Fenistil żel	-	op. (30 g)	30
12	Heparin (krem) Zamawiający dopuszcza żel 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, op. 30 g	Heparinum (krem)	300 j.m. / g	op. (20 g)	80
13	Hydrocortisone acetate 1% (krem)	Hydrocortisonum (krem) 1%	10 mg/1g	op. (15 g)	60
14	Ichtammol (maść)	Maść Ichtiolowa	-	op. (20 g)	100
15	Retinol (maść)	Maść witaminowa ochronna	800 j.m./1 g	op. (25 g)	120
16	Metronidazole (żel)	Metronidazol (żel)	1%	op. (15 g)	5
17	Povidone-Iodine (płyn)	Betadine (płyn) 10%	100 mg/1 g	op. 30 ml	10

18	Povidone-Iodine (maść)	Betadine	100 mg/1 g	op. 30 g	15
19	Dexpanthenol (aeroz.)	Panthenol (aeroz.)	-	op. (130 g lub 150 ml)	10
20	Natamycin 2% (krem)	Pimafucin 2% (krem)	20 mg/1 g	op. (30 g)	15
21	Natamycin, Hydrocortisone acetate, Neomycin sulphate (krem)	Pimafucort (krem)	-	op. (15 g)	10
22	Choline salicylate (żel stomatolog.)	Sachol (żel stomatolog.)	(87,1mg +0,1mg)/g	op. (10 g)	30
23	Denotivir (krem)	Vratizolin (krem)	30 mg/1 g	op. (3 g)	25
24	Betamethasone dipropionate, Gentamicin sulphate (maść)	Belogent (maść)	0,5 mg + 1 mg/1 g	op. (15 g)	25
25	Benzyl benzoate (płyn)	Skin Protect Novoscabin (płyn)	300 mg/1 g	op. (120 g)	20
26	Aluminium acetotartrate (żel)	Altazija (żel)	10 mg/1 g	op. (75 g)	130
27	Collagenasum (maść)	Iruxol Mono (maść)	1,2 j.m./1 g	op. (20 g)	10
28	Hipoalergiczny, antyseptyczny krem do pielęgnacji skóry dzieci, niemowląt i dorosłych z problemami skórnymi	Sudocrem	-	125 g	20
29	100g maści zawiera substancję czynną: olej lniany z pierwszego tłoczenia z Linum usitatissimum L., semen (nasienie lnu zwyczajnego) (3:1) 20g oraz substancje pomocnicze: lanolina bezwodna, wazelina biała.	Linomag	-	30g	30
30	Betamethasone dipropionate, Clotrimazole, Gentamicin sulphate (maść)	Triderm (maść)	-	op. (15 g)	15
31	Propioinian flutykazonu	Cutivate (maść)	0,05 mg/g	op. (15 g)	30
32	Maść hemostatyczna-Emofix	Emofix	-	op. (30 g)	15

PAKIET 26 – RÓŻNE PRODUKTY ORAZ SZCZEPIONKI - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze), 33651600-4 (szczepionki), 33600000-6 (produkty farmaceutyczne), 33692000-7 (roztwory lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Polidocanol (inj.)	Aethoxysklerol (inj.)	2 ml 3%	op. (5 amp)	15
2	Allopurinol	Allupol, Argadadopin	0,1 g	op. (50 tabl)	100
3	Borax z gliceryną 20%	Aptin	10 g	op. (płyn 10 g)	20
4	Magnesium sulfate 20% (inj.doż.)	Injectio magnesii sulfurici 20% (inj.doż.)	2 g/10 ml	op. (10 amp)	30
5	Sodium hydrocarbonate 8,4%	Natrium bicarbonicum 8,4%	84 mg/1 ml	op. (10 amp)	20
6	Mesnum	Uromitexan	100 mg/1 ml	op. (15 amp)	2
7	Potassium chloride 15% 20 ml	Kalium chloratum 15%	150 mg/1 ml	op. (10 amp)	50
8	Potassium chloride	Kalium (syrop)	391 mg K+/5 ml	op. (150 ml)	5
9	Tuberculine vaccine	Szczepionka TUBERCULIN PPD RT23 SSI	2 T.U./0,1 ml x 1,5 ml	op. (10 fiol.)	1
10	Naloxone hydrochloride	Naloxonum hydrochloricum	0,4 mg/1 ml	op. (10 amp)	20

11	Clopidogrel	Trombex	75 mg	op. (28 tabl)	20
12	Simvastatinum	Simvasterol	20 mg	op. (28 tabl pow)	80
13	Simvastatinum	Simvasterol	40 mg	op. (28 tabl pow)	60
14	Flumazenil	Flumazenil	0,5 mg/5 ml	op. (5 amp)	20
15	skład: makrogol 4000, siarczan sodu bezwodny, wodorowęglan sodu, chlorek sodu, chlorek potasu.	Fortrans	74g/1 sasz.	op. (4 sasz.)	30
16	skład: wyciąg z korzenia kozłka lekarskiego 25g, korzenia arcydzięgla 20g, szyszek chmielu 15g, kwiatu lawendy 15g oraz ziele melisy 25g (krople)	Nervosol krople	-	op. (35 g)	10

PAKIET 27 – VARIA RÓŻNE PRODUKTY LECZNICZE - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Diclofenacum	Diclac	0,075 g x 3 ml	op. (1 amp)	2000
2	Diclofenacum natrium (Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej)	Diclac	50 mg	op. (50 tabl)	60
3	Ferric hydroxide sachared complex	Venoferr	20 mg Fe ⁺⁺⁺ /1 ml	op. (5 amp)	50
4	Ketoprofenum (do podawania domięśniowego i dożylnego)	Ketonal inj.	100 mg/2 ml	op. (10 amp)	200
5	Ketoprofenum	Ketonal	50 mg	op. (20 kaps)	100
6	Ketoprofenum	Ketonal	100 mg	op. (30 tabl)	120

PAKIET 28 – SEKUKINUMABUM - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Sekukinumabum (roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu)	Cosentyx	150mg/1ml	op. (2 wstrzykiwacze)	1010

PAKIET 29 – VARIA RÓŻNE PRODUKTY LECZNICZE - CPV: 33610000-9 (produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu), 33652000-5 (środki przeciwnowotworowe i immunomodulujące)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Omeprazolom dojelitowe	Helicid	10 mg	op. (14 kaps)	30
2	Omeprazolom dojelitowe	Goprazol	20 mg	szt. (1 kaps)	20000
3	Omeprazolom (i.v.)	Polprazol (i.v.)	40 mg	op. (1 fiol)	500
4	Pantoprazolom (Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej)	Anesteloc	20 mg	op. (28 tabl. dojelit.)	600
5	Metoclopramidum hydrochloridum	Metoclopramidum	10 mg	op. (50 tabl)	30
6	Metoclopramidum hydrochloridum	Metoclopramidum	10 mg/2 ml	op. (5 amp)	50
7	Albuminum Humanum	Human Albumin 20%	200 g/1 ltr	op. (50 ml)	30
8	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Accord	250 mg	op. (100 tabl)	10
9	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Accord	500 mg	op. (50 tabl)	15

PAKIET 30 –VARIA RÓŻNE PRODUKTY LECZNICZE - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Sotalol hydrochloride	Biosotal	40 mg	op. (60 tabl)	30
2	Sotalol hydrochloride	Biosotal	80 mg	op. (30 tabl)	30
3	Bisoprolol fumarate	Coronal	5 mg	op. (30 tabl)	150
4	Bisoprolol fumarate	Coronal	10 mg	op. (30 tabl)	50
5	Enoxaparin sodium (amp-strz.)	Clexane (amp-strz.)	20 mg/0,2 ml	op. (10 amp.-strz.)	30
6	Enoxaparin sodium (amp-strz.)	Clexane (amp-strz.)	40 mg/0,4 ml	op. (10 amp.-strz.)	250
7	Enoxaparin sodium (amp-strz.)	Clexane (amp-strz.)	60 mg/0,6 ml	op. (10 amp.-strz.)	200
8	Enoxaparin sodium (amp-strz.)	Clexane (amp-strz.)	80 mg/0,8ml	op. (10 amp.-strz.)	100
9	Valproic acid, Valproate sodium	Depakine Chrono	300 mg	op. (30 tabl)	30
10	Valproic acid, Valproate sodium	Depakine Chrono	500 mg	op. (30 tabl)	30
11	Ramipril*	Tritace	5 mg	op. (28 tabl)	150
12	Ramipril*	Tritace	10 mg	op. (28 tabl)	70
13	Meloxicamum	Aglan inj.	15 mg/1,5 ml	szt. (1 amp)	1000
14	Warfarinun	Warfin	3 mg	op. (100 tabl)	30
15	Warfarinum	Warfin	5 mg	op. (100 tabl)	30
16	Torasemidum	Diuver	5 mg	op. (30 tabl)	100

* Ramipryl 5mg i 10 mg - tabletki podzielne (poz. 11, 12)

PAKIET 31 – ETANERCEPTUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Etanerceptum (proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań do stosowania u dzieci)	Enbrel (proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań do stosowania u dzieci)	10 mg/1 ml	op. (4 fioł.+ 4 amp-strzyk. + akcesoria)	230

PAKIET 32- ETANERCEPTUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Etanerceptum (roztwór do wstrzykiwań)**	Erelzi (roztwór do wstrzykiwań)	50 mg/1ml	op. (4 sztuki po 1 ml)*	2500

*Zamawiający wymaga dostępności produktu leczniczego w ampulkostrzykawce i wstrzykiwaczu, do wyboru według uznania zamawiającego (poz. 1)

**Zamawiający wymaga rejestracji i refundacji w ramach leczenia w obrębie programów lekowych B.33, B.35, B.36, B.82 zgodnie z aktualnym obwieszczeniem MZ. (poz. 1)

PAKIET 33 - Ferric Carboxymaltose - CPV: 33621300-2 (preparaty przeciw anemii)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Ferric Carboxymaltose	Ferinject	50 mg Fe III/ml (100 mg Fe III/2 ml)	op. (1 fioł. 10 ml)	10

PAKIET 34 - DENOZUMABUM - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Denosumabum	Prolia	60 mg/1 ml	op. (1 amp-strz)	10

PAKIET 35 - Varia Różne Produkty Lecznicze - CPV: 33651100-9 (środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego), 33651200-0 (środki przeciwgrzybiczne do użytku ogólnoustrojowego), 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Amikacin	Amikacin 10mg/ml. a 100 ml.	1000 mg/100 ml	rozt. do infuzji 100ml (opak 10 sztuk)	20
2	Amikacin	Amikacin 5mg/ml. a 100 ml.	500 mg/100 ml	rozt. do infuzji 100ml (opak 10 sztuk)	20
3	Amikacin	Amikacin 5mg/ml. a 100 ml.	250 mg/100 ml	rozt. do infuzji 100ml (opak 10 sztuk)	10
4	Gentamicin	Gentamicin 3 mg / ml	240 mg/80 ml	rozt. do infuzji 80 ml (opak 10 sztuk)	5
5	Gentamicin	Gentamicin 3 mg / ml	360 mg/120 ml	rozt. do infuzji 120ml (opak 10 sztuk)	5
6	Ciprofloxacinum	Ciprofloksacin Kabi	2 mg/1 ml	szt. (50 ml)	60
7	Ciprofloxacinum	Ciprofloksacin Kabi	2 mg/1 ml	szt. (100 ml)	200
8	Ciprofloxacinum	Ciprofloksacin Kabi	2 mg/1 ml	szt. (200 ml)	300
9	Ibuprofen	Ibuprofen	4 mg /1 ml	400 mg/100 ml (a 1 szt)	500
10	Ibuprofen	Ibuprofen	6 mg /1 ml	600 mg /100 ml (a 1 szt)	300
11	Fluconazole	Flumycon, Mycomax 2mg/1ml 100ml	200 mg/100 ml	rozt. do infuzji 100ml (a 1 szt.)	20
12	Metronidazol 0,5%	Metronidazol 0,5%	5 mg/1 ml	szt. (100 ml)	200
13	Paracetamol	Perfalgan, Paracetamol, Sinebriv 10mg/1 ml 100ml	1000 mg/100 ml	rozt. do infuzji 100ml (opak.x 1 sztuk)	5000
14	Paracetamol	Paracetamol 10mg/1ml 50 ml	500 mg/50 ml	rozt. Do infuzji 50 ml (opak.x 1 sztuk)	500
15	Potassium Chloride 0,3% +Sodium Chloride 0,9% 500 ml	Potassium Chloride 0,3% +Sodium Chloride 0,9% 500 ml	1,5 g/500 ml	rozt. do infuzji 500ml (opak. x 10 szt.)	10

PAKIET 36 – INFLIXIMABUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Infliximabum (proszek do sporządzenia koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji)	Remicade, Inflektra, Flixabi (proszek do sporządzenia koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji)	100 mg	op. (1 fiolka)	15

PAKIET 37 – RITUXIMABUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6

1	Rituximabum (koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji)	Riximyo (koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji), Mabthera	500 mg	op. (1 fiolka a 50 ml)	80
---	--	--	--------	------------------------	----

PAKIET 38 – LEFLUNOMIDUM - CPV: 33652000-5 (leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Leflunomidum	Arava	10 mg	op. (30 tabl)	30
2	Leflunomidum	Arava	20 mg	op. (30 tabl)	40

PAKIET 39 – ADALIMUMABUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Adalimumabum (roztwór do wstrzykiwań)*	Hyrimoz, Idacio, Amgevita	40 mg	op. (2 amp - strz)*	5300

*zamawiający wymaga dostępności produktu leczniczego w ampułkostrzykawce i wstrzykiwaczu, do wyboru według uznania zamawiającego (poz. 1)

PAKIET 40 – ADALIMUMABUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Adalimumabum (roztwór do wstrzykiwań)*	Humira (roztwór do wstrzykiwań)	40 mg	op. (2 amp - strz + gaziki)*	24

*zamawiający wymaga złożenia oferty na wskazany lek, w celu zabezpieczenia dostępu do leczenia dla pacjentów po ewentualnym wystąpieniu nietolerancji lub obniżeniu skuteczności leczenia po podaniu leków biopodobnych, gdy jest konieczność powrotu do leczenia lekiem referencyjnym (Humira) - Decyzja Komitetu Terapeutycznego (poz. 1)

PAKIET 41 - TOCILIZUMABUM - CPV 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Tocilizumabum (koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji)*	RoActemra	*	mg	40000
2	Tocilizumabum (roztwór do wstrzyknięć podskórnych)	RoActemra	162 mg/0,9 ml	op. (4 amp. Strz.)	1700

* Wymagane dawki leku: 80 mg / 200 mg / 400 mg (poz. 1). Dawka pozostanie do wyboru Zamawiającego stosownie do potrzeb leczniczych. Zamawiający wymaga skalkulowania i podania ceny za 1mg - dotyczy poz. 1

PAKIET 42 - ACIDUM ZOLEDRONICUM - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Acidum zoledronicum *	Aclasta	5 mg/100 ml	op. (flakon 100 ml)	20

*Zamawiający wymaga rejestracji w leczeniu osteoporozy u kobiet po menopauzie oraz u dorosłych mężczyzn, w leczeniu choroby Pageta kości u dorosłych

PAKIET 43 - Środki dezynfekcyjne - CPV: 33631600-8 (środki antyseptyczne, i dezynfekcyjne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6

1	Preparat bezbarwny, alkoholowy, zawierający min.3 substancje czynne: 2-propanol 45 g/100g, 1-propanol 10 g/100g, 2-difenyloł 0,2 g/100g, oraz substancje pomocnicze: nadtlenek wodoru, woda oczyszczona. Bez zawartości alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych Opakowanie 250 ml z atomizerem. Produkt leczniczy	Kodan Tincture Forte Bezbarwny	-	250 ml	300
2	Preparat bezbarwny, alkoholowy, zawierający min.3 substancje czynne: 2-propanol 45 g/100g, 1-propanol 10 g/100g, 2-difenyloł 0,2 g/100g, oraz substancje pomocnicze: nadtlenek wodoru, woda oczyszczona. Bez zawartości alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych Opakowanie 1000ml. Produkt leczniczy	Kodan Tincture Forte Bezbarwny	-	1000 ml	60
3	Preparat barwiony, alkoholowy, zawierający min.3 substancje czynne: 2-propanol 45 g/100g, 1-propanol 10 g/100g, 2-difenyloł 0,2 g/100g, oraz substancje pomocnicze: nadtlenek wodoru, woda oczyszczona. Bez zawartości alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych Opakowanie 250ml z atomizerem. Produkt leczniczy	Kodan Tincture Forte Barwiony	-	250 ml	50
4	Preparat barwiony, alkoholowy, zawierający min.3 substancje czynne: 2-propanol 45 g/100g, 1-propanol 10 g/100g, 2-difenyloł 0,2 g/100g, oraz substancje pomocnicze: nadtlenek wodoru, woda oczyszczona. Bez zawartości alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych Opakowanie 1000ml. Produkt leczniczy	Kodan Tincture Forte Barwiony	-	1000 ml	150
5	Octenidinum dihydrochloridum, Phenoxyethanolum	OKTENISEPT płyn do stosowania na rany, na błonę śluzową i skórę	-	op. (50 ml)	150
6	Octenidinum dihydrochloridum, Phenoxyethanolum	OKTENISEPT	-	op. (250 ml)	100
7	Octenidinum dihydrochloridum, Phenoxyethanolum	OKTENISEPT	1000 ml	op. (1000ml)	30
8	Gotowy do użycia produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Preparat wspomagający w higienie zmian w jamie ustnej. Produkt zawierający w składzie octenidynę. Bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych, skuteczny do dekontaminacji niepożądanego organizmu, wspomagający ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Preparat nie przebarwiający szkliwa, nie zawierający chlorheksydyny, nie zawierający alkoholi, posiadający łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 ml.	Octenident mouthwash	250 ml	op. 250 ml	20

9	Sterylny preparat w płynie do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran, z zawartością octenidyny, gotowy do użycia, szybko i skutecznie docierający w trudno dostępne obszary (kieszonki, wgłębienia), usuwający skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki, wytwarzający idealne warunki dla jej gojenia, utrzymujący wilgoć opatrunków, zapewniający bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Wyrób medyczny, opakowania a 350 ml.	Octenilin roztwór do irygacji	350 ml	op. 350 ml	15
10	Sterylny preparat bezbarwny w żelu do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran. Zawierający octenidynę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Usuwający skutecznie pozostałości tkanek martwiczych, biofilm bakteryjny. Wyrób medyczny.	Octenilin żel do ran	30 ml	30 ml	30
11	Preparat do mycia pacjenta . Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności spłukiwania i zmywania, nie zawiera substancji barwiących skórę odkazaną, do stosowania w ginekologii i cewnikowaniu, usuwający nieprzyjemne zapachy, preparat na bazie poliheksanidyny.	Octenisan Wash	500ml	500ml	25

PAKIET 44 - CERTOLIZUMABUM – CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Certolizumabum pegol (roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce)	Cimzia	200 mg/1ml	op. (2 amp-strzyk.)	1200

PAKIET 45 - PREPARATY DO ŻYWIENIA DOUSTNEGO I DOJELITOWEGO - CPV: 33692510-5 (preparaty odżywiania wewnątrzjelitowego)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Przykładowy producent	Pojemność	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Kompletna dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), normobiałkowa (15% energii pochodzenia białkowego) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Osmolarności do 405 mosmol/l, smakowa (smak: wanilia, truskawka, owoce leśne, czekolada, neutralny), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml.	Fresubin energy drink	Fresenius	200 ml	80
2	Dieta wysokokaloryczna zawierająca komplety zestaw składników odżywczych, bez błonnika, produkt stosowany doustnie jako napój uzupełniający dietę, tłuszcze to olej rzepakowy, pełny skład aminokwasów wzbogacony o kwas glutaminowy(1,8 g /100ml) oraz	Resurce 2	Nestle	200 ml	80

	argininę (0,27g /100ml) , zawartość białka 9g / 100 ml źródła białka to kazeina i białka mleka , energia 2 kcal/100 ml , różne smaki				
3	Dieta wysokokaloryczna zawierająca komplety zestaw składników odżywczych , bez błonnika , produkt stosowany doustnie jako napój uzupełniający dietę, tłuszczu to olej rzepakowy, pełny skład aminokwasów wzbogacony o kwas glutaminowy (1,8 g/100ml) oraz argininę (0,27 g/100 ml) , zawartość białka 9g / 100 ml źródła białka to kazeina i białka mleka , energia 2 kcal/100 ml , z zawartością błonnik (2,5 g /100 ml) różne smaki	Resurce 2 + fibre	Nestle	200ml	80
4	Kompletna dieta wysokoenergetyczna dla osób z cukrzycą, hiperglikemią stresową, nietolerancją glukozy lub insulinoopornością, kompletna pod względem odżywczym wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml) i bogatobiałkowa (7,5 g /100ml) , o niskiej zawartości węglowodanów (35 % energii pochodzenia węglowodanowego), zawartość błonnika 2 g/100ml, bez zawartości glutenu, syropu glukozowego oraz klinicznie wolna od laktozy. Osmolarność do 360 mosm/l Jest gotową do użycia dietą umożliwiającą picie bezpośrednio z butelki. Dostępna o smaku: owoców leśnych, pralina.	Diben drink	Fresenius	200 ml	200
5	Dieta wspomagająca leczenie ran, kompletna, hiperkaloryczna (1,25 kcal/ml), w postaci napoju mlecznego. Zawartość białka nie mniejsza niż 10 g/100 ml w tym 1,5g/100 ml argininy. Zawierająca % energii z : białka-31%, węglowodanów-44%, tłuszczu-25%. Różne smaki	Cubitan	Nutricia	200ml	150
6	Dieta hiperkaloryczna (1,44 kcal/ml), wysokobiałkowa 7,6 g/100 ml zawierająca nukleotydy, kwasy tłuszczowe omega-3 i argininę oraz MCT- kompletna pod względem odżywczym. Smak waniliowy i owoców tropikalnych. Osmolarność 680 mOsm/l. Opakowanie kartonowe 237 ml.	ImPact ORAL	Nestle	237 ml	30
7	Dieta normokaloryczna (1 kcal/ml), zawierająca nukleotydy, kwasy tłuszczowe omega-3 i argininę. Zawierająca 22% tłuszczu MCT. Źródłem białka jest kazeina, wolna L-arginina. Kompletna pod względem odżywczym immunożywienie. Do podawanie doustnie lub przez zgłębnik. 22% energii pochodzi z białka, 25% energii pochodzi z tłuszczu a 53% energii pochodzi z	Impact Enteral	Nestle	500 ml	30

	węglowodanów. Osmolarność 298 mOsm/l. Opakowanie butelka SmartFlex 500 ml.				
8	Dieta normokaloryczna, ubogoresztkowa, kompletna pod względem odżywczym. Jedynym źródłem białka jest białko kazeinowe. 16% energii pochodzi z białka, 30% energii pochodzi z tłuszczu a 54% energii pochodzi z węglowodanów. Zawierająca 20% tłuszczu MCT. Zawiera EPA+DHA w ilości 46mg/100ml. Osmolarność: 239 mOsm/l. Produkt przeznaczony do podawania doustnego lub przez zgłębnik. Opakowanie butelka SmartFlex 500 ml.	Isosource Standard	Nestle	500 ml	30
9	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego. Kompletna pod względem odżywczym, normokaloryczna dieta (1,07 kcal / ml) ze specjalnym profilem węglowodanów, z dodatkiem rozpuszczalnego błonnika PHGG (100% błonnika). Źródłem białka jest kazeina. Do podawania przez zgłębnik. Osmolarność 320 mOsm / l. Opakowanie butelka SmartFlex 500 ml.	Novasource GI Balance	Nestle	500 ml	30
10	Dieta do podawania doustnego lub przez zgłębnik, kompletna, normokaloryczna, zawartość białka - 4g/100ml (źródło białka - serwatka), zawiera kwasy tłuszczowe MCT (70%) , zawiera kwas glutaminowy i argininę, bezglutenowa, niska zawartość laktozy, procent energii z: białka-16%, węglowodanów-51%, tłuszczu-33%, osmolarność 220 mOsm/l, Opakowanie typu butelka 500ml.	Peptamen Neutral	Nestle	500 ml	30
11	Uniwersalny zestaw do żywienia dojelitowego przez pompę Compat Ella. Kompatybilny z różnymi opakowaniami, ze zgłębnikiem i innymi pojemnikami gotowymi do zawieszenia (RTH) z systemem łączącym EnPlus oraz butelkami z szeroką szyjką / butelkami z kapslem. Zawiera port do podawania leków ENFit z 3 wejściami. Zakończony złączem uniwersalnym typu ENFit/ENLock pasującym do większości dostępnych zgłębników na rynku. Wszystkie złączki/przejsiówki pakowne razem z zestawem pojedynczo przez producenta gwarantujące szczelne połączenia. Nie zawiera DEHP oraz lateksu. Wykonany z PCV i silikonu. Pakowany pojedynczo, sterylny *	Zestaw uniwersalny Enfit do pompy Compat Ella	Nestle	x	50

12	Zestaw do żywienia dojelitowego w wersji grawitacyjnej (wolny od DEHP), służący do bezpośredniego połączenia opakowania PACK i butelka ze zgłębnikiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego, posiadający na drenie umiejscowiony port boczny z męskim złączem typu ENFIT i łącznikiem do podłączenia strzykawkę żywieniowych ENTERALNYCH zakończenie na końcu drenu musi posiadać łącznik typu ENFIT i jednocześnie przejściówkę do zwykłych zgłębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor.	zestaw do grawitacji	Nestle	x	50
----	--	----------------------	--------	---	----

* Uwaga! Zamawiający wymaga dostawy fabrycznie nowych dwóch pomp kompatybilnych z przedmiotem zamówienia w pozycji 11 w ramach ceny oferty na okres trwania umowy

PAKIET 46 - GOLIMUMABUM – CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Golimumabum roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu	Simponi	50 mg/0,5 ml	op.(1 wstrzykiwacz)	1000

PAKIET 47 – Odczynniki i środki kontrastowe – CPV: 33695000-5 (odczynniki i środki kontrastowe)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Barium Sulfuricum (zawiesina doustna i doodbytnicza)	Barium Sulfuricum (zawiesina doustna i doodbytnicza)	1g/ml	op.(flakon 200 ml)	20
2	Iodixanolum (roztwór do wstrzykiwań)	Visipaque 652 (roztwór do wstrzykiwań)	652mg/ml	op.(10 x flakon 50 ml)	5
3	Iodixanolum (roztwór do wstrzykiwań)	Visipaque 652 (roztwór do wstrzykiwań)	652 mg/ml	op.(10 x flakon 100 ml)	10
4	Iohexolum (roztwór do wstrzykiwań)	Omnipaque (roztwór do wstrzykiwań)	647 mg/ml	op.(10 x flakon 50 ml)	20
5	Iohexolum (roztwór do wstrzykiwań)	Omnipaque (roztwór do wstrzykiwań)	647 mg/ml	op.(10 x flakon 100 ml)	20

PAKIET 48 – SZCZEPIONKA PRZECIW GRYPIE – CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Szczepionka przeciw grypie	Influvac	0,5 ml	op. (amp-strzyk.)	300

PAKIET 49 –VARIA RÓŻNE PRODUKTY LECZNICZE - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Memantinum	Memabix	10 mg	op. (28 tabl)	60
2	Memantinum	Memabix	20 mg	op. (28 tabl)	40
3	Donepezil hydrochloride	Donecept	5 mg	op. (28 tabl)	60
4	Donepezil hydrochloride	Donecept	10 mg	op. (28 tabl)	60
5	Rivastigminum	Ristidic	1,5 mg	op. (28 tabl)	30

6	Rivastigminum	Ristidic	3 mg	op. (28 tabl)	60
7	Rivastigminum	Ristidic	4,5 mg	op. (28 tabl)	60
8	Risperidone	Risperon	1 mg	op. (20 tabl)	50
9	Risperidone (roztwór doustny)	Rispolept	1 mg/ml	op. (100 ml)	25
10	Haloperidolum	Haloperidol	1 mg	op. (40 tabl)	15
11	Haloperidolum	Haloperidol	5 mg	op. (30 tabl)	15
12	Haloperidolum roztw. do wstrzyk. (ampułki)	Haloperidol	5 mg/1 ml	op. (10 amp)	30
13	Haloperidolum (krople)	Haloperidol	2 mg/1 ml	op. (10 ml)	30
14	Apixabanum	Eliquis	2,5 mg	op. (60 tabl)	50
15	Etaksylan dabigatranu	Pradaxa	110 mg	op. (180 kaps)	10
16	Etaksylan dabigatranu	Pradaxa	150 mg	op. (180 kaps)	10
17	Nebivololum	Nebilet	5 mg	op. (28 tabl)	50
18	Cyclonamine roztw. do wstrzyk (ampułki 2 ml)	Cyklonamine	125 mg/1 ml	op. (5 amp)	20
19	Aceclofenacum	Biofenac	100 mg	op. (20 tabl)	100
20	Kwetiapinum	Ketrel	25 mg	op. (30 tabl)	100
21	Kwetiapinum	Ketrel	100 mg	op. (30 tabl)	15
22	Preparat żelaza Fe ⁺⁺	Ascofer	200 mg	op. (50 draż)	35
23	Celecoxib	Acelexa	100 mg	op. (30 tabl)	40
24	Celecoxib	Acelexa	200 mg	op. (30 tabl)	20
25	Atorwastatinum	Atorvasterol	20 mg	op. (30 tabl)	50
26	Rosuwastatinum	Zaranta	10 mg	op. (28 tabl)	50
27	Risendronic acid	Risendros	35 mg	op. (4 tabl)	40
28	Gabapentinum	Gabapentin Teva	100 mg	op. (100 tabl)	20
29	Gabapentinum	Gabapentin Teva	300 mg	op. (100 tabl)	20
30	Desloratadine (tabl. uleg. rozp. w jamie ust.)	Desloratadyna Apotex	5 mg	op. (10 tabl)	10
31	Bilastinum	Clatra	20 mg	op. (30 tabl)	40
32	Glucose (proszek do sporz. roztw. doust.)	Glukoza	-	op. (75 g)	120
33	Benserazidum, Levodopum (tabl. do sporz. zawiesiny doustnej)	Madopar	62,5 mg (50 mg+12,5 mg)	op. (100 tabl)	15
34	Benserazidum, Levodopum (tabl. do sporz. zawiesiny doustnej)	Madopar	125 mg (100 mg+25 mg)	op. (100 tabl)	15
35	Benserazyd + Lewodopa, kapsułki (1 kaps. zawiera: 100 mg lewodopy, 25 mg benserazydu) (Madopar HBS)	Madopar HBS	25 mg + 100 mg	op. (100 kaps.)	10
36	Rupatadine	Rupafin	10 mg	op. (30 tabl)	20
37	Norepinephrinum*	Levonor	1 mg/1 ml	op. (10 amp.)	20
38	Sildenafil	Sildenafil Actavis, Falsigra	25 mg	op. (2 tabl)	30
39	Sildenafil	Sildenafil Actavis, Falsigra	50 mg	op. (4 tabl)	10
40	Pregabaline, kapsułki twarde	Pregabalin Sandoz	25 mg	op. (56 kaps.)	5
41	Pregabaline, kapsułki twarde	Pregabalin Sandoz	50 mg	op. (56 kaps.)	10
42	Pregabaline, kapsułki twarde	Pregabalin Sandoz	75 mg	op. (56 kaps.)	75
43	Tiapridum, tabletki	Tiaprid PMCS	100 mg	op. (50 tabl.)	15
44	Tamsulozyny Chlorowodorek, kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu	Omnic albo Prostanmic	0,4 mg	op. (30 kaps.)	40

45	Finasteryd, tabletki powlekane	Finaster albo Apofina	5 mg	op. (30 tabl. powl.)	20
46	Duloksetyna, kapsułki dojelitowe twarde	Dulsevia	30 mg	op. (28 kaps.)	20
47	Acidum zoledronicum	Zomikos	4 mg/5 ml	op. (koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji)	5
48	Bupivacainum, roztwór do wstrzykiwań	Bupivacaine Grindeks	5 mg / 1 ml	op. (5 amp. a 10 ml)	20
49	Bupivacainum, roztwór do wstrzykiwań	Bupivacainum hydrochloricum WZF 0,5%	5 mg / 1 ml	op. (5 amp. a 20 ml)	10
50	Ropivacaini hydrochloridum, roztwór do wstrzykiwań	Ropimol 1%	100mg /10 ml (1%)	op. (5 amp.)	15
51	Ropivacaini hydrochloridum, roztwór do wstrzykiwań	Ropimol 0,5%	50mg/10 ml (0,5%)	op. (5 amp.)	5
52	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm	12,5 mg	op. (30 tabl)	10

* Zamawiający wymaga aby można było przechowywać produkt poza lodówką (poz. 37)

PAKIET 50 – ADALIMUMABUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Adalimumabum (roztwór do wstrzykiwań)	Amgevita	20 mg	op. (1 amp-strzyk.)*	230

*W pozycji 1 zamawiający wymaga dostępności produktu leczniczego w ampułkostrzykawce i wstrzykiwaczu do wyboru według uznania zamawiającego.

PAKIET 51 – Odczynniki i środki kontrastowe – CPV: 33695000-5 (wszelkie pozostałe produkty inne niż terapeutyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Jowersol (roztwór do wstrzykiwań i infuzji)	Optiray 320	678 mg/ml	op.(10 x flakon 50 ml)	50
2	Jowersol (roztwór do wstrzykiwań i infuzji)	Optiray 320	678 mg/ml	op.(10 x flakon 100 ml)	100
3	Iomeproolum (roztwór do wstrzykiwań)	Iomeron 350	350 mg jodu/ml	op.(flakon 50 ml)	200
4	Iomeproolum (roztwór do wstrzykiwań)	Iomeron 350	350 mg jodu/ml	op.(flakon 100 ml)	250
5	Iopromid (roztwór do wstrzykiwań)	Ultravist 370	370 mg jodu/ml	op.(10 x flakon 50 ml)	10
6	Iopromid (roztwór do wstrzykiwań)	Ultravist 370	370 mg jodu/ml	op.(10 x flakon 100 ml)	30

PAKIET 52 – SUBSTANCJE - CPV: 33600000-6 (produkty farmaceutyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Acidum boricum subst.	-	-	op. (100 g)	1
2	Acidum salicylicum subst.	-	-	op. (100 g)	5
3	Ammonium bromatum subst.	-	-	op. (100 g)	1
4	Calcii chloridum subst.	-	-	op. (50 g)	2
5	Eucerinum podłoże	-	-	op. (1 kg)	15
6	Kalii bromidum subst.	-	-	op. (50 g)	3
7	Kalii iodati subst.	-	-	op. (25 g)	1

8	Lanolinum podłoże do maści	-	-	op. (250 g)	3
9	Natrii bromidum subst.	-	-	op. (50 g)	1
10	Natrii salicylas subst.	-	-	op. (50 g)	5
11	Paraffinum liquidum płyn	-	-	op. (0,8 kg)	15
12	Procaini hydrochloridum subst.	-	-	op. (10 g)	2
13	Spirytus salicylowy 2%	-	-	op. (800 g)	10
14	Talcum	-	-	op. (1 kg)	15
15	Lidocaini hydrochloridum	-	-	op. (10 g)	2
16	Vaselini albi	-	-	op. (1 kg)	20
17	Aqua pro usu officinale	-	-	op. (250 ml)	100
18	Aqua pro usu officinale	-	-	op. (100 ml)	100
19	Glicerol 86 %	-	-	op. (100 g)	10
20	Etanol 70°	-	-	op. (1 kg)	4

PAKIET 53 - ROZTWORY LECZNICZE - PLYNY INFUZYJNE – CPV: 33692000-7 (roztwory lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Natrii chloridum (worek polipropylenowy z dwoma jałowymi portami, nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, port do dostrzyknięć z końcówką Luer-lock)*	Natrii chloridum	0,9% inj. 50 ml	op. (1 szt.)	50
2	Natrii chloridum (worek polipropylenowy z dwoma jałowymi portami, nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, port do dostrzyknięć z końcówką Luer-lock)*	Natrii chloridum	0,9% inj. 100 ml	op. (1 szt.)	300
3	Natrii chloridum (worek polipropylenowy z dwoma jałowymi portami, nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, port do dostrzyknięć z końcówką Luer-lock)*	Natrii chloridum	0.9% inj. 250 ml	op. (1 szt.)	50
4	Dekstranum (100 mg/ml)	Dekstranum	40000 10% 250 ml	op. (1 szt.)	30

*Zamawiający w poz. 1-3 dopuszcza zaoferowanie leków w workach freeflex + wykonanych z poliolfeliny, z dwoma jałowymi portami, nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, port do dostrzyknięć z końcówką Luer-lock

PAKIET 54 – Tofacytynibum - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Tofacytynibum	Xeljanz	5 mg	opak. (56 tabl.)	150

PAKIET 55 – Baricitinib - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Baricitinib	Olumiant	4 mg	opak. (35 tabl.)	90
2	Baricitinib	Olumiant	2 mg	opak. (35 tabl.)	10

PAKIET 56 – Iksekizumab CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Iksekizumab (roztwór do wstrzykiwań)	Taltz (roztwór do wstrzykiwań)	80 mg/ml	opak.(2 wstrzyk.1 ml)	90

PAKIET 57 – ETANERCEPTUM - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Etanerceptum (proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań)	Enbrel (proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań)	25 mg/1 ml	op. (4 fiol.+ 4 amp-strzyk. + akcesoria)	100

PAKIET 58 –VARIA RÓŻNE PRODUKTY LECZNICZE - CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Urapidyl	Tachyben	25 mg/5 ml	op.(5 amp)	20
2	Gliceroli trinitras	Perlinganit	10 mg/10 ml	r-r do infuzji x 10 amp	30
3	Midazolam	Midanium	5 mg/ 5 ml	op.(10 amp)	100
4	Skład: roztwór do infuzji; 1000 ml zawiera: 40 g modyfikowanej płynnej żelatyny, 5,55 g chlorku sodu, 3,27 trójwodnego octanu sodu, 0,3 g chlorku potasu, 0,15 g dwuwodnego chlorku wapnia, 0,2 g sześciowodnego chlorku magnezu	Gelaspan 4%	4,00%	op. 500 ml	30
5	1% Propofol	Plofed	200 mg/20 ml	op.5 amp	70
6	Etomidate	Etomidate Lipuro	20 mg/ 10 ml	emulsja do wstrz x 10 amp	20
7	Suksametonium chloride	Chlorsuccilin (Scolina)	200 mg	op.(10 amp)	10
8	Rocuronium bromidum	Esmeron	10 mg/1 ml 5 ml	r-r do wstrz x 10 amp	60
9	Mivacurium Chloride	Mivacron	20 mg/10 ml	r-r do infuzji x 5 amp	20
10	Atracurium besilas	Tracrium	50 mg/ 5 ml 2,5 ml	op.5 amp	20
11	Neostigmini methysulfas	Polstygmina	0,5 mg/1 ml	op.(10 amp)	100
12	Efedrinum hydrochloricum	Efedryna	25 mg/1 ml	op.(10 amp)	100
13	Lidocainum hydrochloricum	Lidokaina	400 mg/20 ml (2%)	op. 5 fiolek	20
14	Thiopentalum natricum	Thiopental	500 mg	op. (10 amp)	20
15	Norepinephrinum*	Noradrenalin Kalceks	4 mg /4 ml	op.5 amp	50
16	Hydrocortisonum	Corhydron	25 mg	op.5 amp	50
17	Bupivacainum	Marcaine spinal	0,5% (20mg/4 ml)	op. (5 amp)	140
18	Sevoflurane**	Sevofluran – płyn wziewny	-	op. (1 x 250 ml)	100

* Zamawiający wymaga aby można było przechowywać produkt poza lodówką (poz. 15)

** Zamawiający wymaga użyczenia 1 szt. parownika kompatybilnego z aparatami do znieczulenia firmy MINDREY 4-14000203/2021 (poz. 18)

PAKIET 59 – UPADACYTYNIB - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Upadacytynib	Rinvoq	15 mg	op. (28 tabl.)	270

PAKIET 60 – VARIA (RÓŻNE) - CPV: 33632100-0 (produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Sugammadex r-r do wstrzykiwań	Bridion	100 mg/ml a 2 ml	op. (10 fiolek)	1

PAKIET 61 – BENZYDAMINUM HYDROCHLORIDUM - CPV: 33610000-9 (Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Benzydymine hydrochloride	Septolux	3 mg	op. (20 tabl)	70

PAKIET 62 – FERROUS SULFATE - CPV: 33621300-2 (preparaty przeciw anemii)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Ferrous sulfate	Hemofer prolongatum, Tardyferon	80-105 mg Fe ⁺⁺	op. (30 draż)	70

PAKIET 63 – PAMIDRONIAN DISODOWY – CPV: CPV: 33690000-3 (różne produkty lecznicze)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Pamidronian disodowy (proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wlewu)	Pamifos-60	60 mg	op. (1 fiol. z proszkiem + 1 amp. z rozp.)	20
2	Pamidronian disodowy (proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wlewu)	Pamifos-30	30 mg	op. (2 fiol. z proszkiem + 2 amp. z rozp.)	20

PAKIET 64 – NINTEDANIB – CPV: 33652000-5 (środki przeciwnowotworowe i immunomodulujące)

Lp.	Nazwa międzynarodowa / skład	Przykładowa nazwa handlowa	Dawka	Jedn. miary	Ilość
1	2	3	4	5	6
1	Nintedanib	Ofev	100 mg	op. (60 kaps.)	3
2	Nintedanib	Ofev	150 mg	op. (60 kaps.)	25

* Zamawiający wymaga rejestracji i refundacji w ramach leczenia w obrębie programu lekowego B.135 zgodnie z aktualnym obwieszczeniem MZ.

2. Jeżeli określono przedmiot zamówienia przykładową handlową nazwą leku jest ona traktowana jedynie pomocniczo do opisu leku, a Zamawiający dopuszcza w tym zakresie możliwość składania ofert równoważnych.

3. Zamawiający określił szacunkowo ilość asortymentu. Wartość asortymentu objęta postępowaniem, określona szacunkowo przez Zamawiającego, może ulec zmniejszeniu (o nie więcej niż 30 % wartości asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia), w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.

4. Zamówienie w zakresie Pakietu nr 28, 31, 32, 36, 37, 39, 40, 41, 44, 46, 50, 54, 55, 56, 57, 59, 64 dotyczy leków refundowanych Zamawiającemu przez Narodowy Fundusz Zdrowia w ramach świadczeń gwarantowanych z zakresu programów lekowych. Zamawiający wymaga zaoferowania w tych pakietach leków w odpowiednich postaciach i dawkach, które podlegają refundacji przez Narodowy Fundusz Zdrowia w ramach programów lekowych i które znajdują się na liście leków refundowanych zgodnie z odpowiednimi przepisami. Jeżeli w stosunku do danego leku objętego refundacją ustalono w decyzji administracyjnej o objęciu refundacją taryfy uwzględniające instrumenty dzielenia ryzyka, cena także winna uwzględniać te instrumenty.

5. Zgodnie z art. 9 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2021.122.696 t.j.), Zamawiający będzie nabywać leki po cenie nie wyższej niż urzędowe – dotyczy leków objętych cenami urzędowymi.
6. Zamawiający dopuszcza wycenę leków lub produktów leczniczych w opakowaniach innej wielkości niż określone w pakietach asortymentowych, z tym że należy je przeliczyć w taki sposób, aby liczba sztuk danego leku lub produktu leczniczego była zgodna z opisem przedmiotu zamówienia. Wykonawca powinien podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę w przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk, niż zawarte w opisie przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem wymogów wskazanych w Rozdziale II.4 SWZ oraz zastrzeżenia Zamawiającego w Rozdz. II.1 w P10 poz. 2.
7. Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na: tabletki powlekane, drażetki, kapsułki i odwrotnie.
8. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych tj. wycenę:
 - a) zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki,
 - b) zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki,
 - c) zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki,
 - d) zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane,
 - e) zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek twardych, elastycznych o powolnych uwalnianiu - tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu.
9. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.
10. We wszystkich zapisach SWZ oraz jej załącznikach, w których Zamawiający odwołuje się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych lub systemów referencji technicznych zgodnie z art. 101 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym. W przypadku gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, Zamawiający nie odrzuci oferty Wykonawcy z powodu tego, że dostawy nie są zgodne z normami, ocenami technicznymi, specyfikacjami technicznymi i systemami referencji technicznych, do których opis przedmiotu zamówienia się odnosi, pod warunkiem że Wykonawca udowodni w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. W przypadku gdy opis przedmiotu zamówienia odnosi się do wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności, o których mowa w art. 1 ust. 1 pkt 1, Zamawiający nie może odrzucić oferty zgodnej z Polską Normą przenoszącą normę europejską, normami innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszącymi normy europejskie, z europejską oceną techniczną, ze wspólną specyfikacją techniczną, z normą międzynarodową lub z systemem referencji technicznych ustanowionym przez europejski organ normalizacyjny, jeżeli te normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, pod warunkiem że Wykonawca udowodni w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104–107, że dostawa spełnia wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego – określone w opisie przedmiotu zamówienia.
11. Przedmiot zamówienia jest podzielony na części (pakiety).
12. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych w 64 pakietach asortymentowych. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę (w każdym z pakietów asortymentowych). W danym pakiecie asortymentowym oferta musi obejmować całość przedmiotu zamówienia (wszystkie pozycje w danym pakiecie). Ofertę można składać na jeden, jak i na więcej pakietów.
13. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.
14. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej, zawarcia umowy ramowej oraz ustanowienia dynamicznego systemu zakupów.
15. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8) ustawy Pzp

III. TERMIN I MIEJSCE WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Termin realizacji przedmiotu zamówienia publicznego: **sukcesywnie, w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.** Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy objęty zamówieniem w terminie do 24h licząc od momentu złożenia zamówienia, a w przypadku dostawy leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia.
2. Płatności dokonywane będą w terminie 60 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury po dokonanej dostawie - stosownie do złożonej oferty.

3. Miejsce realizacji przedmiotu zamówienia publicznego – lokalizacja Zamawiającego – Apteka Szpitalna, ul. 23 Marca 93, 81-820 Sopot

IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu i spełniają łącznie następujące warunki udziału w postępowaniu dotyczące posiadania:

a) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

b) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

Wykonawca spełni ten warunek jeśli wykaże że posiada zezwolenia na obrót produktami leczniczymi, na które składa ofertę;

c) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**

Wykonawca spełni ten warunek jeśli wykaże że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem niniejszego zamówienia na sumę gwarancyjną nie mniejszą niż 100.000,00 zł;

d) **zdolności technicznej lub zawodowej:**

Wykonawca spełni ten warunek jeśli wykaże należyte wykonanie, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanie, **co najmniej dwóch dostaw produktów leczniczych** w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie.

2. Ocena spełnienia ww. warunków dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia – nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych w Rozdziale VI.1 SWZ.

3. POLEGANIE NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

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

3.2. Wymagania dotyczące polegania na zdolnościach lub sytuacjach innych podmiotów, o których mowa w ust. 3.1:

a) 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 lub inny środek dowodowy potwierdzający tę okoliczność.

b) Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.

c) Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej lub ekonomicznej, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy.

d) Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.

3.3. W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w ust. 3.2, 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, a także w celu wykazania braku wobec tych podmiotów podstaw do wykluczenia oraz spełniania, w zakresie w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda aby Wykonawca:

- a) złożył wraz z ofertą zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy - zgodnie z **Załącznikiem nr 6 do SWZ** lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów,
- b) złożył wraz z ofertą **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD)** dotyczący tych podmiotów, w zakresie wskazanym w Części II Sekcji C ESPD (*Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów*);
- c) przedłożył w terminie określonym w Rozdziale VII ust. 1.2 SWZ, w odniesieniu do tych podmiotów oświadczenia i dokumenty wskazane w pkt VI.1.6) oraz 8)-11) SWZ i odpowiednio VI.2.-5 SWZ

V. PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę:

- 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769 oraz z 2020 r. poz. 2023),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) 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 1;
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli 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 wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

2. Zamawiający przewiduje dodatkowo wykluczenie wykonawcy, w oparciu o art. 109 ust. 1 pkt. 1), 4), 5), 7) ustawy Pzp:

1) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3), chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert 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;

2) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

3) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;

4) który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał, istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;

3. Podstawy wykluczenia z postępowania wynikające z Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dziennik Ustaw z 15.04.2022 r. poz. 835)

1) Zgodnie z art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2 ustawy, stosuje się sankcje polegające m.in. na wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129, z późn. zm.)

2) Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
2. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
3. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

W tym zakresie Wykonawca składa oświadczenie, którego wzór stanowi Załącznik nr 3a do SWZ.

4. Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 1 pkt 23 rozporządzenia 2022/576 do rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1) który dodał przepis art. 5k wprowadzono zakaz udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a); lub

c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b),
w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

W tym zakresie Wykonawca składa oświadczenie, którego wzór stanowi Załącznik nr 3a do SWZ.

5. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 ustawy Pzp.

6. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) ustawy Pzp lub art. 109 ust. 1 pkt 4), 5), 7) ustawy Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

7. Zamawiający oceni, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.

8. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA ORAZ POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W niniejszym postępowaniu Zamawiający przedstawia następujący wykaz oświadczeń i dokumentów w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu i braku podstaw wykluczenia:

WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW:	
I. Wraz z ofertą Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu:	1) Wypełnione i podpisane oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia i spełnieniu warunków udziału w postępowaniu aktualne na dzień składania ofert w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) – Załącznik nr 3 do SWZ (wzór oświadczenia) oraz Oświadczenie dotyczące podstaw wykluczenia wskazanych w Rozdz.V pkt. 3 i 4 SWZ Załącznik 3a do SWZ (wzór oświadczenia) Instrukcja wypełnienia JEDZ/ESPD znajduje się pod adresem internetowym: https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf Uwaga! a) w Części II Sekcji D ESPD (<i>Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega</i>) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców oraz przedstawia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębne ESPD, zawierające informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III); b) w Części IV Zamawiający żąda jedynie ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji (sekcja α), bez wypełniania poszczególnych

	Sekcji A, B, C i D; c) Część V (Ograniczenie liczby kwalifikujących się kandydatów) należy pozostawić niewypełnioną.
II. przedmiotowe środki dowodowe składane wraz z ofertą:	2) Zamawiający nie wymaga złożenia
III. Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona na wezwanie Zamawiającego składa w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 10 dni) aktualne na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe:	
- potwierdzające spełnianie warunku uprawnień do prowadzenia działalności gospodarczej lub zawodowej w zakresie obrotu produktami leczniczymi	3) Zezwolenie na prowadzenie działalności objętej przedmiotem zamówienia – tj. zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej albo zezwolenie na wytwarzanie jeżeli Wykonawca jest wytwórcą oferowanych leków
- potwierdzające spełnianie warunku sytuacji ekonomicznej lub finansowej w postaci: posiadania ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia, o wartości minimum 100.000,00 zł sumy gwarancyjnej ubezpieczenia;	4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia o wartości minimum 100.000,00 zł sumy gwarancyjnej ubezpieczenia
- potwierdzające spełnianie warunku zdolności technicznej lub zawodowej w postaci: należytego wykonania, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywania, co najmniej dwóch dostaw produktów leczniczych w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie;	5) Wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych w okresie ostatnich 3 lat, 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 lub są wykonywane oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy; wzór wykazu dostaw stanowi Załącznik nr 4 do SWZ;
- potwierdzające, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu	6) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie: a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; 7) Oświadczenie wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę lub ofertę częściową albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy

kapitałowej - Załącznik nr 5 do SWZ
8) Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
9) Zaświadczenie albo inny dokument właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
10) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
11) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 ustawy Pzp oraz w zakresie podstaw wykluczenia wskazanych w art. 109 ust. 1 pkt 1, 5 i 7 ustawy Pzp – zał. nr 7 do SWZ

2. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt. VI.1.6) - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, 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, w zakresie, o którym mowa w pkt. VI.1.6).
3. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów o których mowa w pkt. VI.1.8)-10) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio:
 - a) że nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne;
 - b) że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się

- on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
4. Dokument, o którym mowa w ust. 2 powyżej, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
Dokumenty o których mowa w ust. 3, powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
 5. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 2 i 3, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w ust. 4.
 6. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17.02.2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków, a także wówczas gdy podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
 7. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415; zwanym dalej "r.p.ś.d.") oraz przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452 zwanym dalej "r.d.e").
 8. Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu lub są one niekompletne lub zawierają błędy, Zamawiający wezwie Wykonawcę odpowiednio do ich złożenia, poprawienia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że:
 - 1) oferta wykonawcy podlegają odrzuceniu bez względu na ich złożenie, uzupełnienie lub poprawienie lub
 - 2) zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
 9. Wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe na wezwanie, aktualne na dzień ich złożenia.
 10. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu.
 11. Jeżeli złożone przez wykonawcę oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp lub podmiotowe środki dowodowe budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do podmiotu, który jest w posiadaniu informacji lub dokumentów istotnych w tym zakresie dla oceny spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub braku podstaw wykluczenia, o przedstawienie takich informacji lub dokumentów.

VII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA I ZŁOŻENIA OFERTY

1. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY:

1.1. Wykaz dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, które Wykonawca składa wraz z ofertą:

I. Oferta winna zawierać:

1. Wypełniony FORMULARZ OFERTY
nowiący Załącznik nr 1 do SWZ.

	<p>2. Wypełniony FORMULARZ OFERTOWO-CENOWY - stanowiące Załączniki nr 2.1 - 2.64 do SWZ w zależności od składanej oferty (UWAGA: Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej rygorem odrzucenia oferty)</p> <p>3. Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) - potwierdzające brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu Wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 3 do SWZ oraz nr 3a do SWZ.</p> <p>4. Dokument potwierdzający wniesienie wadium w wysokości, terminie i formie wskazanej w SWZ.</p> <p>5. Pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania Wykonawcy, jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w pkt. VI.1.10) Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności do wykonania, których pełnomocnik jest upoważniony.</p>
<p>II. W przypadku składania oferty <u>przez Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego oferta winna zawierać ponadto:</u></p>	<p>6. Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) - potwierdzające brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w którym każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw do wykluczenia i spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnienie warunków udziału w postępowaniu - <u>składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.</u> Wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 3 do SWZ. Ponadto w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia <u>każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego składa załącznik nr 3a do SWZ.</u></p> <p>7. Dokument pełnomocnictwa pełnomocnika występującego w imieniu podmiotów ubiegających się o wspólne wykonanie zamówienia w przypadku składania oferty wspólnej. Z treści pełnomocnictwa muszą jednoznacznie wynikać czynności do wykonania, których pełnomocnik jest upoważniony oraz umocowanie do reprezentacji wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.</p> <p>8. Oświadczenie w którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy występujący wspólnie</p>

<p>III. W przypadku składania oferty <u>przez Wykonawcę, który powołuje się na zasoby innych podmiotów oferta winna zawierać ponadto:</u></p>	<p>9. Dokumenty udowadniające Zamawiającemu, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia wraz z dokumentem wykazującym umocowanie przedstawiciela podmiotu udostępniającego zasoby do działania w imieniu tego podmiotu. Do wykorzystania wzór – Załącznik nr 6 do SWZ.</p> <p>10. Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) potwierdzające brak podstaw do wykluczenia tego podmiotu oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu - <u>Wykonawca składa wypełnione oświadczenie w zakresie w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby, według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SWZ oraz nr 3a do SWZ.</u></p> <p>11. Pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w <u>art. 118 ustawy</u></p>
<p>IV. W przypadku składania oferty <u>przez Wykonawcę, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom</u></p>	<p>12. Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia - JEDZ - potwierdzające brak podstaw do wykluczenia - <u>Wykonawca składa wypełnione oświadczenie dotyczące tych podwykonawców, według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SWZ oraz nr 3a do SWZ.</u></p> <p>13. Pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby.</p>

1.2. Zamawiający wymaga, aby dokumenty wskazane w Rozdziale VII pkt.1.1. ppkt 1-13 SWZ zostały złożone wraz z ofertą. W pozostałym zakresie Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie (nie krótszym niż 10 dni) aktualne na dzień złożenia podmiotowe środki dowodowe wskazane w Rozdziale VI.1.3) – 11).

1.3. 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 podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

1.4. Jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę lub Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

1.5. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli 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, o ile wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, dane umożliwiające dostęp do tych środków.

1.6. Jeżeli Wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wezwie do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

2. OPIS SPOSOBU ZŁOŻENIA OFERTY:

2.1. Ofertę należy przedstawić zgodnie z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

2.2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w danym Pakiecie. Złożenie większej liczby ofert na jeden Pakiet lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego wykonawcę.

2.3. Oferta winna być sporządzona w języku polskim.

2.4. Ofertę składa się w oryginale, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl

2.5. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę lub uprawnionego pełnomocnika kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać warunki wynikające z “Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 (od 1 lipca 2016 roku).

Niedopuszczalnym jest wykorzystanie zamiast elektronicznego podpisu kwalifikowanego: podpisu zaufanego, podpisu cyfrowego, profilu zaufanego – ePUAP, pieczęci elektronicznej. Użycie tych rozwiązań będzie skutkowało nieskutecznym złożeniem oświadczenia woli.

Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ustęp 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.

2.6. Ofertę może złożyć tylko podmiot do tego uprawniony. W przypadku, gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy określające jego zakres winno być złożone wraz z ofertą:

a) w oryginale w postaci elektronicznej i podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP) lub

b) dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w formie papierowej poświadczonym co do zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej lub

c) w przypadku gdy dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

2.7. W Formularzu oferty Wykonawca zobowiązany jest podać adres poczty elektronicznej (e-mail).

2.8. Sposób złożenia oferty wskazano w Rozdziale I pkt 4.1 i 4.3 SWZ pod wskazanym linkiem adresu internetowego.

2.9. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób zmiany i wycofania jest opisany w Instrukcji dla Wykonawców pod adresem internetowym <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.

2.10. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

2.11. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.

2.12. Formularze i załączniki do niniejszej Specyfikacji powinny zostać wypełnione przez Wykonawcę bez dokonywania zmian w układzie i treści druków załączonych przez Zamawiającego.

2.13. Zamawiający może żądać, w wyznaczonym przez siebie terminie, wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń.

2.14. Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

2.15. Rekomendowany przez Zamawiającego format danych to: **.pdf**.

2.16. Dopuszczalne formaty elektronicznego podpisu kwalifikowanego dla dokumentów formatu **pdf** to w szczególności PAdES. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików, podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.

2.17. Zalecenia:

- a) Formaty plików wykorzystywanych przez wykonawców powinny być zgodne z „Rozporządzeniem Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”.
- b) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) **ze szczególnym wskazaniem na .pdf**
- c) W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:

- .zip
- .7Z
- d) Wśród formatów powszechnych a **NIE występujących** w rozporządzeniu występują: .rar .gif .bmp. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
- e) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.
- f) Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
- g) Ofertę należy przygotować z należytą starannością i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugeruje się złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.
- h) Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.
- i) Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
- j) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
- k) Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować brakiem integralności plików.
- l) Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.

3. OFERTA PODMIOTÓW WYSTĘPUJĄCYCH WSPÓLNIE (SPÓŁKI CYWILNE, KONSORCJA, ITP.):

3.1. Oferty przedstawione przez dwa lub więcej podmiotów występujących wspólnie, będą musiały spełniać następujące wymagania:

3.1.1. W przypadku złożenia oferty wspólnej, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

3.1.2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ/ESPD) oraz oświadczenie 3a do SWZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te wstępnie potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia. Wymagane dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia, w tym oświadczenia, o którym mowa w pkt. VI.1.1) SWZ, składa każdy z Wykonawców.

3.1.3. Oferta będzie podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym w taki sposób, by wiązała prawnie wszystkich partnerów.

3.1.4. Wykonawcy składający wspólną ofertę, o których mowa w pkt. 3.1) ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy o zamówienie publiczne.

3.2. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zostanie wybrana-Zamawiający może zażądać - przed podpisaniem umowy - kopii umowy regulującej współpracę tych podmiotów.

4. PODWYKONAWCY.

4.1. Zamawiający dopuszcza wykonanie przedmiotu zamówienia przy udziale podwykonawców. Wykonawca jest zobowiązany wskazać w ofercie tę część zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom.

4.2. Wykonawca winien w ofercie podać nazwy (firm) ewentualnych podwykonawców, którym zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, jeżeli są już znani.

4.3. W przypadku składania oferty przez Wykonawcę, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, składa jednolite dokumenty dotyczące tych podwykonawców.

4.4. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

5. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA

5.1. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji*, jeżeli Wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji zastrzegł, że nie mogą

być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na Platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.

*** Przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności.**

5.2. Wykonawca nie może zastrzec: nazwy (firmy) albo imion i nazwisk oraz adresu, a także informacji dotyczących ceny lub kosztu w złożonych ofertach.

5.3. W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „ZAŁĄCZNIK STANOWIACY TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA”, a następnie złożone na Platformie poprzez wyznaczone miejsce do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.

5.4. W przypadku niewykazania, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa wraz z ich przekazaniem, Zamawiający odtajni informacje objęte „Tajemnicą przedsiębiorstwa”.

VIII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Miejsce składania ofert:

Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem platformazakupowa.pl (zwanej dalej „Platformą”) pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pcr_sopot na stronie dotyczącej postępowania 13-PN-22.

Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.

Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformy wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumencie przesłanym za pośrednictwem Platformy. Złożenie podpisu na platformie na etapie podsumowania ma charakter **nieobowiązkowy, jednak pozwala zweryfikować ważność podpisu przed złożeniem oferty.**

2. Termin składania ofert: do dnia **30.01.2023 r., do godz. 09:00** pod rygorem nieważności.

3. Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.

4. Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **30.01.2023 roku o godz. 09:15**

5. Otwarcie złożonych ofert nastąpi za pośrednictwem Platformy. W przypadku awarii tego systemu, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.

6. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

7. Zamawiający niezwłocznie po otwarciu ofert udostępni na Platformie w sekcji „Komunikaty” na stronie niniejszego postępowania informacje o:

1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;

2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

IX. KRYTERIA OCENY OFERT

1. Dokonując wyboru oferty – Zamawiający będzie się kierował następującym kryterium we wszystkich Pakietach – ocenianych wg podanych niżej zasad:

1.1. Oceniane kryterium i jego ranga w ocenie:

Lp.	KRYTERIUM	RANGA
1.	Cena	100 %

2. Sposób obliczania wartości punktowej:

2.1. kryterium „Cena” (C) – punktacja będzie obliczana wg następującego wzoru na podstawie danych zawartych w FORMULARZU OFERTY stanowiącym Załącznik nr 1 do SWZ:

$$C = \frac{C_n}{C_b} \times 100 \text{ pkt} \times 100\%$$

gdzie:

C – ilość punktów uzyskanych przez badaną ofertę w kryterium „Cena”;

C_n – najniższa cena oferowana spośród badanych ofert;

C_b – cena ofertowa badanej oferty.

Maksymalnie w ramach kryterium „cena” można uzyskać 100 pkt.

Cena musi obejmować:

- pełny zakres wykonania przedmiotu zamówienia (opisany w Rozdziale II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA);
- wartość całego przedmiotu zamówienia dla danego Pakietu (opisany w Rozdziale II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA) uwzględniający ewentualne oferowane upusty, rabaty, marże;
- podatki w tym VAT, cło, opłata graniczna;
- wszystkie koszty jakie poniesie Wykonawca z tytułu wykonania zamówienia do lokalizacji Zamawiającego w szczególności: koszty transportu, rozładunku, wniesienia do miejsca przeznaczenia, koszty opakowania, ubezpieczenia;
- oraz wszelkie inne nie wymienione niezbędne do realizacji przedmiotu zamówienia.

Uwaga! Skutki finansowe jakichkolwiek błędów obciążają Wykonawcę, który musi przewidzieć wszystkie okoliczności mogące mieć wpływ na cenę zamówienia.

3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą liczbę punktów za kryteria przyjęte do oceny ofert.

4. Jeżeli nie będzie można wybrać najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę.

5. Wykonawcy składający oferty dodatkowe nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

6. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta uzyska najkorzystniejszy bilans punktów określonych w kryteriach oceny ofert.

X. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca jest zobowiązany do określenia w FORMULARZU OFERTY ceny – jako ceny kompletnej za całość zamówienia, jednoznacznej i ostatecznej dla każdego poszczególnego pakietu asortymentowego odrębnie z uwzględnieniem właściwej stawki podatku VAT.

2. Wykonawca jest zobowiązany do określenia ceny oferty poprzez wypełnienie wszystkich rubryk w FORMULARZU OFERTOWO-CENOWYM na wszystkie oferowane elementy zamówienia, zgodnie ze wskazówkami zawartymi w Załącznikach nr 2.1 – 2.64 do SWZ. Sposób obliczenia ceny:

Kolumna „Wartość netto” = kolumna „Ilość zamawiana” x „Cena jednostkowa netto za 1 op.”

Kolumna „Wartość brutto” = kolumna „Wartość netto” powiększona o podatek VAT

3. Ceny (jednostkowe) przedstawione przez Wykonawcę w FORMULARZU OFERTOWO-CENOWYM (stanowiących Załącznik nr 2.1 – 2.64 do SWZ) nie będą podlegały zmianom w trakcie realizacji przedmiotu zamówienia na niekorzyść Zamawiającego.

4. Cena oferty musi być podana w złotych polskich (PLN) cyfrowo i słownie, **z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi.**

5. **Cena musi obejmować:**

Cena musi obejmować:

- a) pełny zakres wykonania przedmiotu zamówienia (opisany w Rozdziale II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA);
- b) wartość całego przedmiotu zamówienia dla danego Pakietu (opisany w Rozdziale II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA) uwzględniający ewentualne oferowane upusty, rabaty, marże;
- c) podatki w tym VAT, cło, opłata graniczna;
- d) wszystkie koszty jakie poniesie Wykonawca z tytułu wykonania zamówienia do siedziby Zamawiającego w szczególności: koszty transportu, rozładunku, wniesienia do miejsca przeznaczenia, koszty opakowania, ubezpieczenia;
- e) oraz wszelkie inne nie wymienione niezbędne do realizacji przedmiotu zamówienia.

Uwaga! Skutki finansowe jakichkolwiek błędów obciążają Wykonawcę, który musi przewidzieć wszystkie okoliczności mogące mieć wpływ na cenę zamówienia.

6. Zgodnie z art. 9 ust.1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2022.2555 t.j.), Zamawiający będzie nabywał leki po cenie nie wyższej niż urzędowe – dotyczy leków objętych cenami urzędowymi.

7. Jeżeli w stosunku do danego leku objętego refundacją ustalono w decyzji administracyjnej o objęciu refundacją taryfy uwzględniające instrumenty dzielenia ryzyka, cena także winna uwzględniać te instrumenty.

8. Każdy z Wykonawców podaje tylko jedną cenę oferty.

9. Waluta ceny – PLN.

10. Rozliczenia między Zamawiającym, a Wykonawcą mogą być prowadzone wyłącznie w walucie: PLN.

11. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający dolicza do przedstawionej w niej ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą 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, wskazując ich wartość bez kwoty podatku oraz wskazując stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

12. Zamawiający na podstawie art. 223 ust. 2 ustawy Pzp poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze Specyfikacją Warunków Zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

13. Zamawiający na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 8) ustawy Pzp odrzuci ofertę, jeżeli będzie zawierała rażąco niską cenę lub koszt w stosunku do przedmiotu zamówienia.

14. Jeżeli zaoferowana cena lub koszt lub ich istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający żąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny lub kosztu, lub ich istotnych części składowych.

15. Zamawiający unieważni postępowanie, jeżeli cena najkorzystniejszej oferty lub oferta z najniższą ceną przewyższy kwotę, którą Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, chyba że Zamawiający będzie mógł zwiększyć tę kwotę do ceny najkorzystniejszej oferty (art. 255 pkt. 3) ustawy Pzp).

16. Zamawiający informuje, iż w przypadku gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

XI. INNE INFORMACJE

1. TRYB UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ W SPRAWACH DOTYCZĄCYCH SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTU Z WYKONAWCAMI.

1.1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu platformazakupowa.pl (dalej jako „Platforma”) pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pcr_sopot

1.2. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się znakiem postępowania wskazanym w pkt. 1.5. SWZ.

1.3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na **6 dni** przed upływem terminu składania ofert - pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż **na 14 dni przed** upływem terminu składania ofert. **W treści zapytania prosimy wskazać numer Pakietu, którego zapytanie dotyczy.**

1.4. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt. 1.3, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

1.5. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie wskazanym w pkt. 1.3., Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.

1.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść Specyfikacji Warunków Zamówienia.

1.7. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz zmiany SWZ Zamawiający zamieści na Platformie, na której udostępniona jest SWZ, bez ujawniania źródła zapytania.

1.8. W przypadku gdy zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji, drogą elektroniczną zgodnie z formą i procedurami wskazanymi na stronie internetowej określonej w Dyrektywie. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępnia na Platformie. Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do wprowadzenia zmian w ofertach, jeżeli jest to konieczne, a jeśli zmiana jest istotna, Zamawiający przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny na przygotowanie lub do wprowadzenia zmian w ofertach.

1.9. Do kontaktu z Wykonawcami upoważnieni są:

a/ w sprawach merytorycznych: p. mgr farm. Justyna Kaliszczak - Kierownik Apteki tel. (58) 343-36-50 (dni robocze – w godzinach: 8.00 – 15.00).

b/ w sprawach formalno-prawnych: p. Katarzyna Kotowicz, p. Łukasz Gwizdała, tel.: (58) 555-75-28 (dni robocze – w godzinach: 8.00 – 15.35).

2. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA.

2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **90 dni, tj. do dnia 29.04.2023 r.**

2.2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.

2.3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2.2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

2.4. W przypadku gdy Zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

3. WADIUM.

3.1. Przystępując do przetargu Wykonawca jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości:

Wysokość wadium dla całości zamówienia wynosi **367 743,41 zł** (słownie: trzysta sześćdziesiąt siedem tysięcy siedemset czterdzieści trzy złote, 41/100)

Wysokość wadium dla poszczególnych części zamówienia (Pakietów):

P1	205,22 zł	P2	551,18 zł	P3	815,90 zł
----	-----------	----	-----------	----	-----------

P4	509,10 zł
P5	417,64 zł
P6	226,26 zł
P7	4 429,23 zł
P8	717,09 zł
P9	332,46 zł
P10	97,77 zł
P11	330,80 zł
P12	49,32 zł
P13	725,30 zł
P14	675,86 zł
P15	29,97 zł
P16	5 110,74 zł
P17	1 125,22 zł
P18	33,63 zł
P19	61,95 zł
P20	201,82 zł
P21	17,80 zł
P22	198,51 zł
P23	14,88 zł
P24	85,54 zł

P25	221,32 zł
P26	454,75 zł
P27	291,24 zł
P28	58 190,34 zł
P29	330,41 zł
P30	1 424,51 zł
P31	2 195,12 zł
P32	47 500,00 zł
P33	52,00 zł
P34	124,58 zł
P35	656,99 zł
P36	262,50 zł
P37	3 824,00 zł
P38	93,28 zł
P39	32 860,00 zł
P40	276,48 zł
P41	67 590,48 zł
P42	660,00 zł
P43	381,22 zł
P44	39 120,00 zł
P45	145,99 zł

P46	54 000,00 zł
P47	714,10 zł
P48	345,00 zł
P49	807,53 zł
P50	552,00 zł
P51	2 690,47 zł
P52	363,90 zł
P53	49,30 zł
P54	5 700,00 zł
P55	4 920,00 zł
P56	7 740,00 zł
P57	2 220,00 zł
P58	1 806,75 zł
P59	9 624,96 zł
P60	75,68 zł
P61	14,00 zł
P62	21,91 zł
P63	156,00 zł
P64	2 323,43 zł

3.2 Wykonawca jest zobowiązany wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert i utrzymać nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust.1 pkt. 2 i 3 oraz ust. 2. W przypadku składania oferty na kilka pakietów wysokość wadium sumuje się.

3.3. W zależności od woli Wykonawcy wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
a/ pieniądzu - na następujący rachunek bankowy Zamawiającego:

55 1020 1853 0000 9702 0094 4959

z dopiskiem: „Wadium - przetarg nieograniczony 13-PN-22”

b/ gwarancjach bankowych,

c/ gwarancjach ubezpieczeniowych,

d/ poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt.2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (j.t. Dz.U.2020.299).

3.4. Wadium wnoszone w pieniądzu będzie skuteczne z chwilą uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego wskazanym powyżej, przed upływem terminu składania ofert.

3.5. W przypadku wniesienia wadium w formie poręczenia lub gwarancji powinno być ważne przez okres związania ofertą. Z treści takiego dokumentu wadialnego winno wynikać nieodwołalne, bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w przypadkach określonych w ustawie Pzp. Wraz z ofertą Wykonawca musi przesłać oryginał dokumentu wadialnego w postaci elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta (tj. przez wystawcę gwarancji/poreczenia), poprzez skompresowanie go wraz z plikami stanowiącymi ofertę do jednego pliku archiwum (ZIP). Wymóg ten nie dotyczy złożenia wadium w formie depeszy wygenerowanej w systemie SWIFT w rozumieniu prawa bankowego.

3.6. Oferta Wykonawcy, który nie wnieśli wadium lub wnieśli wadium w sposób nieprawidłowy lub nie utrzyma wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złoży wniosek o zwrot wadium w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp zostanie odrzucona.

3.7. Wadium dla Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia może być wniesione przez jednego z tych Wykonawców, kilku z nich lub wszystkich łącznie.

3.8. Zasady zwrotu oraz okoliczności zatrzymania wadium określa art. 98 ustawy Pzp.

4. ZEBRANIE WYKONAWCÓW.

Zamawiający nie przewiduje zebrania Wykonawców, o którym mowa w art. 136 ustawy Pzp.

5. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE AUKCJI ELEKTRONICZNEJ.

Nie dotyczy niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

6. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

7. INFORMACJA DOTYCZĄCA TERMINU PŁATNOŚCI

Zamawiający wymaga, aby termin płatności wynosił 60 dni.

8. FORMALNOŚCI PO WYBORZE OFERTY.

8.1. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.

8.2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem wskazanych powyżej terminów, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.

8.3. Jeżeli Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców, oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.

8.4. W przypadku udzielania zamówienia podmiotowi występującemu wspólnie Wykonawca przed podpisaniem umowy na żądanie Zamawiającego przedłoży kopię umowy regulującej współpracę podmiotu występującego wspólnie.

8.5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w przypadkach wskazanych we wzorze umowy.

XII. INFORMACJA NA TEMAT OCHRONY I PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:

- a. Administratorem danych osobowych Wykonawcy, a w wypadku Wykonawców będących osobami prawnymi lub jednostkami organizacyjnymi - w stosunku do danych osobowych zidentyfikowanych lub możliwych do zidentyfikowania osób fizycznych ujawnionych przez Wykonawcę jest Zamawiający - Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z o. o. z siedzibą w Sopocie, ul. Grunwaldzka 1-3, 81-759 Sopot, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk – Północ w Gdańsku, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000684944, nr NIP 585-14-79-028, REGON: 192587795, tel. (58) 555-75-20, tel./fax. (58) 551-14-26.
- b. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować pod adresem e-mail: iod@persopot.pl lub na wskazany powyżej adres Administratora Danych Osobowych. Z Inspektorem Ochrony Danych Osobowych należy kontaktować się we wszystkich sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych oraz z korzystaniem przez Wykonawcę lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Wykonawcę z praw związanych z przetwarzaniem i ochroną danych osobowych.
- c. Dane osobowe Wykonawcy lub dane osobowe osób ujawnione przez Wykonawcę będą wykorzystywane w celu przeprowadzenia postępowania i udzielenia zamówienia publicznego na podstawie przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, oraz po udzieleniu zamówienia w celu zawarcia i realizacji umowy. Podstawą przetwarzania tych danych jest art. 6 ust. 1 pkt b), c) i f) RODO.
- d. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do przeprowadzenia postępowania i udzielenia zamówienia publicznego na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych oraz realizacji umowy w przypadku jej zawarcia. Konsekwencją niepodania tych danych będzie niemożliwość przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, a następnie podpisania oraz realizacji zawartej z Wykonawcą umowy i wynikających z niej obowiązków.
- e. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy lub danych osobowych osób ujawnionych przez Wykonawcę będą: Zamawiający, osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 i 74 ustawy Prawo zamówień publicznych, podmioty uprawnione do sprawdzania lub kontroli działalności Zamawiającego, w tym uczestniczące w postępowaniach przewidzianych w ramach środków ochrony prawnej opisanych w ustawie Prawo zamówień publicznych, a w przypadku zawarcia z Wykonawcą umowy odbiorcami danych będą także podmioty

świadczące obsługę prawną Zamawiającego, podmioty świadczące na jego rzecz usługi finansowo-księgowe oraz inne podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa, zwłaszcza uprawnione do kontroli działalności Zamawiającego.

- f. Zamawiający nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych Wykonawcy lub danych osobowych osób ujawnionych przez Wykonawcę do państwa trzeciego (poza teren Europejskiego Obszaru Gospodarczego) lub organizacji międzynarodowej, chyba że takie zobowiązanie będzie wynikać z przepisów prawa.
- g. Dane osobowe Wykonawcy lub dane osobowe osób ujawnione przez Wykonawcę będą przetwarzane przez okres niezbędny do realizacji celu przetwarzania w zakresie udzielenia zamówienia publicznego na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych oraz w przypadku zawarcia umowy przez okres realizacji umowy do momentu wygaśnięcia obowiązków przetwarzania danych wynikających z przepisów prawa, w tym wygaśnięcia roszczeń o charakterze cywilnym i podatkowym. Następnie dane osobowe zostaną zarchiwizowane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i przechowywane przez okres wymagany na podstawie przepisów określających postępowanie z materiałami archiwalnymi i inną dokumentacją. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego dane osobowe Wykonawcy lub dane osobowe osób ujawnione przez Wykonawcę będą przetwarzane do momentu wygaśnięcia obowiązków przetwarzania danych wynikających z przepisów prawa, w tym przepisów dotyczących określających postępowanie z materiałami archiwalnymi i inną dokumentacją.
- h. Dane osobowe Wykonawcy lub dane osobowe osób ujawnione przez Wykonawcę nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania w rozumieniu art. 22 RODO.
- i. Wykonawca lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Wykonawcę mają prawo dostępu do treści swoich danych osobowych oraz prawo ich sprostowania, ograniczenia ich przetwarzania, z zastrzeżeniem przepisów RODO, w tym art. 18 RODO, przenoszenia danych w przypadku gdy dane są przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 pkt b) RODO, wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania w przypadku gdy dane są przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 pkt f) RODO oraz prawo do usunięcia danych osobowych z zastrzeżeniem art. 17 RODO.
- j. Wykonawca lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Wykonawcę mają prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego tj.: Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają, iż przetwarzanie danych osobowych ich dotyczących narusza przepisy RODO.
- k. Skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą.
- l. W postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

XIII. INFORMACJE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYŚLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy Pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, mimo że Zamawiający był do tego obowiązany.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

5. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
6. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub w terminie 15 dni jeżeli informacja została przekazana w inny sposób.
7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
8. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 6 i 7 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.
9. Jeżeli Zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, 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.
10. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub dokumentów zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie o zamówieniu lub są udostępniane dokumenty zamówienia, wzywając Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
11. 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.
12. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie. Do zgłoszenia przystąpienia dołącza się dowód przesłania kopii zgłoszenia przystąpienia Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
13. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
14. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17.11.1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
15. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.
16. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23.11.2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
17. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
18. Zamawiający informuje, że szczegółowo opisane środki ochrony prawnej znajdują się w DZIALE IX ustawy Pzp.

XIV. WZÓR UMOWY

UMOWA NR ZAWARTA W WYNIKU PRZEPROWADZONEGO POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO - ZNAK: 13-PN-22

w dniu2023 roku w Sopocie pomiędzy:

1/ **Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie** przy ul. Grunwaldzkiej 1-3, 81-759 Sopot, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk – Północ w Gdańsku VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000684944, NIP 5851479028, REGON: 192587795, kapitał zakładowy 80.100.000,00 zł – opłacony w całości, zwaną dalej **ZAMAWIAJĄCYM**, reprezentowaną przez:

.....

a:

2/..... z siedzibą w (wpisaną do prowadzonego przez pod numerem), NIP:, REGON:, zwaną dalej **WYKONAWCĄ**, reprezentowaną przez:

.....

- o następującej treści:

§1

Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest wybór najkorzystniejszej oferty wyłonionej w trybie przetargu nieograniczonego nr 13-PN-22 zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U.2022.1710 ze zm.).

§2

2.1 Przedmiotem umowy są sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do siedziby ZAMAWIAJĄCEGO.

2.2 Szczegółową specyfikację przedmiotu umowy zawiera Załącznik numer 1 do niniejszej umowy (oznaczenie: rodzaju, ilości, nazwy handlowe oraz zestawienie cen).

2.3 ZAMAWIAJĄCY określił szacunkowo wartość asortymentu stanowiącego przedmiot umowy. Wartość asortymentu objęta niniejszą umową może ulec zmniejszeniu (o nie więcej niż 30 % ogólnej wartości umowy), w zależności od rzeczywistych potrzeb ZAMAWIAJĄCEGO. W takim wypadku wartość wskazana w §3 ust. 3.1 ulegnie odpowiedniemu zmniejszeniu, jednak nie więcej niż o 30 %.

§3

3.1 Wartość wykonania przedmiotu umowy określonego w §2 ust. 2.1 i 2.2, z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy w tym ust. 3.3 poniżej, Strony ustalają na kwotę zł netto (słownie:), zł brutto (słownie:), w tym podatek VAT.

3.2 Kwota określona w ust. 3.1 została ustalona w oparciu o ofertę złożoną przez WYKONAWCĘ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego - znak: 13-PN-22 stanowiącą integralną część niniejszej umowy. Szczegółowe zestawienie cen przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem postanowień niniejszej umowy w tym ust. 3.3 poniżej, zawiera Załącznik numer 1 do niniejszej umowy.

3.3 Strony ustalają, że w trakcie obowiązywania umowy kwoty jednostkowe określone w Załączniku numer 1 do umowy nie mogą ulec zmianie na niekorzyść ZAMAWIAJĄCEGO, chyba że zmiana dotyczy urzędowej stawki podatku VAT. Zmiana stawki następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę.

3.4 Zgodnie z art. 9 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U.2022.2555 t.j.), Zamawiający będzie nabywać leki po cenie nie wyższej niż urzędowe oraz uwzględniającej instrumenty dzielenia ryzyka, o ile takowe zostały ustanowione w decyzji o objęciu leku refundacją (*dotyczy Pakietów nr 28, 31, 32, 36, 37, 39, 40, 41, 44, 46, 50, 54, 55, 56, 57, 59, 64*).

3.5 W razie obniżenia cen urzędowych na leki objęte niniejszą umową, ceny ulegają obniżeniu do wysokości obowiązujących w danym momencie cen urzędowych. W przypadku objęcia danego leku ceną urzędową,

obowiązuje przez ten okres cena urzędowa, chyba, że cena ofertowa jest niższa, w takim wypadku obowiązuje cena ofertowa.

§4

4.1 Płatność należności za poszczególne dostawy, zrealizowane zgodnie ze zgłoszonym przez ZAMAWIAJĄCEGO zapotrzebowaniem, odbywać się będzie przelewem na następujący rachunek bankowy WYKONAWCY :

4.2 ZAMAWIAJĄCY będzie dokonywać płatności – za poszczególne, zrealizowane (zgodnie z zamówieniami) dostawy – w terminie ... (słownie:) dni od daty doręczenia faktury po dokonanej dostawie. Fakturę WYKONAWCA doręcza ZAMAWIAJĄCEMU w 2 kopiach oraz elektronicznie na adres e-mailowy: apteka@persopot.pl w formacie XML i OSOZ-EDI lub PDF i DATAFARM (FAK).

4.3 Strony zgodnie stanowią, iż terminem zapłaty jest data obciążenia rachunku bankowego ZAMAWIAJĄCEGO.

4.4 Nazewnictwo stosowane w fakturze wystawianej przez WYKONAWCĘ, powinno być zgodne z nazewnictwem zastosowanym przez WYKONAWCĘ w złożonej ofercie, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Umowy.

4.5 W razie gdy WYKONAWCA będzie wysyłał ustrukturyzowaną fakturę za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania, winien on powiadomić o tym fakcie niezwłocznie po podpisaniu Umowy osobę odpowiedzialną za jej realizację po stronie ZAMAWIAJĄCEGO, celem uzyskania niezbędnych informacji umożliwiających przesyłanie faktur w ww formie.

§5

5.1 WYKONAWCA jest zobowiązany dostarczać przedmiot umowy sukcesywnie. Zamówienie obejmujące ilość i rodzaj asortymentu może nastąpić w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczonego środkami komunikacji elektronicznej na adres e-mailowy: WYKONAWCY przez mgr farm. Justynę Kaliszan – Kierownika Apteki lub osobę upoważnioną. WYKONAWCA odpowiada za drożność i aktualność podanego adresu e-mail przez cały okres trwania umowy. Dostawa towaru objętego umową następować będzie sukcesywnie w okresie trwania umowy, na podstawie poszczególnych zamówień w ilościach podanych każdorazowo przez ZAMAWIAJĄCEGO, w terminie do **24 godzin** licząc od momentu złożenia zamówienia, z tym zastrzeżeniem, że jeżeli w przypadku leków nie ratujących życia termin dostawy przypadający na dzień wolny to 24 godzinny termin dostawy będzie liczony od pierwszego dnia roboczego następującego po dniu wolnym. ZAMAWIAJĄCY może przedłużyć przedmiotowe terminy w porozumieniu z WYKONAWCĄ za pisemnym potwierdzeniem ZAMAWIAJĄCEGO. Termin dostawy leku ratującego życie **w terminie do 12h** licząc od momentu złożenia zamówienia.

5.2 Dostawy odbywać się będą do lokalizacji ZAMAWIAJĄCEGO: Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. 23 Marca 93, 81-820 Sopot APTEKA.

5.3 Odpowiedzialność za dostarczenie przedmiotu zamówienia w terminie i w miejsce wskazane przez ZAMAWIAJĄCEGO ponosi WYKONAWCA. Dostawa odbywa się na koszt i ryzyko WYKONAWCY.

5.4 Za datę i miejsce dostawy uważa się dzień wydania towaru pracownikowi Apteki. Przyjęcie towaru może być poprzedzone badaniem ilościowo-asortymentowym przez osobę odbierającą towar.

§6

6.1. WYKONAWCA zobowiązany jest do dostarczenia towarów objętych niniejszą umową zgodnie z wymaganiami SWZ oraz poszczególnym zamówieniem i przedłożenia ZAMAWIAJĄCEMU niezbędnych i aktualnych dokumentów dopuszczających do stosowania w służbie zdrowia i obrotu na terenie Polski.

6.2 ZAMAWIAJĄCY zastrzega sobie prawo do nie przyjęcia partii zamówionego przedmiotu umowy w następujących przypadkach z zastrzeżeniem zapisów ust. 6.6:

a/ są widoczne naruszenia całości opakowań – np. otwarcia, uszkodzenia opakowania,

b/ dostarczono inny produkt niż zamówiono lub w innych ilościach niż zamówiono lub niezgodny z ofertą Wykonawcy,

c/ jest zły jakości.

6.3 W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy nie spełniającego wymagań określonych w pkt. 6.1 zostanie on zwrócony WYKONAWCY na jego koszt, bez zapłaty.

6.4 ZAMAWIAJĄCY jest zobowiązany dokonać kontroli zgodności dostawy co do asortymentu, ilości i kompletności dostawy oraz oceny jakościowej dostarczonego towaru. W przypadku stwierdzenia wad, o których mowa w pkt. 6.2, ZAMAWIAJĄCY zobowiązany jest do bezzwłocznego poinformowania WYKONAWCY o tym fakcie.

6.5 WYKONAWCA zobowiązany jest do wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad niezwłocznie, nie później niż w terminie trzech dni kalendarzowych od daty otrzymania zawiadomienia o reklamowanych towarach.

6.6 W przypadku braku leku objętego umową Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia leku synonimowego (równoważnego farmaceutycznie) innego producenta w cenie oferty przetargowej oraz zgodnie z pozostałymi warunkami umowy (z wyjątkiem leków refundowanych konkretnie określonych przez odpowiednie organy), a w przypadku zakupu niezrealizowanej dostawy przez Zamawiającego u innego podmiotu, Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy ceny wynikającej z takiego zakupu.

6.7 WYKONAWCA gwarantuje, iż dostarczony towar będzie miał termin ważności minimum 12 miesięcy od dnia dostawy, przy czym dopuszczalna jest dostawa towaru z krótszym terminem ważności po uzgodnieniu (przed dostawą towaru) z kierownikiem Apteki ZAMAWIAJĄCEGO.

6.8 Wykonawca zobowiązuje się że poszczególne dostawy leków będą miały w miarę możliwości jedną serię produkcji.

§7

7.1 Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym może nastąpić w następujących przypadkach:

a/ dostarczony zostanie bez zgody ZAMAWIAJĄCEGO towar inny od wskazanego w zamówieniu, a złożona przez ZAMAWIAJĄCEGO reklamacja nie zostanie uwzględniona,

b/ zwłoki w dostawach przekroczą 2 (słownie: dwa) dni i wystąpią co najmniej 3 (słownie: trzy) razy w czasie trwania umowy,

c/ odmowy wymiany towaru zgodnie z §6 pkt. 6.5 niniejszej umowy.

Przed rozwiązaniem umowy ZAMAWIAJĄCY pisemnie wezwie WYKONAWCĘ do należytego wykonywania umowy wyznaczając dodatkowy termin.

7.2 WYKONAWCA zobowiązuje się zapłacić ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w przypadku rozwiązania umowy zgodnie z pkt. 7.1 w wysokości 5 % (słownie: pięć procent) niezrealizowanej wartości umowy, o której mowa w § 3 pkt. 3.1. Strony ustalają, że datą od której obliczana będzie wartość nie zrealizowanej umowy jest data powiadomienia WYKONAWCY o rozwiązaniu umowy ze skutkiem natychmiastowym przez ZAMAWIAJĄCEGO, wysłanego na adres wskazany we wstępie umowy.

7.3 W przypadku wystawienia przez ZAMAWIAJĄCEGO noty obciążającej z tytułu kar umownych, WYKONAWCA wyraża zgodę na kompensatę należności wynikających z jego faktur, bez konieczności odrębnego wezwania WYKONAWCY przez ZAMAWIAJĄCEGO do zapłaty kary umownej.

7.4 Jeżeli WYKONAWCA nie dotrzyma terminu dostawy przedmiotu umowy określonego w pkt 5.1 – zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w wysokości 0,1 % (słownie: jedna dziesiąta procenta) wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki.

7.5 Maksymalna wysokość kar nie może przekroczyć 50% łącznej wartości przedmiotu umowy.

7.6 Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie naliczonej kary umownej z należnego mu wynagrodzenia za wykonane dostawy, określonego w § 3 ust. 1 umowy bez odrębnego wzywania.

7.7 Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przekraczającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§8

Umowa zostaje zawarta **na okres 12 miesięcy od dnia podpisania umowy, tj. do**

§9

9.1 W przypadku wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie będzie leżało w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, ZAMAWIAJĄCEMU będzie przysługiwać prawo odstąpienia od umowy w terminie 30 (słownie: trzydziestu) dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku WYKONAWCA może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

9.2 Każdej ze stron przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia umowy.

§10

WYKONAWCA jest zobowiązany do niedokonywania przelewu wierzytelności wobec ZAMAWIAJĄCEGO wynikających z realizacji niniejszej umowy bez jego pisemnej zgody.

§11

11.1 W sprawach nie uregulowanych postanowieniami umowy mają zastosowanie przepisy: Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

11.2 Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie przy ul. Grunwaldzkiej 1-3, 81-759 Sopot oświadcza, iż posiada status dużego przedsiębiorcy

w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 893).

§12

12.1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

12.2. Niedopuszczalne pod rygorem nieważności są istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że nastąpią warunki zmiany umowy wskazane wyżej w umowie lub w wypadku gdy:

a) w trakcie trwania umowy ceny ulegną zmianie w przypadku zmian (także obniżka) stawek podatku VAT bezpośrednio związanych z przedmiotem zamówienia;

b) nastąpi objęcie danego leku ceną urzędową, wówczas obowiązuje przez ten okres cena urzędowa, chyba, że cena ofertowa jest niższa, w takim wypadku obowiązuje cena ofertowa. Również do sytuacji, w których dany lek został objęty w trakcie obowiązywania umowy cenami urzędowymi, zgodnie z obowiązującymi w tej materii przepisami, dokonanie podwyższenia cen przez Wykonawcę z powodu wzrostu stawki podatku VAT w stosunku do cen ofertowych, nie może przekraczać cen urzędowych. W razie obniżenia cen urzędowych na leki objęte niniejszą umową, ceny ulegają obniżeniu do wysokości obowiązujących w danym momencie cen urzędowych;

c) wystąpią okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a w związku z nimi wystąpi konieczność wprowadzenia zmian do umowy, zaś zmiany te są korzystne dla Zamawiającego i zostaną zaakceptowane przez Wykonawcę;

d) w przypadku wstrzymania lub zakończenia produkcji danego leku, lek ten może zostać wykreślony z umowy albo zastąpiony innym równoważnym lekiem bez zmiany dotychczasowej ceny;

e) w przypadku zmiany przez producenta leku wielkości opakowań, mogą ulec zmianie zapisy dotyczące opakowań, w związku z czym może ulec także zmianie cena opakowania leku w stosunku proporcjonalnym do zmiany wielkości opakowania, w sposób nie zmieniający dotychczasowej ceny za faktycznie dostarczoną miarę produktu;

f) wystąpią zmiany w nazwach lub adresach stron, zmiany związane z przekształceniem podmiotowym stron;

g) zmiany umowy są konieczne na skutek działania organów administracji lub instytucji upoważnionych do wydania decyzji albo innych aktów władczych lub nadzorczych, związanych z realizacją przedmiotu umowy;

h) Wykonawca zaproponuje obniżenie ceny leku lub wprowadzi upusty lub promocje cenowe zaakceptowane przez Zamawiającego;

i) nastąpi zmiana obowiązujących przepisów prawa związanych z przedmiotowym zamówieniem;

j) zaistnieje siła wyższa uniemożliwiająca okresowe wykonywanie przedmiotu umowy;

k) Wykonawca zaproponuje obniżenie ceny jednostkowej leku wraz z dokonaniem przeliczenia liczby opakowań leku w ramach wartości umowy w części dotyczącej tego leku (danej pozycji w pakiecie);

l) do końca okresu trwania umowy nie zostanie wykorzystana pełna ilość asortymentu, będącego przedmiotem niniejszej Umowy, Umowa za obopólną zgodą może ulec przedłużeniu do wyczerpania limitu finansowego wynikającego z wartości przedmiotu Umowy, o ile będzie to korzystne dla Zamawiającego, nie dłużej jednak niż na okres 4 miesięcy,

oraz w pozostałych wypadkach wskazanych w art. 455 ustawy Pzp, przy czym wszystkie zmiany w umowie zostają potwierdzone aneksem w formie pisemnej.

12.3 Zamawiający zgodnie z art. 439 ustawy Pzp ustala sposób wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia (waloryzacja wynagrodzenia) na poniższych zasadach:

1) przez „zmiany wysokości cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia” rozumie się zarówno wzrost cen lub kosztów jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie;

2) ceny materiałów lub kosztów muszą ulec zmianie o co najmniej 20% względem cen z dnia zawarcia umowy, aby zmiana mogła zostać wprowadzona (w przypadku kolejnych zmian liczone są ceny wg stanu na dzień poprzedniej zmiany wynagrodzenia);

3) Wykonawca wnioskując o zmianę wynagrodzenia zobowiązany jest do:

a) przedstawienia szczegółowego wykazu materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, których zmiana ceny uzasadnia żądanie zmiany wynagrodzenia,

b) podania wskaźnika zmiany ceny materiałów lub kosztów, w szczególności wskaźnika ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego lub wskazania innej podstawy wykazującej zmianę wysokości cen,

c) wykazania wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia;

4) za początkowy termin ustalenia zmiany ceny wynagrodzenia Wykonawcy uznaje się dzień zawarcia umowy;

5) każda kolejna zmiana wynagrodzenia może zostać dokonana nie częściej niż po upływie 6 miesięcy od daty dokonania poprzedniej zmiany, a w przypadku pierwszej zmiany nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy;

6) maksymalną wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia wynosi 10% liczony od wartości pierwotnego wynagrodzenia;

7) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione zostały warunki, o których mowa w art. 439 ust. 5 pkt 1 i 2 ustawy Pzp.

8) Wykonawca zobowiązuje się do pisemnego poinformowania Zamawiającego o każdej propozycji zmiany umowy na podstawie niniejszego ustępu z załączeniem dokumentów potwierdzających wystąpienie przesłanek tam określonych z odpowieniem wyprzedzeniem.

12.4 Zamawiający zastrzega sobie możliwość przeprowadzenia z Wykonawcą negocjacji cen, w przypadku gdy w trakcie trwania umowy z komunikatów NFZ, w szczególności z komunikatów dotyczących średniego kosztu rozliczenia wybranych substancji czynnych stosowanych w programach lekowych i chemioterapii, będzie wynikać obniżenie średnich krajowych cen leków. Niepodpisanie aneksu nie będzie stanowić przesłanki fakultatywnego wykluczenia (*dotyczy Pakietów nr 28, 31, 32, 36, 37, 39, 40, 41, 44, 46, 50, 54, 55, 56, 57, 59, 64*).

§13

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą w drodze negocjacji, a w przypadku niemożności osiągnięcia porozumienia, sprawy sporne będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby ZAMAWIAJĄCEGO.

§14

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

§15

Integralną część umowy stanowią:

1/ Załącznik numer 1 – szczegółowa specyfikacja przedmiotu umowy

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

XV. FORMULARZE I ZAŁĄCZNIKI

Załącznik nr 1 – Formularz oferty

Załącznik nr 2.1 – 2.64 – Formularz ofertowo-cenowy

Załącznik nr 3 – Oświadczenie w formie jednolitego europejskiego dokumentu (zwanego dalej JEDZ/ESPD)

Załącznik nr 3a – Oświadczenie dotyczące podstaw wykluczenia wskazanych w Rozdz.V pkt. 3 i 4 SWZ

Załącznik nr 4 – Wykaz wykonanych lub wykonywanych przez wykonawcę dostaw

Załącznik nr 5 – Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej – do wykorzystania

Załącznik nr 6 – Zobowiązanie innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia – wzór do wykorzystania

Załącznik nr 7 – Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 ustawy Pzp oraz w zakresie podstaw wykluczenia wskazanych w art. 109 ust. 1 pkt 1, 5 i 7 ustawy Pzp- wzór do wykorzystania

ZAŁĄCZNIK NUMER 1

FORMULARZ OFERTY

OFERTA

na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. Postępowanie prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego – Znak: 13-PN-22

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym oraz po zapoznaniu się z:

- Specyfikacją Warunków Zamówienia,
- wzorem umowy, my niżej podpisani, reprezentujący:

.....
/ nazwa Wykonawcy/Wykonawców występujących wspólnie/

.....
/ siedziba Wykonawcy/ Wykonawców występujących wspólnie/

nr telefonu..... adres internetowy..... e-mail:
REGON: NIP: województwo:
KRS (jeśli dotyczy): wpisany do prowadzonego przez pod nr KRS

I. oświadczamy, że:

- 1/ uzyskaliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty,
 - 2/ zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z treścią SWZ oraz wyjaśnień do SWZ, (w szczególności ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Załącznikach nr 2.1 – 2.64 do SWZ),
 - 3/ zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia za ceny zgodnie z załączonym Formularzem ofertowo-cenowym,
 - 4/ oświadczamy, że wszystkie załączniki stanowią integralną część oferty,
 - 5/ oświadczamy, że jesteśmy związani ofertą przez okres 90 dni począwszy od upływu terminu składania ofert, tj. do dnia określonego w rozdz. XI ust. 2 pkt 2.1 SWZ
 - 6/ oświadczamy, iż wszystkie informacje zamieszczone w ofercie są prawdziwe (za składanie nieprawdziwych informacji Wykonawca odpowiada na zasadach określonych w Kodeksie Karnym),
 - 7/ potwierdzamy, iż nie uczestniczymy w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego postępowania,
 - 8/ oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przetargu określonymi w SWZ i załącznikach (w tym z Szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia) przyjmujemy je bez zastrzeżeń, a w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do zawarcia umowy według wzoru przedstawionego przez Zamawiającego (stanowiącego integralną część SWZ),
 - 9/ zobowiązujemy się, w przypadku przyznania nam zamówienia, do podpisania umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego,
 - 10/ oświadczamy także, że wszystkie produkty oferowane w niniejszym postępowaniu na dostawę leków i produktów leczniczych posiadają odpowiednie pozwolenia, świadectwa rejestracji i certyfikaty dopuszczające je do stosowania i obrotu na terytorium Polski, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2022 r. poz. 2301 t.j.), o ile są wymagane przez przepisy prawne,
 - 11/ oświadczamy, że nie podlegamy wykluczeniu z powodu jednej z okoliczności wskazanych w art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
 - 12/ oświadczamy, że nasza firma spełniła obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio firma uzyskała w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
- 1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego

przepływu takich danych oraz uchylecia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str.

UWAGA! W przypadku gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do treści art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO - Wykonawca nie składa oświadczenia (usuwa treść oświadczenia przez jego wykreślenie).

13/ Oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia za łączną cenę wynoszącą:

Nr pakietu	Cena netto (zł)	Stawka VAT (%)	Cena brutto (zł)
1	2	3	4
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			
8			
9			
10			
11			
12			
13			
14			
15			
16			
17			
18			
19			
20			
21			
22			
23			

24			
25			
26			
27			
28			
29			
30			
31			
32			
33			
34			
35			
36			
37			
38			
39			
40			
41			
42			
43			
44			
45			
46			
47			
48			
49			
50			
51			

52			
53			
54			
55			
56			
57			
58			
59			
60			
61			
62			
63			
64			

Uwaga! ceny – zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku

14/ Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadzi do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami. Oświadczamy, że:

- a) wybór oferty **nie będzie** prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego *;
 b) wybór oferty **będzie** prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego *

15/ oświadczamy, że cena oferty zawiera wszystkie koszty, jakie poniesie Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.

II. TERMIN PŁATNOŚCI – oznaczony w dniach (liczony od dnia doręczenia Zamawiającemu faktury) – 60 dni (słownie: sześćdziesiąt)
NUMER RACHUNKU BANKOWEGO WYKONAWCY.....

III. WADIUM:

- do Pakietu nr w kwocie zł
 (powielić w liczbie odpowiadającej liczbie Pakietów, do których składana jest oferta)
 Łączna wartość wadium: zostało wniesione w formie
 - numer konta Wykonawcy, na które Zamawiający dokona zwrotu wadium wniesionego w pieniądzu lub adres/-y e-mail gwaranta/poręczyciela na które należy przesłać informację o zwrocie wadium wniesionego w innej formie niż w pieniądzu:

IV. INFORMACJE STANOWIĄCE TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz.U.2022.1233) zawarte są w Załączniku i nie mogą być udostępniane. Na okoliczność tego wykazują skuteczność takiego zastrzeżenia w oparciu o przepisy art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej

konkurencji (t.j. Dz.U.2022.1233) w oparciu o następujące uzasadnienie (Wykonawca zobowiązany jest do uzasadnienia okoliczności zastrzeżenia części oferty jako tajemnicy przedsiębiorstwa w sposób obiektywny i wyczerpujący w oparciu o przesłanki wskazane w art. 11 ust. 4 ustawy wskazanej powyżej):

V. PODWYKONAWCY:

Zamierzam / nie zamierzam* powierzyć podwykonawcom następującą część zamówienia:

Podaję nazwy (firm) podwykonawców:

VI. PODMIOTY UDOSTĘPNIAJĄCE ZASOBY:

Podaję nazwy (firm), na których zasoby powołuję się w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu:

w następującym zakresie:

VII. DANE OSOBY UPOWAŻNIONEJ DO KONTAKTU ZE STRONY WYKONAWCY:

- a/ imię i nazwisko :
- b/ stanowisko :
- c/ dni pracy :
- d/ godziny pracy :
- e/ numer telefonu :
- f/ adres e-mail :

VIII. DANE OSOBY/OSÓB, KTÓRE BĘDĄ PODPISYWAĆ EWENTUALNĄ UMOWĘ ZE STRONY WYKONAWCY:

- a/ imię i nazwisko :
- b/ stanowisko :
- c/ imię i nazwisko :
- d/ stanowisko :

IX. DANE OSOBY ODPOWIEDZIALNEJ ZA REALIZACJĘ UMOWY ZE STRONY WYKONAWCY:

- a/ imię i nazwisko :
- b/ stanowisko :
- c/ dni pracy :
- d/ godziny pracy :
- e/ numer telefonu :
- f/ adres e-mail :

X. OKREŚLENIE STATUSU PRZEDSIĘBIORSTWA WYKONAWCÓW (do celów statystycznych)

Oświadczam, że **jesteśmy** mikro/ małym/ średnim/ dużym przedsiębiorstwem/ jednoosobową działalnością gospodarczą/ os. fiz. nieprowadzącą działalności gospodarczej/ inne..... (wpisać status przedsiębiorstwa), jeśli Wykonawcy występują wspólnie proszę powielić zapis)¹ *

Oferta ma być podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym), właściwym dla formy organizacyjnej Wykonawcy lub pełnomocnika.

*) niepotrzebne skreślić

¹ Zgodnie z zaleceniem Komisji Wspólnot Europejskich z dnia 06.05.2003 r. dot. definicji przedsiębiorstw mikro, małych i średnich (2003/361/WE);

mniej niż 250 osób, i których obroty roczne nie przekraczają 50 mln EUR, i/lub których roczna suma bilansowa nie przekracza 43 mln EUR.

b) W kategorii MŚP, małe przedsiębiorstwo jest zdefiniowane jako przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 50 osób, i którego obroty roczne i/lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 mln EUR.

c) W kategorii MŚP, przedsiębiorstwo mikro jest zdefiniowane jako przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 10 osób, i którego obroty roczne i/lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 mln EURO

ZALĄCZNIK NUMER 3a

OŚWIADCZENIE

dot. art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 833/2014 r. oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o.– Znak: 13-PN-22

/oznaczenie Wykonawcy /

Znak: 13-PN-22

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).²

/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/

¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

INFORMACJA
DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU
UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI
ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w Rozdz IV.1. SWZ polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie: (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

OŚWIADCZENIE
DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI
ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE
DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

- 1)
(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)
- 2)
(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/

ZAŁĄCZNIK NUMER 4

WYKAZ DOSTAW

WYKAZ WYKONANYCH, A W PRZYPADKU ŚWIADCZEŃ POWTARZAJĄCYCH SIĘ LUB CIĄGLYCH RÓWNIEŻ WYKONYWANYCH CO NAJMNIEJ DWÓCH DOSTAW, KTÓRYCH PRZEDMIOTEM ZAMÓWIENIA SĄ PRODUKTY LECZNICZE

w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy to w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania oraz podmiotów na rzecz których dostawy były wykonane lub odpowiednio są wykonywane

Znak: 13-PN-22

L.p.	Nazwa, adres i telefon Odbiorcy	Opis przedmiotu zamówienia: należy podać realizowane dostawy produktów leczniczych	Data wykonania dostaw (od – do) (należy podać datę wykonanych dostaw, dzień/miesiąc/rok rozpoczęcia i zakończenia o ile są zakończone)	Wartość brutto

/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/

ZAŁĄCZNIK NUMER 5

**OŚWIADCZENIE O BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI WYKONAWCY DO TEJ SAMEJ GRUPY
KAPITAŁOWEJ*/**

**OŚWIADCZENIE O PRZYNALEŻNOŚCI WYKONAWCY DO TEJ SAMEJ GRUPY
KAPITAŁOWEJ*/**

/oznaczenie Wykonawcy /

Znak: 13-PN-22

**Oświadczenie Wykonawcy
w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp
o przynależności*/ lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej ***

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o.– postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego – Znak: 13-PN-22

oświadczam, że Wykonawca, którego reprezentuję:

1. *należy */ nie należy* do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 roku o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 275) z innymi Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe w niniejszym postępowaniu.

2. Wykaz wykonawców należących do tej samej grupy kapitałowej, którzy złożyli oferty:

.....
.....

** niewłaściwe skreślić*

/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/

Uwaga! Grupa kapitałowa – według ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U.t.j. z 2021 r. poz. 275) rozumie się przez to wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę

W sytuacji, gdy w postępowaniu złożyli odrębne oferty wykonawcy należący do tej samej grupy kapitałowej, wraz ze złożeniem niniejszego oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

ZAŁĄCZNIK NUMER 6

**WZÓR - ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU
ODDAJĄCEGO DO DYSPOZYCJI WYKONAWCY NIEZBĘDNE ZASOBY**

/oznaczenie Podmiotu /

**ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU
ODDAJĄCEGO DO DYSPOZYCJI WYKONAWCY NIEZBĘDNE ZASOBY**

Działając w imieniu:

.....

zobowiązuje się do oddania do dyspozycji Wykonawcy pod nazwą:

.....

następujących zasobów:

.....

.....
niezbędnych do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego **Znak: 13-PN-22 na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o.** na okres konieczny dla wykonania zamówienia w razie zawarcia umowy o zamówienie publiczne z tym Wykonawcą.

W celu oceny, czy w/w Wykonawca będzie dysponował moimi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia oraz oceny, czy stosunek nas łączący gwarantuje rzeczywisty dostęp do moich zasobów wskazuję:

1) zakres moich zasobów dostępnych Wykonawcy:

.....

2) sposób udostępnienia i wykorzystania moich zasobów przez Wykonawcę przy wykonywaniu w/w zamówienia;

.....

3) okres udostępnienia przy wykonywaniu w/w zamówienia:

.....

*/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/*

ZALĄCZNIK NUMER 7

**Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w postępowaniu na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o.–
Znak: 13-PN-22**

.....
Wykonawca

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o.– znak: 13-PN-22

Oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust.1 PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania, o których mowa w:

- 1) Art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy; dotyczących wydania prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
- 2) Art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;
- 3) Art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;
- 4) Art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy;

oraz w zakresie podstaw wykluczenia wskazanych w art. 109 ust. 1 pkt 1,5,7 ustawy PZP, są aktualne.

*/kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy lub osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy/*