

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej: SWZ)

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym
w trybie przetargu nieograniczonego

pn.

DOSTAWA LEKÓW 13

prowadzonego z zastosowaniem procedury
o której mowa w art. 139 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych
(Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp

ZNAK SPRAWY: ZP-21-045 UN

ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

40-027 KATOWICE ul. Francuska 20/24

tel. 32/259-16-68 fax. 32/259-16-71

godz. pracy Zamawiającego - 07:00 – 14:35

www.platformazakupowa.pl - na tej stronie udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

Wartość zamówienia **przekracza** progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Ofertę należy złożyć w terminie: do 23.07.2021 r. do godz. 10:00

Do spraw nieuregulowanych w SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.).

Treść SWZ z załącznikami zatwierdzam

ROZDZIAŁ I - INFORMACJE OGÓLNE

1. Wykonawcy/podwykonawcy/podmioty trzecie udostępniające wykonawcy swój potencjał

- a) Wykonawcą jest osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku wykonanie robót budowlanych lub obiektu budowlanego, dostawę produktów lub świadczenie usług lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła umowę w sprawie zamówienia publicznego.
- b) Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp, tj. mających status zakładu pracy chronionej, spółdzielnie socjalne oraz innych wykonawców, których głównym celem lub głównym celem działalności ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, jest społeczna i zawodowa integracja osób społecznie marginalizowanych.
- c) **Zamówienie może zostać udzielone wykonawcy, który:**
- spełnia warunki udziału w postępowaniu opisane w rozdziale II podrozdziale 4 SWZ,
 - nie podlega wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp
 - złożył ofertę niepodlegającą odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 ustawy Pzp.
- d) **Wykonawcy mogą ubiegać się wspólnie o udzielenie zamówienia.**
W takim przypadku:
- Wykonawcy występujący wspólnie są zobowiązani do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego.
 - Oryginał pełnomocnictwa opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia lub kopia potwierdzona notarialnie, opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez notariusza, powinny być załączone do oferty i zawierać w szczególności wskazanie:
 - postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczą,
 - wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wymienionych z nazwy z określeniem adresu siedziby,
 - ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.
 - Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.

2. Komunikacja w postępowaniu

Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem www.platformazakupowa.pl zwanej dalej Platformą. Szczegółowe informacje dotyczące przyjętego w postępowaniu sposobu komunikacji znajdują się w rozdziale III podrozdział 1 niniejszej SWZ.

3. Podział zamówienia na części

Zamawiający dokonuje podziału zamówienia na części. Opis poszczególnych części znajduje się w rozdziale II podrozdziale 1.3 SWZ.

4. Oferty wariantowe

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp, tzn. oferty przewidującej odmienny sposób wykonania zamówienia niż określony w niniejszej SWZ.

5. Umowa ramowa

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, o której mowa w art. 311–315 ustawy Pzp.

6. Aukcja elektroniczna

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 227–238 ustawy Pzp.

7. Rozliczenia w walutach obcych

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych

8. Zaliczki na poczet udzielenia zamówienia

Zamawiający nie przewiduje udzielania zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

9. Pouczenie o środkach ochrony prawnej

Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w dziale IX ustawy Pzp (art. 505–590).

10. Ochrona danych osobowych zebranych przez zamawiającego w toku postępowania

- a) Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 4 maja 2016 r.) – dalej: RODO – tym samym dane osobowe podane przez wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.
- b) Dane osobowe wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego pn. **DOSTAWA LEKÓW 13**
- c) Odbiorcami przekazanych przez wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zgodnie z art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp, a także art. 6 ustawy z 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej.
- d) Dane osobowe wykonawcy zawarte w protokole postępowania będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
- e) Klauzula informacyjna, o której mowa w art. 13 ust. 1 i 2 RODO, znajduje się w załączniku nr **36** do SWZ.
- f) Zamawiający nie planuje przetwarzania danych osobowych wykonawcy w celu innym niż cel określony w lit. b powyżej. Jeżeli administrator będzie planował przetwarzać dane osobowe w celu innym niż cel, w którym dane osobowe zostały zebrane (tj. cel określony w lit. b powyżej), przed takim dalszym przetwarzaniem poinformuje on osobę, której dane dotyczą, o tym innym celu oraz udzieli jej wszelkich innych stosownych informacji, o których mowa w art. 13 ust. 2 RODO.
- g) Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalnoprawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Należą do nich obowiązki informacyjne z:
 - art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie zamawiającego,
 - art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane wykonawca przekazuje zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie zamawiającego.
- h) W celu zapewnienia, że wykonawca wypełni ww. obowiązki informacyjne oraz ochrony prawnie uzasadnionych interesów osoby trzeciej, której dane zostały przekazane w związku z udziałem w postępowaniu, wykonawca składa oświadczenie o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO – treść oświadczenia została zawarta w załączniku nr **34** do SWZ → druk OFERTA.
- i) Zamawiający informuje, że:
 - Zamawiający udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych), w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie.
 - Udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub

- danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia.
- W przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.
 - Skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników.
 - W postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.
 - W przypadku gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

ROZDZIAŁ II - WYMAGANIA STAWIANE WYKONAWCY

1. Przedmiot zamówienia

1. Przedmiot zamówienia stanowi dostawa leków w tym chemioterapia i programy lekowe
2. Wspólny słownik zamówień : 33690000-3 Różne produkty lecznicze
3. **Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, opis wymagań zamawiającego w zakresie realizacji i odbioru określają:**
 - opis przedmiotu zamówienia - załączniki asortymentowo – cenowe (pakiety) od nr 1 do nr 33 do SWZ
 - projektowane postanowienia umowy – załącznik nr 35 do SWZ.

Wszystkie wymagania określone w dokumentach wskazanych powyżej stanowią wymagania minimalne, a ich spełnienie jest obowiązkowe. Niespełnienie ww. wymagań minimalnych będzie skutkowało odrzuceniem oferty jako niezgodnej z warunkami zamówienia na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

4. Termin ważności

- Wymagany minimalny termin ważności dostarczanego przedmiotu umowy – 12 miesięcy.

2. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

ZAMAWIAJĄCY ŻĄDA, BY WYKONAWCA ZŁOŻYŁ WRAZ Z OFERTĄ NASTĘPUJĄCE PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:

- a) kod EAN – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym
- b) nazwa handlowa oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- c) dawka i postać oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- d) wielkość oferowanego produktu - wpisana w formularzu asortymentowo-cenowym
- e) producent oferowanego produktu – wpisany w formularzu asortymentowo-cenowym
- f) Oświadczenie producenta o gęstości roztworu – dotyczy pakietu nr 4, 5, 7, 18, 21, 24, 25, 32
- g) Oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych – dotyczy pakietu nr 4, 5, 7, 18, 21, 24, 25, 29, 30, 31, 32
- h) Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiołce leku – dotyczy pakietu nr 29, 30, 31

ZP-21-045UN - LEKI 13

- i) Aktualnej Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego – dotyczy pakietu nr 3
- j) Informacji o leku (np. ChPL lub informacja medyczna) w języku polski lub angielskim – dotyczy pakietu nr 10
- k) w przypadku oferowania ampułek - oświadczenie Wykonawcy, że siła łamiąca oferowanych ampułek jest zgodna z wymaganiami normy PN-EN ISO 9187-1:1 2011 lub PN-EN ISO 9187-2 2011 w zakresie siły łamiącej
- l) W przypadku oferowania produktu leczniczego w ramach importu docelowego – potwierdzenie rejestracji produktu leczniczego w kraju, z którego jest sprowadzony. Zgodnie z art. 4 ust 1 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne – dotyczy pakietu nr 10
- m) W przypadku oferowania produktów leczniczych czasowo dopuszczonych przez Ministerstwo Zdrowia – potwierdzenie czasowego dopuszczenia do obrotu na terytorium RP zgodnie z art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne

UWAGA! Zamawiający przypomina, że brak dołączenia do oferty przedmiotowych środków dowodowych spowoduje odrzucenie złożonej oferty.

3. Termin wykonania zamówienia

- a) Zamawiający wymaga, aby zamówienie zostało wykonane w terminie **12 miesięcy** od dnia podpisania umowy/udzielenia zamówienia.

4. Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia

Na podstawie art. 112 ustawy Pzp zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu **dotyczący:**

- 1) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeśli wynika to z odrębnych przepisów;

Odnośnie do wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunek ten zostanie spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje świadczenie, do którego realizacji te uprawnienia są wymagane.

Zamawiający uzna, że wykonawca spełnia warunek w zakresie uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeżeli posiada **Koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej**

5. Podstawy wykluczenia

Zamawiający wykluczy z postępowania wykonawców, wobec których zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 ust.1 ustawy Pzp.

6. Wykaz podmiotowych środków dowodowych

1. DOKUMENTY SKŁADANE RAZEM Z OFERTĄ

- 1) Oferty należy złożyć, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej.
- 2) Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym w rozdziale II podrozdziałach 4 i 5 SWZ. Wykonawca składa oświadczenie **na formularzu JEDZ**. JEDZ stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert oraz stanowi dowód tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe, wskazane w rozdziale II podrozdziale 6 pkt 2 SWZ.
- 3) Wykonawca składa JEDZ w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.
- 4) JEDZ sporządza odrębnie:
 - wykonawca/każdy spośród wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia wykonawcy oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu;

ZP-21-045UN - LEKI 13

- podmiot trzeci, na którego potencjał powołuje się wykonawca celem potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu. W takim przypadku JEDZ potwierdza brak podstaw wykluczenia podmiotu oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim podmiot udostępniła swoje zasoby wykonawcy;
 - podwykonawca, na którego zasobach wykonawca nie polega przy wykazywaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu. W takim przypadku musi zostać wypełniona część II sekcja A i B, część III (podstawy wykluczenia). JEDZ podpisuje kwalifikowanym podpisem elektronicznym podwykonawca *(jeżeli zamawiający weryfikuje podstawy wykluczenia w odniesieniu do podwykonawcy)*.
- 5) Wykonawca sporządzi oświadczenie JEDZ za pośrednictwem:
- platformy zakupowej zamawiającego poprzez : www.platformazakupowa.pl lub
 - przy wykorzystaniu systemu dostępnego poprzez stronę internetową <https://espd.uzp.gov.pl/> lub
 - za pośrednictwem innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego.
- 6) Instrukcja wypełniania formularza JEDZ znajduje się na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych pod adresem:
https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0015/32415/Instrukcja-wypelniania-JEDZ-ESPD.pdf
- 7) Celem ułatwienia wykonawcy sporządzenia JEDZ zamawiający przygotował formularz JEDZ (załącznik do SWZ), w formacie pliku XML, który zamieścił na Platformie. W przypadku gdy wykonawca korzysta z możliwości samodzielnego utworzenia nowego formularza JEDZ/ESPD, aktywne są wszystkie pola formularza. Należy je wypełnić w zakresie stosownym do wymagań określonych przez zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu. Przy wszystkich podstawach wykluczenia domyślnie zaznaczona jest odpowiedź przecząca. Po zaznaczeniu odpowiedzi twierdzącej wykonawca ma możliwość podania szczegółów, a także opisanie ewentualnych środków zaradczych podjętych w ramach tzw. samooczyszczenia.
- 8) Samooczyszczenie – w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 i 6 lub art. 109 ust. 1 pkt 2–10 ustawy Pzp wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:
- 1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;
 - 2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;
 - 3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:
 - a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
 - b) zreorganizował personel,
 - c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,
 - d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,
 - e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wyklucza wykonawcę.
- 9) JEDZ należy wypełnić w następujących częściach: **Część II sekcja A z wyłączeniem informacji dotyczących zamówień zastrzeżonych, Część II sekcja A, B, C Część III sekcja A, B, C i D, Część IV Sekcja α lub sekcja A**
- 10) Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, na etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany wypełnić część II sekcja D JEDZ, w tym, jeśli jest to wiadome, podać firmy podwykonawców.
- 11) Do oferty wykonawca załącza również:
- a) **Pełnomocnictwo**
- Gdy umocowanie osoby składającej ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, wykonawca, który składa ofertę za pośrednictwem pełnomocnika, powinien dołączyć do oferty dokument

pełnomocnictwa obejmujący swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy.

- W przypadku wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia wykonawcy są zobowiązani do ustanowienia pełnomocnika. Dokument pełnomocnictwa, z treści którego będzie wynikało umocowanie do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia tych wykonawców, należy załączyć do oferty.

Wymagana forma:

- oryginał w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia zgodnie z formą reprezentacji, określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej, lub
- elektroniczna kopia dokumentu poświadczona za zgodność z oryginałem przez notariusza, tj. podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby posiadającej uprawnienia notariusza.

b) Oświadczenie wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, spośród których tylko jeden spełnia warunek dotyczący uprawnień, są zobowiązani dołączyć do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.

Wymagana forma:

Wykonawcy składają oświadczenia w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub w innym dokumencie.

c) Formularz cenowy (załączniki nr 1-33 do SWZ)

Wymagana forma:

Formularz musi być złożony w oryginale na załączonym do SWZ wzorze, w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania wykonawcy zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie.

d) Wadium

Wymagana forma:

- Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu.
- Zamawiający zaleca załączenie do oferty dokumentu potwierdzającego wniesienie wadium w pieniądzu na rachunek bankowy zamawiającego. Czynność ta skróci czas badania ofert.

- e) Zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa** – w sytuacji gdy oferta lub inne dokumenty składane w toku postępowania będą zawierały tajemnicę przedsiębiorstwa, wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzega, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazuje, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.

Wymagana forma:

Dokument musi być złożony w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, lub podpisem osobistym osoby upoważnionej do reprezentowania wykonawców zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumencie rejestrowym właściwym dla formy organizacyjnej lub innym dokumencie

- f) Informacje dotyczące wykonawcy (załącznik nr 35 do SWZ druk OFERTA)** – w tym dokumencie wykonawca składa oświadczenie w zakresie spełnienia wymogów RODO oraz informację, czy wybór oferty wykonawcy będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, oraz oświadczenie o zapoznaniu się i zaakceptowaniu treści SWZ.

2. DOKUMENTY SKŁADANE NA WEZWANIE

Zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy Pzp zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

ZP-21-045UN - LEKI 13

- a) informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1,2,4 Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- b) koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej
- c) oświadczenie wykonawcy, w zakresie art.108 ust.1 pkt.5 ustawy o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020r poz.1076 i 1086) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;

Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

- 1) może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, jeśli wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;
- 2) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia JEDZ.

Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, **jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.**

Wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe aktualne na dzień ich złożenia.

7. Wymagania dotyczące wadium

- 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie:

Pakiet Nr 1 - 2.700,00 zł (słownie: *dwa tysiące siedemset zł*).

Pakiet Nr 2 - 59.000,00 zł (słownie: *pięćdziesiąt dziewięć tysięcy*).

Pakiet Nr 3 - 13.900,00 zł (słownie: *trzynaście tysięcy dziewięćset zł*).

Pakiet Nr 4 - 2.100,00 zł. (słownie: *dwa tysiące sto zł*).

Pakiet Nr 5 - 2.700,00 zł (słownie: *dwa tysiące siedemset zł*).

Pakiet Nr 6 - 1.400,00 zł. (słownie: *jeden tysiąc czterysta zł*).

Pakiet Nr 7 - 4.300,00 zł (słownie: *cztery tysiące trzysta zł*).

Pakiet Nr 8 - 300,00 zł (słownie: *trzysta zł*).

Pakiet Nr 9 - 29.000,00 zł (słownie: *dwadzieścia dziewięć tysięcy*).

Pakiet Nr 10 - 1.300,00 zł (słownie *jeden tysiąc trzysta zł*).

Pakiet Nr 11 - 50,00 zł. (słownie: *pięćdziesiąt zł*).

Pakiet Nr 12 - 450,00 zł (słownie: *czterysta pięćdziesiąt zł*).

Pakiet Nr 13 - 14.500,00 zł. (słownie: *czternaście tysięcy pięćset zł*).

Pakiet Nr 14 - 2.300,00 zł (słownie: *dwa tysiące trzysta zł*).

Pakiet Nr 15 - 55.500,00 zł (słownie: *pięćdziesiąt pięć tysięcy pięćset zł*).

Pakiet Nr 16 - 200,00 zł (słownie: *dwieście zł*).

Pakiet Nr 17 - 850,00 zł (słownie osiemset *pięćdziesiąt zł*).

Pakiet Nr 18 - 53.500,00 zł (słownie: *pięćdziesiąt trzy tysiące pięćset zł*).

Pakiet Nr 19 - 341.000,00 zł (słownie: *trzysta czterdzieści jeden tysięcy*).

Pakiet Nr 20 - 51.900,00 zł (słownie: *pięćdziesiąt jeden tysięcy dziewięćset zł*).

Pakiet Nr 21 - 500,00 zł. (słownie: *pięćset zł*).

ZP-21-045UN - LEKI 13

- Pakiet Nr 22 - 10.000,00 zł (słownie: *dziesięć tysięcy*).
- Pakiet Nr 23 - 2.200,00 zł. (słownie: *dwa tysiące dwieście zł*).
- Pakiet Nr 24 - 100,00 zł (słownie: *sto zł*).
- Pakiet Nr 25 - 3.300,00 zł (słownie: *piętnaście zł*).
- Pakiet Nr 26 - 22.500,00 zł (słownie: *dwadzieścia dwa tysiące pięćset zł*).
- Pakiet Nr 27 - 950,00 zł (słownie: *dziewięćset pięćdziesiąt zł*).
- Pakiet Nr 28 - 30,00 zł. (słownie: *trzydzieści zł*).
- Pakiet Nr 29 - 300,00 zł (słownie: *trzysta zł*).
- Pakiet Nr 30 - 900,00 zł. (słownie: *dziewięćset zł*).
- Pakiet Nr 31 - 6.000,00 zł (słownie: *sześć tysięcy*).
- Pakiet Nr 32 - 350,00 zł (słownie: *trzysta pięćdziesiąt zł*).
- Pakiet Nr 33 - 13.500,00 zł (słownie: *trzynaście tysięcy pięćset zł*).

- 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia **20.10.2021**
- 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach:
 - pieniądzu – wymaganą kwotę należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku **Bank Gospodarstwa Krajowego O/Katowice** , numer rachunku **30 1130 1091 0003 9110 0620 0003** Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego);
 - gwarancjach bankowych;
 - gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
- 4) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu.
- 5) W przypadku wnoszenia przez wykonawcę wadium w formie gwarancji/poręczenia, gwarancja/poręczenie powinny być sporządzone zgodnie z obowiązującym prawem i zawierać następujące elementy:
 - nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być SP Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
 - określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem,
 - kwotę gwarancji/poręczenia,
 - termin ważności gwarancji/poręczenia,
 - zobowiązanie gwaranta, do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.
- 6) W przypadku gdy wykonawca nie wniósł wadium, lub wniósł je w sposób nieprawidłowy, lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą bądź złożył wniosek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp.
- 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp.
- 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

8. Sposób przygotowania oferty

- a) Oferta wraz z załącznikami musi zostać sporządzona w języku polskim, złożona w postaci elektronicznej oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności. Złożenie oferty wymaga od wykonawcy zarejestrowania się i zalogowania na Platformie zakupowej zamawiającego dostępnej pod adresem www.platformazakupowa.pl

ZP-21-045UN - LEKI 13

- b) Każdy dokument złożony wraz z ofertą sporządzony w języku innym niż polski musi być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski.
- c) Po upływie terminu składania ofert Wykonawca nie może dokonać zmian w ofercie.
- d) Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym polu w kroku 1 składania oferty przeznaczonym na zamieszczenie tajemnicy przedsiębiorstwa. Zgodnie z art. 222 ust.5 ustawy PZP **tajemnicą przedsiębiorstwa nie może być** nazwa firmy, adres, informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności. Każda informacja stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa musi być zamieszczona w odrębnym pliku i określać przedmiot będący jej treścią z uzasadnieniem (podstawa prawna utajnienia). Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, w szczególności określając w jakli sposób zostały spełnione przesłanki, o których mowa w art.11 pkt.4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zgodnie z którym tajemnicę przedsiębiorstwa stanowi określona informacja, jeżeli spełnia łącznie następujące warunki:
- Informacja ma charakter techniczny, technologiczny, organizacyjny przedsiębiorstwa lub inny posiadający wartość gospodarczą,
 - Informacja nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
 - Podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności poprzez wskazanie konkretnych okoliczności, czynności, które zostały podjęte przez Wykonawcę jak np. wykazanie się wewnętrznymi regulaminami, pozwalającymi przypuszczać, iż informacja nie może zostać upubliczniona.
- e) W przypadku, gdy dany dokument tylko w części zawiera tajemnicę przedsiębiorstwa, zaleca się aby Wykonawca podzielił ten dokument na dwa pliki i dla każdego z nich odpowiednio oznaczył status jawności bądź tajemnicy przedsiębiorstwa.
- f) Jeżeli zastrzeżone przez Wykonawcę informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów Ustawy (np. art. 222 ust.5 PZP) lub odrębnych przepisów, Zamawiający zobowiązany jest do ujawnienia tych informacji w ramach prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
- g) W przypadku gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument, zaś Wykonawca ponosić będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.
- h) Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy Wykonawca otrzyma od Zamawiającego wezwanie do wyjaśnienia zaofertowanej ceny jako rażąco niskiej w trybie art. 224 PZP, a złożone przez Wykonawcę wyjaśnienia i/lub dowody stanowiąc będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa pod warunkiem, że Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia ich wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
- i) Oferta na wybrane i oferowane przez wykonawcę zadania (pakiety) musi posiadać pełny asortyment.
- j) Brak jakiegokolwiek pozycji w oferowanej części lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów (np. niezgodność substancji czynnej, postaci, dawki) lub brak informacji określonych w poszczególnych kolumnach formularzy cenowych będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
- k) Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty umożliwiającej wybór wielkości opakowania lub kodu EAN. Oferta na każdą oferowaną pozycję (lek) musi zawierać wyłącznie jeden kod EAN, jedną cenę, jedną wielkość opakowania, jedną dawkę, itd.
- l) **Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę. Oferty wykonawcy, który przedłoży więcej niż jedną ofertę, zostaną odrzucone.**
- m) Wykonawca składa ofertę wraz z wymaganymi oświadczeniami i dokumentami, wskazanymi w rozdziale II podrozdziale 2
- n) Do upływu terminu składania ofert wykonawca może wycofać ofertę. Sposób postępowania w przypadku oferty w systemie został opisany w Instrukcji korzystania z Platformy .

9. Opis sposobu obliczania ceny

- a) Wykonawca obliczy cenę oferty brutto według formularza asortymentowo-cenowego, z zastrzeżeniem, że wykonawca jest zobowiązany do wypełnienia i określenia wartości we wszystkich pozycjach występujących w formularzu cenowym.
- b) Cena oferty, jak również poszczególne ceny jednostkowe to ceny brutto obliczone poprzez dodanie do ceny netto stawki VAT w obowiązującej wysokości. Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT

ZP-21-045UN - LEKI 13

zgodnie z obowiązującymi przepisami z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług. W związku z powyższym wszystkie ceny podane w formularzu cenowym uwzględniają stawkę VAT w obowiązującej wysokości.

- c) Cenę oferty, jak również poszczególne ceny jednostkowe należy obliczyć, uwzględniając całość wynagrodzenia wykonawcy za prawidłowe wykonanie umowy. Wykonawca jest zobowiązany skalkulować cenę na podstawie opisu przedmiotu zamówienia, treści SWZ oraz projektowanych postanowień umowy.
- d) Cena oferty, jak również poszczególne ceny jednostkowe obejmują także wszystkie inne koszty oraz ewentualne upusty i rabaty. Wykonawca skalkuluje ponadto wszystkie potencjalne rodzaje ryzyka ekonomicznego, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu umowy, a wynikające z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy.
- e) W formularzu oferty wykonawca podaje wyłącznie cenę oferty, która uwzględnia całkowity koszt realizacji zamówienia w okresie obowiązywania umowy, obliczoną zgodnie z dyspozycjami lit. a–d powyżej.
- f) Zgodnie z art. 225 ustawy Pzp, jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, do celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W takiej sytuacji wykonawca ma obowiązek:
 - 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętych obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy będzie miała zastosowanie.Informację w powyższym zakresie wykonawca składa w załączniku nr **34 do SWZ → OFERTA**. Brak złożenia ww. informacji będzie postrzegany jako brak powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego.
- g) Rozliczenia będą prowadzone w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

UWAGA! Jeden grosz jest najmniejszą jednostką monetarną w systemie pieniężnym RP i nie jest możliwe wyliczenie ceny końcowej, jeśli komponenty ceny (ceny jednostkowe) są określone za pomocą wielkości mniejszych niż 1 grosz.

Wartości kwotowe ujęte jako wielkości matematyczne znajdujące się na trzecim i kolejnym miejscu po przecinku, w odniesieniu do nieistniejącej wielkości w polskim systemie monetarnym powodują, że tak wyrażona cena dla powszechnego obrotu gospodarczego jest niemożliwa do wypłacenia. Nie można kogoś realnie zobowiązać do zapłaty na jego rzecz kwoty niższej niż jeden grosz.

Tym samym, ceny jednostkowe, stanowiące podstawę do obliczenia ceny oferty, muszą być podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. **Jeżeli oferta będzie zawierała ceny jednostkowe wyrażone jako wielkości matematyczne znajdujące się na trzecim i kolejnym miejscu po przecinku, zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 4 i 5 ustawy Pzp.**

- h) Zamawiający odrzuci ofertę, której cena została obliczona przy uwzględnieniu niewłaściwej stawki VAT na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp.

ROZDZIAŁ III - INFORMACJE O PRZEBIEGU POSTĘPOWANIA

1. Sposób porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami i wykonawców z zamawiającym

- 1) W postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w szczególności składanie oświadczeń, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem <https://www.platformazakupowa.pl> i formularza „*wyślij wiadomość*” dostępnego na stronie internetowej obsługującej przedmiotowe postępowanie.

ZP-21-045UN - LEKI 13

- 2) Korespondencję uważa się za przekazaną w terminie, jeżeli dotrze do zamawiającego przed upływem wymaganego terminu. Każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdzi fakt otrzymania wiadomości elektronicznej.
- 3) Zamawiający informuje, że zgodnie z Ustawą nie wyraża zgody na jakikolwiek inny kontakt, zarówno z Zamawiającym jak i osobami zatrudnionymi w SPSKM do porozumiewania się z Wykonawcami, niż wskazany w pkt1. Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub /i osobisty w swojej siedzibie.

2. Sposób oraz termin składania ofert. Termin otwarcia ofert

Ofertę należy złożyć w terminie do dnia **23.07.2021 do godz. 10:00**

Sposób składania ofert:

➔ za pośrednictwem Platformy zakupowej

- 1) Otwarcie ofert nastąpi w dniu **23.07.2021 o godz. 10:30** poprzez odszyfrowanie wczytanych na Platformie ofert.
- 2) Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 3) Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

3. Termin związania ofertą

Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **20.10.2021 r.**

4. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

Przy wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami i odpowiadającymi im znaczeniami oraz w następujący sposób będzie oceniał spełnienie kryteriów:

CENA – 100%

Zamawiający wybierze ofertę z najniższą ceną, która spełnia wszystkie pozostałe wymagania.

5. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego

Projektowane postanowienia umowy stanowią załącznik nr **35** do SWZ.

Złożenie oferty jest jednoznaczne z akceptacją przez wykonawcę projektowanych postanowień umowy.

6. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

- 1) Od wykonawcy, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, wymagane będzie wniesienie, przed zawarciem umowy, zabezpieczenia należytego wykonania umowy **w wysokości 5 % ceny całkowitej (brutto) podanej w ofercie** za wykonanie całości przedmiotu zamówienia. Zabezpieczenie służy pokryciu roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
- 2) Zabezpieczenie należytego wykonania umowy może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub w kilku formach wskazanych w art. 450 ust. 1 ustawy Pzp, tj.:
 - pieniądzu;
 - poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym;
 - gwarancjach bankowych;
 - gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
- 3) Zamawiający nie wyraża zgody na wniesienie zabezpieczenia w formach wskazanych w art. 450 ust. 2 ustawy Pzp.

ZP-21-045UN - LEKI 13

- 4) Zamawiający nie wyraża zgody na tworzenie zabezpieczenia przez potrącenia z należności za częściowo wykonane świadczenia.
- 5) Do zmiany formy zabezpieczenia w trakcie realizacji umowy stosuje się art. 451 ustawy Pzp.
- 6) Zamawiający zwróci zabezpieczenie w następujących terminach:
 - 100% wysokości zabezpieczenia w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez zamawiającego za należycie wykonane,
- 7) Zabezpieczenie wnoszone w pieniądzu powinno zostać wpłacone przelewem na rachunek bankowy zamawiającego w banku BGK Reg. Śląski numer rachunku **30 1130 1091 0003 9110 0620 0003** tytuł przelewu **dostawa leków 13**
- 8) Zabezpieczenie wnoszone w formie innej niż w pieniądzu powinno być dostarczone w postaci oryginału, przez wykonawcę do siedziby zamawiającego, najpóźniej w dniu podpisania umowy – do chwili jej podpisania.
- 9) Treść oświadczenia zawartego w gwarancji lub w poręczeniu musi zostać zaakceptowana przez zamawiającego przed podpisaniem umowy.
- 10) Z treści gwarancji lub poręczenia musi jednocześnie wynikać:
 - nazwa zleceniodawcy (wykonawcy), beneficjenta gwarancji lub poręczenia (zamawiającego), gwaranta lub poręczyciela (podmiotu udzielającego gwarancji lub poręczenia) oraz adresy ich siedzib,
 - określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją lub poręczeniem,
 - kwota gwarancji lub poręczenia,
 - termin ważności gwarancji lub poręczenia, obejmujący cały okres wykonania zamówienia, począwszy co najmniej od dnia wyznaczonego na dzień zawarcia umowy,
 - bezwarunkowe, nieodwołalne, płatne na pierwsze żądanie, zobowiązanie gwaranta do wypłaty zamawiającemu pełnej kwoty zabezpieczenia lub do wypłat łącznie do pełnej kwoty zabezpieczenia w przypadku realizacji zamówienia w sposób niezgodny z umową,
 - termin wypłaty kwoty gwarancji nie powinien przekraczać **14 dni** od dnia otrzymania wezwania do wypłaty.
 - wszelkie spory mogące wynikać z gwarancji (poręczenia) będą rozstrzygane przez Sąd właściwy miejscowo dla siedziby beneficjenta gwarancji (Zamawiającego).

7. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

- 1) Zamawiający poinformuje wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.
- 2) Wykonawca przed zawarciem umowy:
 - poda wszelkie informacje niezbędne do wypełnienia treści umowy na wezwanie zamawiającego,
 - wnieśnie zabezpieczenie należytego wykonania umowy,

Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zamawiający będzie żądał przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców, w której m.in. zostanie określony pełnomocnik uprawniony do kontaktów z zamawiającym oraz do wystawiania dokumentów związanych z płatnościami, przy czym termin, na jaki została zawarta umowa, nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

Niedopełnienie powyższych formalności przez wybranego wykonawcę będzie potraktowane przez zamawiającego jako niemożność zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego z przyczyn leżących po stronie wykonawcy i zgodnie z art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp będzie skutkowało zatrzymaniem przez zamawiającego wadium wraz z odsetkami.

8. Unieważnienie postępowania

Zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia, przed upływem terminu do składania ofert, jeżeli wystąpią okoliczności powodujące, że dalsze prowadzenie postępowania jest nieuzasadnione.

Załącznik Nr 1 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 1

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Iksekizumab	roztwór do wstrzykiwań	80 mg/ml	40						

Niepotrzebne skreślić*Zamawiający wymaga**

- aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B (leki dostępne w ramach programu lekowego) w dniu otwarcia ofert.
- aby cena brutto leku z nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącego tego leku, przedstawionego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 2

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Venetoclaxum	tabletki powlekane	10 mg	280						
2	Venetoclaxum	tabletki powlekane	50 mg	210						
3	Venetoclaxum	tabletki powlekane, (op.a 7 tabl.)	100 mg	105						
4	Venetoclaxum	tabletki powlekane, (op. a 14 tabl.)	100 mg	210						
5	Venetoclaxum	tabletki powlekane, (op. a 112)	100 mg	13440						
	SUMA									

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby produkty lecznicze z pakietu znajdowały się w części B listy leków refundowanych, aktualnej na dzień otwarcia ofert.
2. aby cena brutto leków z pakietu nie przekraczała dotyczącej tych leków najniższej wysokości limitu finansowania, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 3

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Treosulfan	Inj.	1g	110						
2	Treosulfan	Inj.	5g	250						
	SUMA									

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga

1. Aktualnej Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego

2. aby na fakturze zakupu leku z hurtowni znajdował się numer zgody Ministerstwa Zdrowia na sprowadzenie leku w ramach importu docelowego

3. podania nazw handlowych, nazw producentów preparatów które mogą być przedmiotem dostaw w ramach importu docelowego

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 4

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./ op. *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Pegasparagasum	rozt.do inj.doż/dom fiol. 5 ml	750 j.m./ml	10						

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby lek znajdował się w części C na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku z nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącego tego leku, przedstawionego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
3. Oświadczenie producenta o gęstości roztworu
4. Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych
5. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 5

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Atezolizumab	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	1200mg/20 ml	10						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga,

1. aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B w dniu otwarcia ofert.
2. aby cena leku nie przekraczała dotyczącej tego leku najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
3. oświadczenia producenta o gęstości roztworu
4. Oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych
5. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 6

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Peginterferonum alfa-2a	rozt.do wstrz.amp.-strzyk. 0,5ml	270ug/ml	30						
2	Peginterferonum alfa-2a	rozt.do wstrz.amp.-strzyk. 0,5ml	360ug/ml	50						
	SUMA									

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki z pakietu znajdowały się na liście leków refundowanych w części C w dniu otwarcia ofert
2. aby leki z pakietu były produkowane przez tego samego producenta.
3. aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wartości limitu finansowania dla danego leku, określonego w części C na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
4. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 7

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn. netto za szt./ op. *	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Panitumumab	konc.do s.rozt.infuz.fiolka 5 ml	0,02 g/1ml	50						
2	Panitumumab	konc.do s.rozt.infuz.fiolka 20 ml	0,02 g/1ml	20						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się w części B na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

2. Oświadczenie producenta o gęstości roztworu

3. Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności

Wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych

4. Aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dla tego leku określonej na liście leków

Refundowanych w dniu otwarcia ofert

5. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 8 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 8

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Rasburicasum	proszek i rozpuszczalnik do przygotowania konc.do sporzadz.roztworu do infuzji – zestaw: 3 fiolki (+ 3 amp.rozp.)	1,5m/ml w 1 fiolce	20						

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby lek z znajdował się na liście leków refundowanych w części C (Leki stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie za rejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym) w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała dotyczącej tego leków najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 9

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn. netto za szt./ op. *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Plerixaforum	rozt.do wstrz.fiol 1,2 ml	0,02 g/1ml	40						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. Wymagamy aby lek z poz.1 znajdował się w części C na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. Wymagamy, cena brutto leku z poz. 1 nie przekraczała dotyczącej tego leków najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 10

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Thalidomidum	tabl.	100 mg	25500						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. Dokumentu poświadczającego dopuszczenie do obrotu leku, w kraju z którego lek jest sprowadzany w języku polskim lub angielskim
2. Informacji o leku (np. ulotka, Charakterystyka Produktu Leczniczego bądź informacja medyczna) w języku polskim lub angielskim

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 11 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 11

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Dexamethasoni phosphas	rozt.do wstrz.amp. 1ml	4 mg/ml	750						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. Wymagamy aby lek znajdował się w części C na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tego leku przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 12

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./ op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Trastuzumabum	konc.do s.rozt.infuz.fiolka	0,15g	40						

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B (Programy lekowe) w dniu otwarcia ofert
 2. aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania, przedstawionej na liście leków refundowanych
- W dniu otwarcia ofert

3. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 13 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 13

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana Ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Secukimumabum	2 wstrzyk.a 1 ml	150mg/1 wstrzyk	280						

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. Aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wartości limitu finansowania dla tego leku określonej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 14

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn.netto za sztukę/opakowanie *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Ledipasvirum, Sofosbuvir	tabl.	0,09g+0,4g	560						

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. aby lek z poz.1 znajdował się w części B na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku z poz. 1 nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tego leku przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 15

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn. netto za sztukę/opakowanie *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Ruxolitinium	tabl.	15mg	11200						
2	Ruxolitinium	tabl.	20mg	11760						
	SUMA									

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się na liście leków refundowanych w części B w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leków nie przekraczała dotyczącej tych leków najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. aby leki z poz. 1 i 2 były produkowane przez tego samego producenta.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 16 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 16

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt./op.*	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Ondansetronum	tabl.	8mg	3500						

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części C (Leki stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym) w dniu otwarcia ofert.
2. aby cena brutto leku nie przekraczała dotyczącej tego leku najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej w cz. C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 17 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 17

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn.nett o za szt/op*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Epoetinum alfa	roztwór do wstrzyk.amp-strzyk. 1 ml	2000j.m./ml	360						
2	Epoetinum alfa	roztwór do wstrzyk.amp-strzyk. 0,4 ml	4000j.m./0,4 ml	240						
	SUMA									

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się na liście leków refundowanych w części B (Leki dostępne w ramach programu lekowego) w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leków nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tych leków, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. aby leki z poz. 1 i 2 były produkowane przez tego samego producenta.
4. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Eculizumabum	konc.do s.rozt.infuz .fiol. 30 ml	300 mg	100						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

- aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części B w dniu otwarcia ofert.
- aby cena brutto leku z poz. 1 nie przekraczała dotyczącej tego leku wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- Oświadczenie producenta o gęstości roztworu
- Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych
- W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 19 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 19

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Lenalidomide	kaps. Twarde	5mg	5040						
2	Lenalidomide	kaps. Twarde	10mg	4200						
3	Lenalidomide	kaps. Twarde	15mg	4200						
4	Lenalidomide	kaps. Twarde	25mg	3990						
	SUMA									

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się w części B na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. aby cena brutto leków nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tych leków przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
4. aby leki były produkowane przez tego samego producenta.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych

Załącznik Nr 20 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 20

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Azacitidinum	prosz.do sp.zaw.do wstrz.	0,1g	1700						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. Wymagamy aby lek znajdował się w części C na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. Wymagamy, cena brutto leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tego leku przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 21 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 21

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./ op. *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN,
1	Doxorubicinum liposomanum pegylatum	konc.do s.rozt.infuz.fiol. 10 ml	2 mg/1ml	40						

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby lek znajdował się na liście leków refundowanych w części C w dniu otwarcia ofert.
2. aby cena brutto leku nie przekraczała dotyczącej tego leku wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. Oświadczenie producenta o gęstości roztworu
4. Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych
5. W przypadku zaofiarowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 22 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 22

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Ustekinumabum	rozt.do wstrz. Amp.-strzyk.	0,045 g	50						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga:

1. aby lek z poz.1 znajdował się w części B na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. Wymagamy, cena brutto leku z poz. 1 nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania dotyczącej tego leku przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
3. W przypadku zaofiarowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 23 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 23

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Trifluridinum + Tipiracilum	tabl. powl. x 20 tabl	15+6,14 mg	200						
	Trifluridinum + Tipiracilum	tabl. powl. x 60 tabl.	15+6,14 mg	200						
	Trifluridinum + Tipiracilum	tabl. powl. x 20 tabl.	20+8,19 mg	200						
	Trifluridinum + Tipiracilum	tabl. powl. x 60 tabl.	20+8,19 mg	200						
	SUMA									

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się na liście leków refundowanych w części B w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała najniższej wysokości limitu finansowania, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

Załącznik Nr 24 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 24

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn. netto za szt./ op. *	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Carboplatinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji/roztwór do infuzji 15 ml	0,01 g/ml	100						
2	Carboplatinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji/roztwór do infuzji 45 ml	0,01 g/ml	50						
	SUMA									

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga:

1. aby leki znajdowały się na liście leków refundowanych w części C (Leki stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym) w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leków nie przekraczała dotyczącej tych leków najniższej wysokości limitu finansowania przedstawionej na liście leków refundowanych w części C w dniu otwarcia ofert
3. aby leki z poz. 1, 2 były produkowane przez tego samego producenta.
4. Oświadczenie producenta o gęstości roztworu
5. Oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych

Załącznik Nr 25 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 25

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Nelarabine	roztwór do infuzji – fiolka a 50 ml	5mg/ml	120						

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga

1. aby lek znajdował się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
3. oświadczenia producenta o gęstości roztworu
4. oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 26 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 26

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn. netto za szt./ op. *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Obinutuzumabum	koncentrat do sporządzania a roztworu do infuzji 40 ml	1000 mg	130						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga

- aby lek znajdował się w części B listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- aby cena brutto leku nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- oświadczenia producenta o gęstości roztworu
- oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.
- W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 27 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 27

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Darbepoetin alfa	rozt.do wstrz.podsk. - amp.-strzyk 0,4ml	0,01mg/0,4 ml	500						

**Niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga

1. W przypadku zaoferowania preparatu termolabilnego wykonawca zobowiązany jest przy każdej dostawie dostarczyć rejestrator temperatury z wyświetlaczem umożliwiającym odczyt temperatury każdego opakowania w chwili odbioru przez zamawiającego lub załącza/przesyła drogą elektroniczną wydruk z rejestratora temperatury jako potwierdzenie prawidłowych warunków transportu.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 28 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 28

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 ml	20mg/ml	50						

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga

- aby lek znajdował się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
- aby cena brutto leku nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
- oświadczenia producenta o gęstości roztworu
- oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 29

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./ op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Dacarbazinum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji	100 mg	100						
2	Dacarbazinum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji	200 mg	100						
3	Dacarbazinum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji	500 mg	120						
	SUMA									

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga

- 1., aby leki znajdowały się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leków nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
3. oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiolce leku
4. oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.
5. Zamawiający wymaga, aby leki były produkowane przez tego samego producenta.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik Nr 30 do SWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 30

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana Ilość sztuk	Oferowana ilość szt. / opak*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Idarubicini hydrochloridum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 5 ml	5mg	80						

***Niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga

1. aby lek znajdował się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert

2. aby cena brutto leku nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.

3.

oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiolce.

4. Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 31

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn.netto za sztukę/opakowanie *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Bendamustine hydrochloride	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 25 mg	2,5 mg/1ml	700						
2	Bendamustine hydrochloride	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 100 mg	2,5 mg/1ml	110						
	SUMA									

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga

- 1.aby leki znajdowały się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leków nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dni u otwarcia ofert.
3. Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o zawartości substancji suchej w fiolce.
4. Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym , jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.
5. Zamawiający wymaga, aby leki były produkowane przez tego samego producenta

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 32

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość sztuk	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn. netto za sztukę/opakowanie *	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Oxaliplatinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 20 ml	5mg/1ml	400						

**niepotrzebne skreślić*

Zamawiający wymaga

1. aby lek znajdował się w części C listy leków refundowanych w dniu otwarcia ofert
2. aby cena brutto leku nie przekraczała wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.
3. oświadczenia producenta o gęstości roztworu
4. Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych.

podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
do reprezentowania Wykonawcy

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 33

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt./op.*	Oferowana ilość szt./op.*	Cena jedn.netto za szt./op.*	VAT %	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa i wielkość oferowanego opakowania dawka, postać, producent, kod EAN
1	Bosutinibum	tabl. powl.	500 mg	1400						

***niepotrzebne skreślić**

Zamawiający wymaga

- aby produkt leczniczy znajdował się w części B listy leków refundowanych, aktualnej na dzień otwarcia ofert.
- aby cena brutto leku nie przekraczała dotyczącej tego leku najniższej wysokości limitu finansowania, przedstawionej na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert.

 podpis osoby/osób uprawnionej/uprawnionych
 do reprezentowania Wykonawcy

Miejscowość dnia

**OFERTA
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO
IM. ANDRZEJA MIELĘCKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO
W KATOWICACH**

Nazwa wykonawcy
Siedziba
REGON NIP
Tel. Fax
Osoba upoważniona do kontaktu z zamawiającym
Tel e-mail
Wadium wniesione w pieniądzu należy zwrócić na konto

Zamawiający wymaga wypełnienia wszystkich pól / podania wszystkich danych wymaganych w ramce powyżej

W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na dostawę leków oferuję wykonanie dostawy na warunkach określonych w specyfikacji warunków zamówienia za cenę: **Leki 13**

PAKIET Nr¹
Cena ofertowa z podatkiem VATzł w tym VAT%
Słownie:zł

- 1) Oświadczamy, że cena/y brutto zawarta/e w Ofercie zawierają wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.
- 2) Oświadczamy, że należymy do grupy **małych / średnich przedsiębiorstw / dużych przedsiębiorstw**²
- 3) Oświadczamy, że akceptujemy warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia przedmiotowego postępowania.
- 4) Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert.
- 5) Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach nr od ___ do ___ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
- 6) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO
- 7) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią SWZ i projektem umowy, stanowiącym załącznik nr 35 do Specyfikacji Warunków Zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego po wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy w wysokości 5% wartości oferty.

¹ należy wpisać numer oferowanego Pakietu i powtórzyć w/w zapis (w ramce) tyle razy ile pakietów jest oferowanych

² niepotrzebne skreślić

³ niepotrzebne skreślić

ZP-21-045UN - LEKI 13

- 8) Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art.13 lub art.14 RODO ¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu *

_____ dnia __ __ 2021 roku

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

UMOWA CRU/LAP/...../2021 (WZÓR)

Zawarta w dniu 2021r w Katowicach pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Szpitalem Klinicznym im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: **40-027 Katowice ul. Francuska 20 – 24**

NIP: **954 22 70 611**

który reprezentuje :

1. Dyrektor – dr n. med. Włodzimierz Dziubdziela

zwanym w treści umowy „Zamawiającym”

a

.....

z siedzibą:

NIP :..... REGON :

którą reprezentuje:

1.

zwaną w treści umowy „ Wykonawcą”.

W wyniku przeprowadzenia przez Zamawiającego – zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r (tekst jednolity Dz. U. z dnia 24 października 2019r. poz. 2019 z późn. zm.) przetargu nieograniczonego została zawarta umowa o następującej treści.

§ 1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest dostawaokreślonych ilościowo i asortymentowo w załączniku nr 1 do umowy.
2. Oferta Wykonawcy jest zgodna ze specyfikacją warunków zamówienia.
3. Umowa zawarta na czas określony od do
4. W przypadku niskiego wykorzystania ilościowego przedmiotu zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo do wydłużenia okresu obowiązywania umowy określonego w pkt.3 maksymalnie o 6 miesięcy.
5. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie 2 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. Strony ustalają, iż dostawa następować będzie na podstawie pisemnych zamówień składanych przez Zamawiającego drogą listową, faksową lub środkami komunikacji elektronicznej, szczegółowo określających ilości towaru Dostawy mogą odbywać się w godzinach pracy zamawiającego tj. od godz. 8.00 do godz. 14.00. w dni robocze
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania Zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części. Z tego tytułu Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie. Zamawiający przewiduje ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym nie więcej niż 30 % zakresu określonego w załączniku nr 1 do umowy w zakresie danego pakietu, którego dotyczy ograniczenie.

§ 2

Warunki dostawy

1. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot i warunki realizacji niniejszej umowy są zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2001r Nr 126, poz.1381 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.
2. Wykonawca zobowiązuje się realizować zamówienia objęte niniejszą umową w cenach i na warunkach określonych w niniejszej umowie.
3. Przedmiot umowy powinien być przez Wykonawcę opakowany w sposób zapobiegający jego przypadkowemu uszkodzeniu i oznakowany w sposób nie budzący wątpliwości co do tożsamości leku.
4. Termin ważności produktu leczniczego nie może być krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostawy. Termin ważności produktu zaoferowany przez Wykonawcę określony jest w załączniku asortymentowo-cenowym dla danego pakietu. Dostawy z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczony tylko w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego
5. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że przedmiot umowy jest wolny od wad.
6. Wykonawca zapewnia terminowość dostaw, a ewentualne przeszkody zaistniałe po stronie Wykonawcy lub producenta nie mogą wpłynąć na terminowość dostaw.

ZP-21-045UN - LEKI 13

7. Wykonawca ponosi koszty transportu i ubezpieczenia przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego.
8. Wykonawca zobowiązuje się:
 - a) wymienić wadliwy towar na wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego na swój koszt. Jeżeli Wykonawca nie zamieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego;
 - b) dostarczyć oryginał faktury wraz z dostawą przedmiotu umowy.

§ 3

Warunki płatności

1. Łączna wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 pkt 1 wynosi netto zł plus należny podatek VAT 8% . Razem: zł brutto (słownie: zł), w tym:
 - a) Pakiet Nr ... - zł
 - b) Pakiet Nr ... - zł
 - c) Pakiet Nr ... - zł
2. Ceny jednostkowe przedmiotu umowy określa oferta Wykonawcy.
3. Zapłata należności przez Zamawiającego za dostarczoną partię przedmiotu umowy nastąpi przelewem na rachunek Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury Wykonawcy, w terminie do 60 dni od daty dostawy zamówionej partii przedmiotu umowy i otrzymania oryginału faktury.
4. Wykonawca zobowiązany jest do umieszczenia na fakturze kodu EAN dostarczanego zamówienia oraz numer umowy.
5. Za datę płatności uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
6. Zamawiający dopuszcza składanie ustrukturyzowanych faktur drogą elektroniczną zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 09 listopada 2018r o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. Wykonawcy uprawnieni są do składania faktur za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania na stronie: <https://efaktura.gov.pl>

§ 4

Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

1. Zamawiający żąda od Wykonawcy zabezpieczenia należytego wykonania umowy w wysokości **5%** całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §3 pkt.1 obejmującego okres wykonywania umowy.
2. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości Wykonawca wniósł w dniu w formie
3. Zamawiający zwróci zabezpieczenie w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez zamawiającego za należyte wykonane. Jeśli zabezpieczenie wniesiono w pieniądzu, Zamawiający przechowuje je na rachunku bankowym. Zamawiający zwraca zabezpieczenie wniesione w pieniądzu wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane.

§ 5

Kary umowne i odsetki

1. W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę, powstania zwłoki w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminie określonym w § 2 pkt 8a niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 2% wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień zwłoki z tym, że łączna wysokość kar nie może przekroczyć 20% wartości umowy dla danego pakietu. Kary umowne potrącane będą z bieżących należności Wykonawcy, na co Wykonawca wyraża zgodę.
2. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części/pakietu, którego dotyczy odstąpienie.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszej umowy nie może przekroczyć 30 % wartości przedmiotu umowy określonego w § 2 pkt 1 dla danego pakietu. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartości wskazanych wyżej kar umownych na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.
4. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych, Zamawiający w celu utrzymania ciągłości działalności zastrzega sobie prawo zakupu zamówionych produktów u innego sprzedawcy z żądaniem zapłaty różnicy w cenie, jeśli nastąpiła, zachowując prawo do roszczenia o naprawienie szkody wynikającej ze zwłoki.
5. W przypadku opóźnienia w terminie płatności Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek ustawowych.

§ 6
Odstąpienie od umowy

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, w szczególności zmniejszenia ilościowego bądź wartościowego kontraktu z NFZ bądź MZ lub braku kontraktu z NFZ bądź MZ, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania.
3. Zamawiający może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia i naliczyć karę umowną określoną w § 5 pkt.2 niniejszej umowy w przypadku naruszenia istotnych postanowień umowy, w szczególności: trzykrotnego niedostarczenia przedmiotu umowy przez Wykonawcę w terminie podanym w § 1 pkt. 4 niniejszej umowy bądź trzykrotnego niewykonania bądź nieterminowego wykonania obowiązków określonych w § 2 pkt.8a .
4. W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC. W takim przypadku postanowienia o karze umownej nie mają zastosowania

§ 7
Postanowienia końcowe

1. Jakakolwiek czynność prawna Wykonawcy, mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić po wyrażeniu zgody przez Śląski Uniwersytet Medyczny w Katowicach, z uwzględnieniem postanowień art.54 ust.5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności.
 2. Zamawiający dopuszcza zmiany w umowie w przypadku:
 - a) zmiany numeru katalogowego produktu i sposobu konfekcjonowania, w sytuacji gdy zostanie wprowadzony do sprzedaży przez producenta zmodyfikowany (udoskonalony produkt) co nie może skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem ceny jednostkowej i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego;
 - b) zakończenia produkcji, wycofania z rynku lub czasowej niedostępności na rynku przedmiotu umowy z przyczyn nie leżących po stronie Wykonawcy - w takim przypadku dopuszcza się zmianę na inny nowy produkt pod warunkiem, że będzie miał takie same lub lepsze parametry w porównaniu z określonymi w SWZ. Aby wprowadzić taką zmianę w umowie Wykonawca musi udowodnić Zamawiającemu zaistnienie wszystkich powyżej określonych przestanków tj.
 - proponowany nowy produkt jest zgodny z SWZ
 - brak produktu umowy nie wynika z winy Wykonawcy.Powyższe zmiany nie mogą skutkować zwiększeniem wartości umowy, podwyższeniem cen jednostkowych i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego. Obniżenie cen jednostkowych i wartości umowy jest dopuszczalne.
 - c) urzędowej zmiany ceny wprowadzonej obwieszczeniem lub innym aktem prawnym odpowiedniego Ministra, przy czym taka zmiana ceny może dotyczyć tylko obniżenia ceny leku.
 - d) Urzędowej zmiany stawki podatku od towarów i usług,
 - e) Zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - f) Zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotnejeżeli zmiany określone powyżej lit. d – f będą miały wpływ na koszty wykonania przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę. Wniosek o zmianę umowy składa Zamawiającemu Wykonawca, jednocześnie przedkładając Zamawiającemu uzasadnienie dokonanej zmiany i dowody potwierdzające wpływ ww. zmian na koszty Wykonawcy w zakresie wykonania przedmiotu umowy. Zamawiający na tej podstawie dokona oceny zasadności wprowadzenia zmiany w umowie wysokości wynagrodzenia Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy i w tym zakresie przedstawi swoje stanowisko Wykonawcy.
3. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w przypadku gdy na podstawie stosownego aktu urzędowego (ustawy, rozporządzenia, zarządzenia, obwieszczenia) obniżony zostanie limit finansowania przedmiotu umowy (refundacji przez NFZ). W tym przypadku strony zobowiązane są do zawarcia stosownego aneksu do umowy w terminie 14 dni od obniżenia limity finansowania przedmiotu umowy. W przypadku odmowy Wykonawcy do zawarcia takiego aneksu na wezwanie Zamawiającego, Zamawiający ma prawo

ZP-21-045UN - LEKI 13

do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym. Aneks obowiązywał będzie od dnia obniżenia limitu finansowania.

4. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości w przypadku gdy na podstawie stosownego aktu urzędowego (ustawy, rozporządzenia, zarządzenia, obwieszczenia) produkt leczniczy będący przedmiotem zamówienia zostanie usunięty z listy leków refundowanych. Rozwiązanie umowy nastąpi z dniem usunięcia przedmiotu umowy z listy leków refundowanych.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo niezrealizowania całości umowy w sytuacji wystąpienia zmian w zakresie wartości lub zakresie umowy Zamawiającego z NFZ.
5. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy, jak również wszelkie zawiadomienia, zapytania lub informacje odnoszące się lub wynikające z wykonania przedmiotu umowy, wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W razie powstania sporu związanego z wykonaniem umowy, Wykonawca zobowiązany jest wyczerpać drogę postępowania reklamacyjnego, kierując swoje roszczenia do Zamawiającego.
7. Zamawiający zobowiązany jest do ustosunkowania się do roszczeń Wykonawcy w terminie 14 dni od chwili zgłoszenia roszczeń.
8. W sprawach niniejszą umową nieuregulowanych mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego, jeżeli przepisy Prawa zamówień publicznych nie stanowią inaczej.
9. Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny w Katowicach.
10. Umowę sporządzono w czterech jednobrzmiących egzemplarzach z przeznaczeniem jednego egzemplarza dla Wykonawcy i trzech dla Zamawiającego.
11. Integralną część niniejszej umowy stanowi Formularz asortymentowo-cenowy Wykonawcy

WYKONAWCA**ZAMAWIAJĄCY**

klauzula informacyjna z art. 13 RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach 40-027 Katowice ul. Francuska 20/24;
- W sprawach związanych z Pani/Pana danymi proszę kontaktować się z Inspektorem Danych Osobowych przez adres mailowy: jod@spskm.katowice.pl oraz pod adresem korespondencyjnym: Inspektor Danych Osobowych Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach 40-027 Katowice ul. Francuska 20/24
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawa leków 13 - ZP-21-045UN**” prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 1. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 2. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych¹;
 3. na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO²;
 4. prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 1. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 2. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c

¹ **Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;

² **Wyjaśnienie:** prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.