

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

do przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej

progi unijne pn:

**„Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego
Drewnica sp. z o.o.”**

[Znak sprawy: DZP.26.16.2024]

Data: 21.10.2024

Zatwierdzam

Prezes Zarządu

Roman Jędrzejczak

Załączniki nr:

1. Formularz ofertowy
2. Oświadczenie wstępne JEDZ
3. Wzór umowy
4. Oświadczenie z art. 117 ust. 4 PZP (wzór)
5. Oświadczenie dot. art. 108 ust 1 pkt 5 PZP
6. Oświadczenie dot. art. 5k
7. Formularze asortymentowo – cenowe dla pakietów nr 1-38
8. Oświadczenie o aktualności informacji

I. ZAMAWIAJĄCY:

Nazwa	Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica sp. z o.o. z/s w Ząbkach
Adres siedziby	05 – 091 Ząbki, ul. Rychlińskiego 1
Telefon	(22) 419 70 02
Adres strony internetowej Zamawiającego	www.drewnica.pl
Nr REGON	142256270
Nr NIP	1251556511
Dni i godziny pracy Zamawiającego	poniedziałek – piątek w godz. 07.30-15.05
Adres strony internetowej, na której będą udostępniane SWZ, zmiany SWZ oraz inne dokumenty zamówienia	https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica
Adres poczty elektronicznej	sekretariat@drewnica.pl
Osoba upoważniona do komunikowania się z Wykonawcami	Martyna Kalinowska

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą” lub „ustawą Pzp”.
2. Zamawiający przewiduje możliwość zastosowania procedury zgodnie z art. 139 ust. 1 Ustawy Pzp, tj. *Zamawiający może najpierw dokonać badania i oceny ofert, a następnie dokonać kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.*

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa leków** na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica sp. z o.o. z/s w Ząbkach.
2. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Zamówienie zostało podzielone na 38 części, zwanych również pakietami. Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich lub niektórych części. Szczegółowy opis znajduje się w załączniku nr 7 do SWZ, który jest jednocześnie Formularzem asortymentowo-cenowym.
3. Przedmiot zamówienia we Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV) określony jest kodami:

33000000-0 Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

Dodatkowe kody CPV:

33600000-6 produkty farmaceutyczne

33690000-3 różne produkty lecznicze

33660000-4 produkty lecznicze dla układu nerwowego i organów zmysłów

4. Oferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymogi określone w zał. nr 7 do SWZ, w szczególności w zakresie ilości, postaci, dawki i składu. Podane wielkości opakowań służą do przeliczenia wielkości przedmiotu zamówienia. Wykonawca może zaoferować produkt w opakowaniu innej wielkości niż zostało to określone w formularzu asortymentowo – cenowym, pod warunkiem, że ogólna ilość (np. szt., tabl., fiolek) nie będzie mniejsza (po przeliczeniu) od przedmiotu zamówienia, a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. Przeliczenia należy dokonywać w zał. nr 7 do SWZ.
5. Podane w zał. nr 7 do SWZ ilości są wielkościami szacunkowymi. Stopień realizacji dostaw asortymentu uzależniony jest od rzeczywistych potrzeb wynikających z działalności Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości wskazanych w zał. nr 7 do SWZ. Realizacja dostaw w mniejszym zakresie nie może stanowić podstaw do roszczeń ze strony Wykonawcy względem Zamawiającego, z zastrzeżeniem, że Zamawiający jest zobowiązany do nabycia od Wykonawcy w okresie realizacji umowy dostaw o wartości brutto stanowiącej co najmniej 30 % zaoferowanej ceny brutto (wartość umowy brutto).
6. **Dotyczy produktów leczniczych:** są dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. 2024, poz. 686 z późn. zm.) oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie tejże ustawy oraz spełniają wymogi określone w przepisach Rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161 z dnia 2 października 2015 r. uzupełniającej dyrektywę 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady przez określenie szczegółowych zasad dotyczących zabezpieczeń umieszczanych na opakowaniach produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 32, str. 1), w szczególności Wykonawca zapewnia, że każdy lek przed jego dostarczeniem do Zamawiającego zostanie poprawnie zweryfikowany przez Wykonawcę zgodnie z przepisami.
7. Przedmiot zamówienia musi być oznakowany zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotek (Dz. U. 2020, poz. 1847 z późn. zm.).
8. Wymagany minimalny termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty wykonania każdej dostawy, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z krótszym terminem ważności.
9. Ceny jednostkowe brutto/netto oferowanego przedmiotu zamówienia nie mogą być wyższe niż ceny wynikające z art. 9 ust. 1 lub 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 930 z późn. zm.).
10. Przedmiot zamówienia wskazany w formularzach asortymentowo – cenowych będzie oznakowany zgodnie z wymaganiami dopuszczenia do obrotu w zakresie określającym przedmiot zamówienia.

11. Wraz z przedmiotem zamówienia winny być dostarczone:
 - 1) Ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika;
 - 2) Instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania leku;
 - 3) Do każdego artykułu należy dołączyć metki fabryczne lub etykiety, celem ewentualnej reklamacji całości lub części towaru przez Zamawiającego.
12. Dostawy będą realizowane przez Wykonawcę zgodnie z bieżącymi zamówieniami składanymi przez pracownika Apteki Szpitalnej (za pośrednictwem korespondencji e-mail lub faksem) na koszt i ryzyko Wykonawcy do jednostki Szpitala wskazanej w zamówieniu w godzinach 8:00 – 11:00, w terminie do 1 dnia roboczego od wysłania zamówienia. Przez dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
13. W sytuacjach wyjątkowych Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leków w trybie pilnym (tzw. „na ratunek”) 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, najpóźniej w terminie 12 godzin od wysłania zamówienia.
14. Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia był dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy. Wykonawca odpowiada za prawidłowe warunki przewozu podczas dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca zapewnia rozładunek do pomieszczenia Magazynu Apteki.
15. Zamówienie musi być realizowane zgodnie z warunkami umowy, której wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ, jest integralną częścią niniejszej dokumentacji i zapisy w niej zawarte traktuje się jako warunki udzielenia zamówienia.
16. Zamawiający dopuszcza realizację przedmiotu umowy przy udziale podwykonawców.
17. Zamawiający nie dopuszcza złożenia ofert wariantowych.
18. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej.

IV. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA:

1. Termin wykonania zamówienia – **od 01.01.2025 r. do 31.12.2025 r.**
2. Dostawy towaru odbywać się będą partiami, sukcesywnie, stosownie do potrzeb Zamawiającego.

V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA O ZAMÓWIENIE:

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:
 - 1) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**
Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie
 - 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**

- Zamawiający uzna ww. warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada ważne zezwolenie uprawniające do obrotu na terenie Polski produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia.

- Zamawiający dokona oceny spełnienia w/w warunku w postępowaniu w oparciu o złożone przez Wykonawcę dokumenty wskazane w Rozdziale VI cz. A ust 2.

3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej;

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

4) zdolności technicznej lub zawodowej dotyczący doświadczenia:

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu na podstawie:

1) art. 108 ust. 1 ustawy Pzp;

2) art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 507) zwana dalej ustawą o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;

3) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.

3. Zamawiający oceni spełnianie warunków udziału w postępowaniu na podstawie informacji zawartych w oświadczeniach i dokumentach.

4. Ocena spełniania warunków wymaganych od Wykonawców nastąpi wg formuły: „spełnia – nie spełnia”.

5. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku wykonawcy są zobowiązani ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo powinno być złożone wraz z ofertą.

6. Zamawiający informuje, że:

1) zamówienie nie może zostać udzielone Wykonawcy, jeżeli wobec Wykonawcy zachodzi zakaz, o którym mowa w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków

ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);

- 2) zamówienie nie może zostać udzielone Wykonawcy, jeżeli wobec Wykonawcy, jeżeli wobec Wykonawcy zachodzi zakaz, o którym mowa w art. 51 rozporządzenia 833/2014;
 - 3) zakazuje się dalszego wykonywania zamówienia z udziałem osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów, o których mowa w art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014, w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega Wykonawca, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.
7. Wykonawca składając ofertę potwierdza jednocześnie, że znane są mu przepisy rozporządzenia 833/2014, w szczególności art. 5k i art. 5l tego rozporządzenia oraz:
- 1) potwierdza, że nie zachodzi wobec niego zakaz, o którym mowa w art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014;
 - 2) potwierdza, że nie zachodzi wobec niego zakaz, o którym mowa w art. 5l ust. 1 rozporządzenia 833/2014;
 - 3) potwierdza, że zamówienie będzie realizował z uwzględnieniem zakazu, o którym mowa w ust. 13 pkt 2 powyżej.

VI. WYKAZ DOKUMENTÓW I OŚWIADCZEŃ, KTÓRYCH ZŁOŻENIA ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA.

Zamawiający w pierwszej kolejności dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

A. OŚWIADCZENIE, O KTÓRYM MOWA W ART. 125 UST. 1 PZP. PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. **Wraz z ofertą** Wykonawca jest zobowiązany złożyć:
 - 1) **Oświadczenie na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w formie JEDZ Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD)** stanowiącego załącznik nr 2 do SWZ aktualnego na dzień składania ofert. Szczegóły dotyczące sposobu złożenia JEDZ zawarte są w Rozdziale X SWZ.
 - a) W części IV formularza JEDZ pod nazwą „Kryteria kwalifikacji” Wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α, tj. do złożenia ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji. W takim wypadku Wykonawca nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji części IV formularza dotyczącej kryteriów kwalifikacji, zaś właściwej (dowodowej) weryfikacji spełnienia konkretnych, określonych przez Zamawiającego, warunków udziału w postępowaniu (kryteriów selekcji), Zamawiający dokona w oparciu o stosowne dokumenty składane przez

Wykonawcę, którego oferta została oceniona najwyżej na wezwanie Zamawiającego (art. 126 ust. 1 PZP).

- b) W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, jednolity dokument składa każdy z tych wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
- c) Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z jednolitym dokumentem, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.
- d) Wykonawca wskazuje w formularzu JEDZ (część II sekcja D) te części zamówienia, które zamierza powierzyć podwykonawcom (jeśli dotyczy) wraz z podaniem przez wykonawcę firm podwykonawców. W przypadku braku wskazania przez Wykonawcę informacji w zakresie określonym w zdaniu poprzedzającym, Zamawiający oceni, że Wykonawca wykona zamówienie samodzielnie w całości.

Instrukcja wypełniania Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ/ESPD) opublikowana na stronie internetowej UZP – dostępna pod linkiem:https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0026/45557/Jednolity-Europejski-Dokument-Zamowienia-instrukcja-2021.01.20.pdf

- 2) **Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego** (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 129 z późn. zm.) według załącznika nr 6 do SWZ.

2. **Podmiotowe środki dowodowe dotyczące potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu**, składane na wezwanie Zamawiającego przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona (w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia):

1) **Zezwolenie uprawniające do obrotu na terenie Polski produktami leczniczymi stanowiącymi przedmiot zamówienia/odpowiednio dokument:**

- a) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w zakresie oferty na leki psychotropowe i odurzające odpowiednio wymagane zezwolenie;
- b) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) na wytwarzanie produktów leczniczych, jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;
- c) w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny, skład celny – zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego, składu celnego zawierające uprawnienie przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie obrotu produktami leczniczymi.

3. **Podmiotowe środki dowodowe dotyczące wykazania braku podstaw do wykluczenia z udziału w postępowaniu**, składane na wezwanie Zamawiającego przez wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona (w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni):

- 1) **Informacja z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy PZP, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
- 2) **Oświadczenie o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu**, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstawy wykluczenia z postępowania - zgodnie z wzorem stanowiącym zał. Nr 8 do SWZ.
- 3) **Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 594 z późn. zm.), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenie Wykonawcy o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – zgodnie z wzorem stanowiącym zał. Nr 5 do SWZ.
Zamawiający odstąpi od wezwania Wykonawcy do złożenia oświadczenia, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5) ustawy PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, jeśli w postępowaniu zostanie złożona tylko jedna oferta.
- 4) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w Rozdz. VI cz. A ust. 3 pkt 1 SWZ składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w Rozdz. VI cz. A ust. 3 pkt 1 SWZ, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem;
- 5) Dokumenty, o których mowa powyżej w Rozdz. VI cz. A ust. 3, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

B. DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA SKŁADANE WRAZ Z OFERTA

2.1. Na ofertę składają się:

- 1) uzupełniony formularz ofertowy, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ,
- 2) uzupełniony formularz asortymentowo – cenowy, zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ dla pakietu, na który złożona jest oferta.

2.2. Wraz z ofertą, Wykonawca ma obowiązek złożyć:

- 1) dokumenty i oświadczenia, które zostały wskazane w **Rozdziale VI cz. A** jako składane wraz z ofertą,
- 2) oświadczenie dotyczące wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 2 PZP, zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ (o ile dotyczy);
- 3) odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru – w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia tych dokumentów, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów;
- 4) jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w punkcie poprzedzającym: pełnomocnictwo lub inny dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania wykonawcy;
- 5) pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - o ile dotyczy;

VII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW:

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcami, w tym składanie ofert, dokumentów podmiotowych, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim na platformie zakupowej (zwaną dalej platformą, platformą zakupową) pod adresem <https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica> i numerem postępowania: DZP.26.16.2024.
3. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
4. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.
 - a) Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.

5. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji "Komunikaty". Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.
6. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
7. Zamawiający, zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020r. poz. 2452), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformazakupowa.pl, tj.:
 - a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,
 - c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
 - d) włączona obsługa JavaScript,
 - e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - f) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
8. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem.
9. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”).

10. Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Zalecenia:

- 1) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .xls .jpg (.jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf
- 2) W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z formatów:
 1. .zip
 2. .7Z
- 3) Wśród formatów powszechnych a **NIE występujących** w rozporządzeniu występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
- 4) Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi max 10MB, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi max 5MB.
- 5) Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu, zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na format .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym PAdES.
- 6) Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć zewnętrznym podpisem XAdES. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
- 7) Zamawiający zaleca aby w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju. Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.
- 8) Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
- 9) Zaleca się, aby komunikacja z wykonawcami odbywała się tylko na Platformie za pośrednictwem formularza "Wyślij wiadomość do zamawiającego", nie za pośrednictwem adresu email.
- 10) Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
- 11) Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.
- 12) Podczas podpisywania plików zaleca się stosowanie algorytmu skrótu SHA2 zamiast SHA1.
- 13) Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik ZIP zalecamy wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
- 14) Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.

- 15) Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty w postępowaniu.
11. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu na złożenie wniosku, o którym mowa w zdaniu poprzednim Zamawiający nie ma obowiązku udzielenia wyjaśnień. Zamawiający wymaga przesyłania zapytań do treści SWZ dodatkowo w wersji edytowalnej.
12. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ustępie poprzedzającym, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
13. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
14. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.
15. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią SWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
16. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę SWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
17. Zmiany treści SWZ są każdorazowo wiążące dla Wykonawców.
18. W przypadku gdy zmiany treści SWZ są istotne dla sporządzenia oferty lub wymagają od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.
19. Jeżeli zmiana treści SWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekazuje Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.
20. W przypadku dokonywania zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do wprowadzenia zmian we wnioskach albo ofertach, jeżeli jest to konieczne. Jeżeli zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, jest istotna, w szczególności dotyczy określenia przedmiotu, wielkości lub zakresu zamówienia, kryteriów oceny ofert, warunków udziału w postępowaniu lub sposobu oceny ich spełniania, zamawiający przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na ich przygotowanie lub wprowadzenie zmian w ofertach.
21. Z Wykonawcami wspólnie ubiegającymi się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum, spółka cywilna), Zamawiający będzie się porozumiewał za pośrednictwem pełnomocnika Wykonawców wskazanego w pełnomocnictwie.

22. Zamawiający nie zamierza zwoływać zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SWZ.
23. Zamawiający informuje, że:
 - 1) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 RODO, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą.
 - 2) zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

VIII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM:

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

IX. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ:

1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **90 dni**, tj. do dnia **15.02.2025 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

X. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY:

1. Ofertę wykonawca składa za pomocą platformy: <https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica>. Wykonawca przygotowuje ofertę uzupełniając wzory dokumentów przygotowane przez Zamawiającego do niniejszego postępowania.
2. Wykonawca zobowiązany jest do wpisania poprawnych danych oraz uzupełnienia pozostałych informacji dotyczących wykonawcy/wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (wpisując zwłaszcza swoje dane, a także cenę oferty (w tym ceny jednostkowe, wartości netto i brutto poszczególnych pakietów) oraz nazwę produktu, zamiennika uwzględniając wymagane ilości podane w formularzach.
3. Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawcy, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. Zarówno załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa jak i uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa należy dodać w polu „Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę”.
4. Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy.

5. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim.
6. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie przez danego Wykonawcę więcej niż jednej oferty, spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez tego Wykonawcę.
7. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia. Oferta musi zawierać wszystkie dokumenty wskazane w Rozdz. VI.C SWZ.
8. Oferta musi być podpisana przez osobę uprawnioną do występowania w imieniu Wykonawcy.
9. Wszystkie złożone przez wykonawcę dokumenty i oświadczenia sporządzone w języku obcym, muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
10. Wykonawca może do upływu terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę.
11. Po upływie terminu do składania ofert Wykonawca nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty (załączników).
12. Wykonawca musi wskazać w ofercie (formularzu ofertowym) te części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom (jeśli dotyczy) wraz z podaniem przez wykonawcę nazw ewentualnych, jeżeli są już znani podwykonawców. W przypadku braku wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, Zamawiający oceni, że Wykonawca wykona zamówienie samodzielnie w całości.
13. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
14. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku. Wykonawca nie może zastrzec informacji o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
15. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
16. Do oferty należy dołączyć Jednolity Europejski Dokument Zamówienia oraz oświadczenie z rozdz. VII 1.1. w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
17. Obowiązek złożenia JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 128 ust. 1 ustawy Pzp. Zamawiający załącza wzory JEDZ `espd-request.pdf` i `espd-request.xml` Plik `espd-request.xml` można zaimportować w narzędziu ESPD <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl>

XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami i oświadczeniami należy złożyć wyłącznie za pomocą platformy zakupowej. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/drewnica> do godz. 10:00, dnia 18.11.2024 r.
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “Złóż ofertę” i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
5. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 18.11.2024 r. o godz. 10:15**.
6. Otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego – Platformy, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym w zdaniu poprzedzającym, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
7. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
8. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
9. Zamawiający niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
10. Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.
11. Dokumenty „stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa” powinny zostać załączone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Tajne”. Wczytanie załącznika następuje poprzez polecenie „Dodaj”.

XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Cena oferty musi być podana w PLN cyfrowo oraz słownie.
2. Cenę oferty stanowi kwota brutto.
3. Cena podana w ofercie winna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia oraz warunkami stawianymi przez Zamawiającego.
4. Cena może być tylko jedna za oferowany przedmiot zamówienia.
5. Cena nie ulega zmianie przez okres ważności oferty (związania ofertą).

uo d

6. Cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia należy przedstawić w formularzu ofertowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej SWZ oraz w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 7 do SWZ). Cenę oferty należy wyliczyć w sposób następujący:
- 1) Wykonawca określi cenę jednostkową netto na daną pozycję i obliczy wartości netto poszczególnych pozycji (ilość x cena jedn. netto);
 - 2) Wykonawca określi stawkę VAT i obliczy wartość podatku VAT
 - 3) Wykonawca obliczy wartości brutto przez dodanie wartości podatku VAT do wartości netto;
 - 4) Wykonawca zsumuje wartości brutto wszystkich pozycji formularza- wartość ta stanowić będzie cenę oferty.
7. Cena musi być wyrażona w jednostkach nie mniejszych niż grosze.
8. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 361 z późn. zm.), dla 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 takim przypadku Wykonawca w ofercie 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 objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
9. Wszelkie rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, w tym wypłata wynagrodzenia, będą się odbywały w walucie polskiej PLN.

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

1. Oferta zostanie oceniona z uwzględnieniem kryteriów opisanych w niniejszym rozdziale:

Opis kryterium	Waga
Cena [C]	100 %

2. Obliczenie liczby punktów za kryterium cena [C], nastąpi wg wzoru:

najniższa zaoferowana cena

$$C = \frac{\text{-----}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100\% \times 100 \text{ pkt}$$

cena oferty badanej

3. Łączna liczba punktów przyznana ofercie jest to ilość punktów otrzymana łącznie za kryteria wskazane w ust. 1. Zamawiający dokona oceny ofert, obliczając wartość punktów z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z następującymi zasadami:

- 1) końcówki poniżej 0,005 pkt pomija się
- 2) końcówki wynoszące 0,005 pkt i więcej zaokrągla się do 0,01 pkt.
4. Na podstawie art. 223 ust. 2 w zw. z art. 266 PZP, Zamawiający poprawia w tekście oferty:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie;
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, w tym w szczególności:
 - a) w przypadku niezgodności pomiędzy ceną w formularzu ofertowym wpisaną liczbą lub słownie, odczytaną podczas otwarcia ofert, a ceną wynikającą z formularza asortymentowo – cenowego, za cenę oferty przyjmuje się cenę wynikającą ze formularza asortymentowo – cenowego;
 - b) jeżeli obliczona w formularzu asortymentowo – cenowym wartość netto nie odpowiada iloczynowi ceny jednostkowej oraz liczby jednostek miar, przyjmuje się, że prawidłowo podano liczbę jednostek miar oraz cenę jednostkową;
 - c) jeżeli obliczona w formularzu asortymentowo – cenowym wartość brutto nie odpowiada sumie cen brutto poszczególnych pozycji, przyjmuje się, że prawidłowo podano wartość brutto każdej pozycji.
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty;

- niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

POUCZENIE:

Wykonawca, w którego ofercie poprawiono omyłkę, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 PZP, ma prawo w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego liczonym od dnia otrzymania zawiadomienia o poprawieniu omyłki, do wyrażenia zgody na poprawienie w ofercie omyłki lub zakwestionowanie jej poprawienia.

Brak odpowiedzi w wyznaczonym terminie uznaje się za wyrażenie zgody na poprawienie omyłki.

5. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta:
 - 1) spełnia wszystkie wymagania zawarte w ustawie Prawo zamówień publicznych;
 - 2) spełnia wszystkie wymagania określone w SWZ;
 - 3) została uznana za najkorzystniejszą w oparciu o określone w SWZ kryteria oceny ofert.

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

1. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana, zobowiązany będzie do podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 3 do SWZ.
2. Umowa zostanie zawarta w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Jest jawna i podlega udostępnieniu na zasadach określonych w przepisach o dostępie do informacji publicznej.
3. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy i wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
5. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia, których oferta zostanie wybrana, Wykonawcy zobowiązani będą zawrzeć umowę regulującą współpracę tych Wykonawców i przedłożyć tę umowę Zamawiającemu, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, o której mowa w ust. 1.
6. Z zastrzeżeniem art. 264 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 PZP, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
7. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY:

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy

XVI. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

Postanowienia umowy zawarto we wzorze umowy, który stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

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

1. 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 przewidziane w art. 505 PZP i następujących.
2. Środkami ochrony prawnej, są:
 - 1) odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej,
 - 2) skarga do sądu.
3. Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że Zamawiający był do tego obowiązany.
4. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym. Pisma w formie pisemnej wnosi się za pośrednictwem operatora pocztowego, w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem posłańca, a pisma w postaci elektronicznej wnosi się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
6. Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w inny sposób.
7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
8. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 6 i 7 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

9. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom i uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Kwestie dotyczące skargi do sądu są uregulowane w art. 579-590 PZP.
10. Szczegółowe regulacje dotyczące przysługujących Wykonawcy środków ochrony prawnej zawiera Dział IX ustawy PZP.

XVIII. OBOWIĄZEK INFORMACYJNY WYNIKAJĄCY Z ART. 13 RODO

1. Administratorem danych osobowych Wykonawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica, ul. Rychlińskiego 1, 06-091 Ząbki.
2. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@drewnica.pl
3. Administrator będzie przetwarzał dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp) w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
4. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).
5. Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
6. Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
7. Dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w ustawie Pzp albo w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
8. Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, przy czym:
 - a) W przypadku obowiązków wynikających z art. 15 ust. 1-3 RODO zamawiający ma prawo żądać od osoby, której dane dotyczą wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
 - b) Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;

- c) Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej w celu ochrony praw innej osoby fizycznej i prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.
9. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do przeprowadzenia postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Konsekwencje niepodania danych określa ustawa Pzp.
 10. Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe

FORMULARZ OFERTOWY

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie nieograniczonym **powyżej progów unijnych** pod nazwą:

„Dostawa leków na potrzeby

Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.”

Znak sprawy: DZP.26.16.2024

Ja/My niżej podpisani/podpisan(y)/(a): *

imię nazwisko

działający w imieniu i na rzecz:

Pełna nazwa Wykonawcy :	
Adres Wykonawcy:	
REGON nr	NIP nr
Nr telefonu:	Adres e-mail do kontaktu z Zamawiającym:
Nazwa banku i nr rachunku bankowego:	

* niepotrzebne skreślić

Oświadczamy, że:

- Oferujemy realizację poniższego przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami opisanymi w SWZ i w załącznikach do SWZ, stanowiące integralną część oferty za cenę:

1) dla pakietu nr*

cena netto : zł *słownie*.....

podatek VAT %zł

cena brutto:zł *słownie*.....

zgodnie z formularzem cenowym (załącznik nr do SWZ), stanowiącym integralną część naszej oferty;

***Wykonawca powieła postanowienie tyle razy, ile razy zachodzi potrzeba.**

40 21

2. Oświadczamy, że zapewnimy realizację zamówienia do 1 dnia roboczego od wysłania zamówienia.
3. Wszystkie zaoferowane w ofercie produkty są zarejestrowane i posiadają odpowiednie atesty, świadectwa i certyfikaty dopuszczające je do obrotu i stosowania w Polsce, wg obowiązujących przepisów prawa.
4. Oświadczamy, że w cenie oferty uwzględniliśmy wszystkie elementy cenotwórcze wynikające z zakresu i sposobu realizacji zamówienia.
5. **Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie wymagania określone w SWZ.**
6. Zamówienie zrealizujemy w terminie wskazanym w SWZ.
7. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i nie wnosimy do jej treści zastrzeżeń i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
8. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się z postanowieniami umowy, której wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ. Nie wnosimy do jej treści zastrzeżeń. Zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
9. Oświadczam(y), że zapoznaliśmy się z klauzulą informacyjną (załącznik do SWZ) i wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
10. Uważam(y) się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SWZ.
11. Akceptuję(my) warunki płatności zawarte we wzorze umowy.
12. Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie (wypełnić, jeżeli dotyczy):
 Jako Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia oświadczamy, że dla potrzeb niniejszego zamówienia, ustanowiliśmy pełnomocnika, którym jest.....
13. Osobą upoważnioną do kontaktów z zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji umowy będzie:
 Pan/Pani:
 tel.:, faks:
 e-mail:
14. Informacje dotyczące podwykonawców (jeśli dotyczy).

L.P.	OKREŚLENIE CZĘŚCI ZAMÓWIENIA	NAZWA FIRMY PODWYKONAWCY

15. Tajemnica przedsiębiorstwa (jeśli dotyczy).

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 18 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych zastrzegamy, że informacje: (wymienić czego dotyczy) zawarte są w następujących dokumentach: (nazwa dokumentu) **stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa** zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1233) i **nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.**

Jednocześnie wykazujemy, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa ponieważ:

Wykonawca informację, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, wykazuje powyżej lub w osobnym załączniku (PLIKU) w Ofercie.

16. Wypełnić poniższe oświadczenie, jeżeli dotyczy ono Wykonawcy*:

Informacja dotycząca powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego

Na podstawie art. 225 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) informuję (-emy), że:

- 1) wybór naszej oferty nie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 361 z późn. zm.)*
- 2) wybór naszej oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 361 z późn. zm.) w niżej wymienionym zakresie:*

.....
.....
(należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego)

Wartość towarów lub usług wskazanych powyżej, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego u zamawiającego (wartość bez kwoty podatku):

..... PLN.

(słownie PLN:))

* niepotrzebne skreślić,

W przypadku, gdy wykonawca nie poinformuje zamawiającego jednoznacznie, że wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający uzna, iż wybór jego oferty nie będzie prowadził do takiego obowiązku)

17. Informuję, że (zaznaczyć właściwą odpowiedź poprzez znak X):

- mikroprzedsiębiorstwo
 małe przedsiębiorstwo

- średnie przedsiębiorstwo
- jednoosobowa działalność gospodarcza
- osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej
- inny rodzaj

18. Załącznikami do niniejszej oferty, stanowiącymi jej integralną część są:

- 1)
- 2)
- 3)

.....
*kwalifikowany podpis elektroniczny osoby
upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy*

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

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

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 638991-2024

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

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

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

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

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź:
Nazwa:	Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica Sp. z o.o
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	DZP.26.16.2024

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

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

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

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

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

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

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

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

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

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

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

(wstępnego) kwalifikowania)?	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p>

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

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

up of

biorącej udział:	c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

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

¹²

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

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

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

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

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

Handwritten signature/initials

Handwritten initials

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

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

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

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

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

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

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

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

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

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

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

ustalone w wyroku:	y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie“)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

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

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

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

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

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

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji ? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów ²⁷ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

²⁷ Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]²⁸</p>
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

²⁸ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

4p

12

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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

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

A: KOMPETENCJE

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

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ²⁹ : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim³⁰, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.³¹, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y)], których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić

²⁹ Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

³⁰ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

³¹ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*, numer referencyjny)].

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

UMOWA (wzór)

zawarta w dniu2024 roku w Ząbkach pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Wojewódzkim Drewnica Sp. z o.o. z siedzibą w Ząbkach, przy ul. Rychlińskiego 1, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla m. st. Warszawy XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000349207 NIP 1251556511 REGON 142256270, kapitał zakładowy 81 661 000,00 zł reprezentowaną przez:

Romana Jędrzejczaka - Prezesa Zarządu
Przemysława Zaboklickiego – Członka Zarządu

zwaną w dalszej części umowy **Zamawiającym**

a

..... z siedzibą w Warszawie przy ul. lok., zarejestrowaną w, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego w pod nr KRS....., reprezentowaną przez

lub

Panem/ Panią, przedsiębiorcą wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej RP, działającym pod nazwąNIP:

zwaną/zwanym dalej w treści umowy **Wykonawcą**.

Zamawiający i Wykonawca zwani są w dalszej części umowy łącznie jako Strony, a każda z nich osobno jako Strona.

Ilekcć w umowie jest mowa o dniach roboczych, należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Umowa została zawarta w wyniku dokonaniu wyboru oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm., zwanej dalej ustawą Pzp) pn. :„Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.” [nr sprawy DZP.26.16.2024].

§ 1
PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa leków na rzecz Zamawiającego określonych w formularzach asortymentowo – cenowych (zwanych dalej: wyrobem, produktem, towarem, asortymentem), będących załącznikami do niniejszej umowy, dla pakietu nr
2. Stopień realizacji umowy uzależniony jest od potrzeb wynikających z działalności Zamawiającego w ramach danego pakietu. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy w mniejszym zakresie niż to wynika z ilości wskazanych w poszczególnych pakietach określonych w załączniku/ach nr ...do umowy. Realizacja umowy w mniejszym zakresie nie może stanowić podstawy do roszczeń ze strony Wykonawcy względem Zamawiającego, z zastrzeżeniem, że Zamawiający jest zobowiązany do nabycia od Wykonawcy w okresie realizacji umowy w ramach każdego pakietu dostaw o wartości brutto stanowiącej co najmniej 30 % ceny brutto tego pakietu wskazanej w §2 ust. 1- odpowiedni punkt.
3. Wykonawca dostarczać będzie przedmiot zamówienia środkiem transportu zapewniającym należyte zabezpieczenie na własny koszt i ryzyko wraz z rozładunkiem towarów do pomieszczenia Magazynu Apteki znajdującej się w siedzibie Zamawiającego zgodnie z bieżącymi zamówieniami składanymi przez pracownika Apteki Szpitalnej (za pośrednictwem korespondencji e-mail lub faksem) na koszt i ryzyko Wykonawcy do jednostki Zamawiającego wskazanej w zamówieniu w godzinach 8:00 – 11:00, w terminie do 1 dnia roboczego od dnia wystąpienia zamówienia.
4. W sytuacjach wyjątkowych Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leków w trybie pilnym (tzw. „na ratunek”) 24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu, najpóźniej w terminie 12 godzin od wystąpienia zamówienia. Wykonawca umożliwi składanie bieżących zamówień całodobowo, we wszystkie dni w roku. Tryb zamówienia (zwykły bądź „na ratunek”) Zamawiający wskazuje na zamówieniu; w przypadku niewskazania trybu zamówienia przyjmuje się, że zamówienie powinno zostać zrealizowane w trybie zwykłym.
5. Za datę i miejsce dostawy uważa się datę i miejsce wydania towaru osobie upoważnionej do odbioru przez Zamawiającego, potwierdzonego odpowiednim dokumentem odbioru (np. protokół, WZ).
6. Wykonawca gwarantuje, że dostarczany przez niego asortyment objęty niniejszą umową jest:
 - 1) dopuszczony do obrotu i stosowania/używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - 2) posiada terminy ważności nie krótsze niż 12 miesięcy od daty wykonania każdej dostawy, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z krótszym terminem ważności,
 - 3) dotyczy produktów leczniczych: są dopuszczone do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686 z późn. zm.) oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie tejże ustawy oraz spełniają wymogi określone w przepisach Rozporządzenia delegowanego Komisji (UE) 2016/161 z dnia 2 października 2015 r. uzupełniającego dyrektywę 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady przez określenie szczegółowych zasad dotyczących zabezpieczeń umieszczanych na opakowaniach produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 32, str. 1), w szczególności Wykonawca zapewnia,

- że każdy lek przed jego dostarczeniem do Zamawiającego zostanie poprawnie zweryfikowany przez Wykonawcę zgodnie z przepisami,
- 4) produkty lecznicze są oznakowane zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne oraz przepisami wykonawczymi wydanymi na podstawie tejże ustawy.
7. Wykonawca ma obowiązek zapewnienia ciągłości dostaw oraz ich realizowania w terminach wskazanych w umowie oraz ilościach wynikających z zamówień częściowych, także w przypadku, gdy produkt leczniczy objęty umową jest objęty zgodą Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu (zgodnie z art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne), w tym do uzyskania dalszej zgody Ministra Zdrowia w celu zapewnienia ciągłości dostaw oraz ich realizowania w terminach wskazanych w umowie zgodnie z obowiązującymi przepisami (w szczególności jeżeli przed terminem realizacji umowy określonym w § 6 ust. 1 upływie termin obowiązywania zgody lub wyczerpaniu ulegnie ilość produktu leczniczego objętego zgodą). Wykonawca przyjmuje w tym zakresie pełną odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, w szczególności za uzyskanie dalszej zgody Ministra Zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy niezależnie od przyczyny nieuzyskania lub braku wydania zgody Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu zgodnie ze zdaniem poprzedzającym.
8. Jeżeli produkt leczniczy objęty umową jest objęty zgodą Ministra Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu (zgodnie z art. 4 ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne), której termin obowiązywania upływa w trakcie obowiązywania niniejszej umowy, Wykonawca jest zobowiązany do przedłożenia dokumentu potwierdzającego dopuszczenie tego produktu do obrotu (kopia poświadczona przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem) na dalszy okres, na każdorazowe wezwanie Zamawiającego i w terminie przez niego wskazanym.
9. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy wykona własnymi siłami/zamierza powierzyć część zamówienia podwykonawcom *

[*niepotrzebne skreślić]

Podwykonawca:	Przedmiot umowy - zakres:	Cena brutto:

10. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działanie podwykonawców dotyczące przedmiotu umowy.
11. W trakcie obowiązywania umowy, dopuszcza się również w uzasadnionych wypadkach, zmianę wielkości opakowania dostarczanych produktów, z zachowaniem zasady proporcjonalności. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (szt., tabl., fiolek, amp.) produktów objętych przedmiotową umową. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji Zamawiającego.

§ 2 CENA UMOWY

1. Cena brutto umowy wynosi łącznie zł, w tym ramach
- 1) Pakietu nr.....zł
- 2) Pakietu nr.....zł

- a cenę powyższą wyliczono na podstawie cen jednostkowych oraz ilości podanych szczegółowo **w załączniku** do niniejszej umowy.
2. Ceny jednostkowe brutto zawierają m. in. wartość towaru, obowiązujące opłaty podatkowe, wszelkie koszty związane z dostawą towaru do Zamawiającego.
 3. Ceny jednostkowe brutto/netto, określone w formularzach cenowych nie ulegną zmianie przez cały okres obowiązywania umowy (z zastrzeżeniem ust. 4 i ust. 6 oraz §2a).
 4. Strony dopuszczają możliwość zmiany ceny jednostkowej brutto w przypadku wystąpienia w trakcie obowiązywania umowy zmiany stawek podatku VAT na produkty/wyroby stanowiące przedmiot umowy. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany cen brutto Wykonawca jest obowiązany przedstawić Zamawiającemu pisemny wniosek w tym przedmiocie, wskazujący na właściwe przepisy, z których wynika zmiana stawki podatku VAT oraz na datę ich wejścia w życie, a także propozycję nowych cen. W takim przypadku zmianie nie mogą ulec ceny jednostkowe netto, natomiast ceny jednostkowe brutto nie mogą ulec zwiększeniu o kwotę wyższą niż wynikająca ze zmiany stawki VAT. Zmiany cen, o których mowa w niniejszym ustępie następują po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego, w drodze aneksu do umowy z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
 5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewyrażenia zgody na akceptację wniosku, o którym mowa w ust. 4. W tym przypadku Wykonawcy przysługuje uprawnienie do rozwiązania niniejszej umowy w części objętej wnioskiem, z zachowaniem 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia (dokonanego na koniec miesiąca kalendarzowego), które nie rodzi roszczenia o dochodzenie zapłaty kary umownej w stosunku do Zamawiającego, ani nie stanowi podstawy do żądania jakiegokolwiek odszkodowania z tego tytułu. W okresie wypowiedzenia, ceny jednostkowe brutto pozostają bez zmian.
 6. Wykonawca jest uprawniony do obniżenia cen jednostkowych asortymentu objętego daną dostawą (tj. zastosowania rabatu), co nie wymaga aneksu do umowy. W takim wypadku Wykonawca informuje Zamawiającego o zastosowaniu rabatu oraz jego wartości (w formie pisemnej lub za pośrednictwem korespondencji e-mail), a wartość umowy brutto określona w ust. 1, ulega stosownemu obniżeniu o kwotę wynikającą z zastosowanego rabatu oraz ilości produktów objętych rabatem.

§ 2a

KLAUZULA WALORYZACYJNA

W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, dopuszczalna jest zmiana wynagrodzenia brutto oraz netto, na zasadach określonych w poniższych punktach:

- 1) Zmiana wynagrodzenia (cen jednostkowych) określonego w umowie może nastąpić, jeżeli poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy obliczany względem ceny lub kosztu przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie (obowiązujących w miesiącu, w którym upłynął termin składania ofert) rozumiany jako obniżenie lub podwyższenie, przekroczył 5%.
- 2) Poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, o którym mowa w pkt. 1) powyżej, jest określany w oparciu o sumaryczną wartość miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych (w relacji miesiąc do miesiąca poprzedzającego) ogłaszanych przez Prezesa GUS na stronie

- internetowej, w miesiącach następujących po miesiącu, w którym upłynął termin składania ofert.
- 3) W przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów zgodnie z pkt 1 i 2, ceny jednostkowe za dostawy niewykonane do dnia wskazanego w pkt. 4 (oraz w konsekwencji wartość całkowitego wynagrodzenia) może ulec zmianie (odpowiednio: obniżeniu lub podwyższeniu) o kwotę wynikającą z tak obliczonego poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów pomniejszonego o 5 punktów procentowych.
 - 4) Zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia na podstawie niniejszego paragrafu będzie się odnosiła wyłącznie do cen jednostkowych dostaw realizowanych od dnia, od którego zmianie uległ bądź ulegnie koszt realizacji przedmiotu umowy, nie wcześniej jednak niż od pierwszego dnia miesiąca, w której Strona złożyła wniosek o dokonanie zmiany wynagrodzenia.
 - 5) Zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia określonego w umowie jest dopuszczalna jeden raz w okresie obowiązywania umowy, nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
 - 6) Zmiana cen jednostkowych oraz ceny brutto każdego pakietu (podwyższenie lub obniżenie) nie może przekroczyć 10% ceny brutto każdego pakietu określonej pierwotnie w umowie.
 - 7) Warunkiem wprowadzenia zmiany cen jednostkowych i wynagrodzenia na skutek okoliczności wskazanych w niniejszym paragrafie, jest przedłożenie przez jedną ze Stron drugiej Stronie pisemnego wniosku w tym przedmiocie, zawierającego co najmniej:
 - a) wyliczenie poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy, ze wskazaniem miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych przez Prezesa GUS, z których wynika zmiana;
 - b) określenie nowej wysokości cen jednostkowych oraz wynagrodzenia całkowitego w ramach każdego pakietu;
 - c) wskazanie daty, od której nastąpiła zmiana kosztów realizacji przedmiotu umowy;
 - d) określenie części przedmiotu umowy, do którego zastosowanie znajdzie zmiana cen jednostkowych i wynagrodzenia.
 - 8) Strona, której przedłożono wniosek w przedmiocie zmiany cen jednostkowych i wynagrodzenia z powodu okoliczności wskazanych w niniejszym ustępie, ma prawo odmowy wyrażenia zgody na proponowaną zmianę, odpowiednio w całości lub części, jeżeli Strona wnioskująca nie wykazała w sposób wskazany w punktach powyższych wysokości zmiany kosztów realizacji Umowy, w szczególności zaś gdy nie nastąpiła zmiana ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją umowy uprawniająca do zmiany cen jednostkowych.
 - 9) Strona, która otrzymała od drugiej Strony wniosek w przedmiocie zmiany cen jednostkowych, ma obowiązek przedłożenia Stronie wnioskującej pisemnej odpowiedzi na wniosek, ze wskazaniem, w jakim zakresie wyraża zgodę na wnioskowaną zmianę, oraz uzasadnieniem odmowy uznania zasadności wniosku, w terminie 14 dni od dnia otrzymania wniosku.
 - 10) Zmiana cen jednostkowych wymaga aneksu do umowy, sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Aneks zostanie zawarty w zakresie wyrażonej

zgody na wnioskowaną zmianę, w terminie 14 dni licząc od dnia przedłożenia odpowiedzi na wniosek

- 11) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z powyższymi punktami, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki:
 - a) przedmiotem umowy są roboty budowlane lub usługi lub dostawy;
 - b) okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.
- 12) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w ustępie poprzedzającym, w wysokości 20% wartości brutto kwoty wynagrodzenia, o którą zwiększone zostało wynagrodzenie Wykonawcy na podstawie ustępów poprzedzających (nie więcej niż 10.000 zł) za każdy stwierdzony przypadek.

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Za wykonanie dostaw przedmiotu umowy Zamawiający zapłaci cenę ustaloną na podstawie obowiązujących cen jednostkowych oraz faktycznie zrealizowanych ilości.
2. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty za przedmiot umowy w terminie do 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na konto wskazane na fakturze.
3. Wykonawca wystawi fakturę odrębnie dla każdego zrealizowanego zamówienia.
4. Za datę zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
5. Opóźnienie zapłaty należności za dostarczony towar nie upoważnia Wykonawcy do wstrzymania dostaw kolejnych partii zamawianych przez Zamawiającego towarów.
6. Ewentualna czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego (np. cesja wierzytelności i/lub należności ubocznych przysługujących Wykonawcy na podstawie niniejszej umowy) może nastąpić wyłącznie po wyrażeniu zgody przez Zamawiającego.

§ 4

DOSTAWA

1. Wraz z każdą dostawą zamówienia Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć:
 - 1) ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotek (Dz. U. 2020, poz. 1847 z późn. zm.).
 - 2) instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania leku.
2. Do każdego towaru – wraz z jego dostawą - należy dołączyć metki fabryczne lub etykiety, celem ewentualnej reklamacji całości lub części towaru przez Zamawiającego. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania/używania produktów/wyrobów objętych konkretnym zamówieniem

- po każdorazowym otrzymaniu pisemnego (mailem) żądania od Zamawiającego, **w terminie 1 dnia roboczego.**
3. Do każdej dostawy będzie dołączona faktura VAT stanowiąca dowód dostawy, która musi zostać podpisana przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. W przypadku, gdy do dostawy wraz z fakturą dołączony będzie dokument WZ, wówczas Zamawiający dopuszcza umieszczenie daty ważności i serii na dokumencie WZ.
 4. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wyroby objęte niniejszą umową w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe zgodnie z zaleceniami producenta leku i obowiązującymi przepisami prawa.
 5. Reklamacje ilościowe Zamawiający zgłaszać będzie Wykonawcy pisemnie/mailowo po dokonaniu odbioru dostawy.
 6. Reklamacje jakościowe Zamawiający jest zobligowany do zgłaszania Wykonawcy pisemnie/mailowo wraz z uzasadnieniem. Towar reklamowany będzie odbierany przez Wykonawcę na jego koszt i ryzyko z siedziby Zamawiającego.
 7. Wykonawca zobligowany jest do dokonania wymiany wadliwego asortymentu na zgodny z zamówieniem i wolny od wad lub też pisemnej odmowy uznania reklamacji w terminie 7 dni roboczych od daty jej otrzymania. Brak pisemnej odmowy uznania reklamacji w tym terminie jest uważany za uznanie reklamacji przez Wykonawcę.
 8. W razie odrzucenia reklamacji na wady przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający może zażądać przeprowadzenia ekspertyzy przez właściwego rzeczoznawcę.
 9. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.
 10. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy (np. zaprzestanie produkcji, brak importu do Polski, wprowadzenie nowego asortymentu w miejsce dotychczas produkowanego), Wykonawca niezwłocznie zaproponuje Zamawiającemu zamienny asortyment. Za asortyment zamienny uważa się:
 - a) w przypadku leku – lek zawierający tą samą substancję czynną, w tej samej dawce, mający te same wskazania terapeutyczne oraz tą samą postać farmaceutyczną,
 - b) w przypadku pozostałego asortymentu - asortyment o nie gorszych parametrach.Cena asortymentu zamiennego nie może być wyższa od ceny wyrobu objętego niniejszą umową, z zastrzeżeniem ust. 11.
 11. W sytuacji, gdy w obrocie brak będzie wyrobów zamiennych (odpowiedników), które mogłyby być zaproponowane Zamawiającemu w cenach obowiązujących w niniejszej umowie, a są wyroby, których cena rynkowa w sposób znaczący jest wyższa od wyrobu objętego umową (sprzedaż w cenie z umowy groziłaby powstaniem rażącej straty u Wykonawcy), Wykonawca niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, załączając do pisemnej informacji dokumenty na dowód istnienia takiej sytuacji (np. pisma od producenta, od podmiotów trzecich, itp.). Wykonawca ma również obowiązek przedstawić pisemnie uzasadnienie wystąpienia ewentualnej rażącej straty po jego stronie i załączyć na tą okoliczność stosowne dokumenty (wyjaśnienia, kalkulacje kosztów).
 12. Zmiana wyrobu na zasadach, o których mowa w ust. 10 i 11 jest możliwa wyłącznie za pisemną zgodą (wyrażoną w formie pisemnej lub za pośrednictwem poczty elektronicznej Zamawiającego. W przypadku braku zgody Zamawiającego na zamianę wyrobu, Strony dopuszczają możliwość zawarcia aneksu do umowy na podstawie którego wyłączą ten asortyment z przedmiotu umowy.

13. Jeżeli dostarczenie oferowanego produktu lub dostarczenie produktu zamiennego nie jest możliwe w wymaganym terminie, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie zawiadomić o tym Zamawiającego poprzez przesłanie na adres e-mail/noty informującej o przyczynach odmowy realizacji zamówienia.
14. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy lub też dostarczy wyrób wadliwy, bądź też niezwłocznie nie zaproponuje dostarczania zamiennika (odpowiednika) wyrobu w sytuacji, o której mowa w ust. 10 Zamawiający będzie miał prawo dokonać zakupu wyrobu/zamiennika u innego Wykonawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Wykonawca. Ponadto Zamawiający ma prawo nałożyć na Wykonawcę odpowiednio karę umowną, o której mowa w § 7 ust. 1.
15. Bez względu na przewidziany w niniejszym paragrafie tryb reklamacyjny, w przypadku niedostarczenia towaru w terminach przewidzianych w umowie, lub też dostarczenia asortymentu wadliwego, jeżeli dany towar będzie niezbędny dla wykonywania działalności leczniczej Zamawiającego z uwagi na konieczność ratowania życia lub zdrowia pacjenta, Zamawiający ma prawo zaopatrzenia się w dany asortyment we własnym zakresie, przy czym jeżeli cena nabytego towaru będzie wyższa od ceny przewidzianej w formularzu cenowym, Wykonawca będzie zobowiązany zwrócić Zamawiającemu różnicę.
16. W trakcie obowiązywania umowy, dopuszcza się również w uzasadnionych przypadkach, zmianę wielkości opakowań dostarczonego przedmiotu zamówienia. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk) danego asortymentu objętego przedmiotową umową i nie może powodować wzrostu cen jednostkowych. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji Zamawiającego.
17. Strony dopuszczają także możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - 1) Numeru katalogowego produktu (wyrobu)
 - 2) Nazwy produktu (wyrobu) przy zachowaniu jego parametrów
 - 3) Sposobu konfekcjonowania

§ 5

NADZÓR NAD UMOWĄ

1. Wykonawca zobowiązuje się do współpracy z Zamawiającym na każdym etapie wykonania Przedmiotu Umowy.
2. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia każdorazowo pełnej informacji na temat stanu realizacji Przedmiotu Umowy.
3. Osobami upoważnionymi do dokonywania uzgodnień w trakcie realizacji Umowy są:
 - 1) ze strony Zamawiającego:, nr telefonu:, adres e-mail
 - 2) ze strony Wykonawcy:, nr telefonu tel.:, adres e-mail

§ 6

CZAS TRWANIA UMOWY

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony **12 miesięcy tj. od dnia 01.01.2025 r. do dnia 31.12.2025 r. lub do czasu wyczerpania ogólnej wartości przedmiotu zamówienia**, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, o ile nastąpi wcześniej.

2. Po w/w dacie, mimo niezrealizowania zamówienia objętego umową, umowa wygasa lub po wyczerpaniu wartości wynagrodzenia Wykonawcy, z zastrzeżeniem ust. 3.
3. W przypadku niezrealizowania ilościowego umowy w terminie określonym w ust. 1, strony dopuszczają możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy o maksimum 3 miesiące. W takim wypadku ogólna wartość dostaw nie może przekroczyć wartości umowy określonej w § 2 ust.1 umowy.
4. Dostawy towaru odbywać się będą partiami, sukcesywnie, stosownie do potrzeb Zamawiającego.

§ 7 KARY UMOWNE

1. Zamawiający będzie miał prawo żądać kar umownych w wysokości:
 - 1) 0,5 % wartości brutto niedostarczonego w terminie produktu, za każdy dzień roboczy zwłoki w dostawie ponad termin określony w § 1 ust. 3 zd. 1, jednak nie mniej niż 20,00 zł,
 - 2) (dotyczy dostawy „na ratunek”) za zwłokę w dostawie produktu lub produktów ponad termin określony w umowie - w wysokości 0,5% wartości produktu lub produktów, co do których Wykonawca dopuścił się zwłoki, za każde rozpoczęte 12 godzin zwłoki w dostawie ponad termin określony w §1 ust. 4 w przypadku dostawy „na ratunek”, jednak nie mniej niż 20,00 zł za zwłokę w dostawie produktu lub produktów objętych jednym zamówieniem w przypadku dostawy „na ratunek”;
 - 3) za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 4 ust. 7 w wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją za każdy dzień roboczy zwłoki w wymianie ponad termin określony w umowie, jednak nie mniej niż 20,00 zł za każdy dzień roboczy zwłoki,
 - 4) w przypadku zwłoki Wykonawcy w przekazaniu dokumentu w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego w przypadku wskazanym w § 1 ust. 6, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto produktu leczniczego, którego dotyczy ten dokument (jednak nie mniej niż 10,00 zł i nie więcej niż 100,00 zł) za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku rozwiązania umowy (lub jej części) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
3. W przypadku rozwiązania umowy (lub jej części) z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
4. W przypadku niewykonania przez Kupującego obowiązku, o którym mowa w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, w odniesieniu do danego pakietu, Wykonawcy nie przysługuje roszczenie o zapłatę kwoty odpowiadającej różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw w ramach tego pakietu, do nabycia których zobowiązał się Zamawiający (wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie), a wartością dostaw nabytych przez Zamawiającego w okresie realizacji umowy w ramach tego pakietu, jak też o zapłatę jakichkolwiek odszkodowań czy dodatkowych kwot ponad cenę za faktycznie wykonaną część umowy, z zastrzeżeniem zdania następnego. W takim przypadku Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw, do nabycia których zobowiązał się Kupujący w ramach danego

- pakietu wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, a wartością dostaw nabytych w ramach tego pakietu przez Kupującego w okresie realizacji umowy.
5. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za niewykonanie obowiązku, o którym mowa w §1 ust. 2 zdanie ostatnie, i w związku z tym w szczególności nie jest zobowiązany do zapłaty kary umownej wskazanej w ustępie poprzedzającym czy też jakiegokolwiek rekompensaty lub odszkodowania, ani też do zapłaty na rzecz Wykonawcy kwoty odpowiadającej różnicy pomiędzy minimalną wartością brutto dostaw, do nabycia których zobowiązał się Zamawiający w ramach danego pakietu (wskazaną w §1 ust. 2 zdanie ostatnie), a wartością dostaw nabytych przez Zamawiającego w okresie realizacji umowy w ramach tego pakietu, jeżeli za niewykonanie tego obowiązku Zamawiający nie ponosi winy. W szczególności Zamawiający nie ponosi w tym zakresie odpowiedzialności, jeżeli niewykonanie tego obowiązku było spowodowane okolicznościami, których Zamawiający działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć w chwili rozpoczęcia postępowania o udzielenie zamówienia objętego niniejszą umową, w tym na skutek otrzymania przez Zamawiającego od osób trzecich darowizn asortymentów objętych przedmiotem umowy.
 6. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego bądź przez Wykonawcę nie powoduje wygaśnięcia obowiązku Wykonawcy do zapłaty ewentualnych kar umownych powstałych i obliczonych zgodnie z niniejszą umową.
 7. W przypadku, gdy szkoda powstała przewyższa ustanowioną karę umowną, Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
 8. Kara umowna będzie płatna na podstawie noty obciążeniowej, w terminie wskazanym w nocie. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
 9. Łączna wysokość kar umownych, których zapłaty może dochodzić Zamawiający do Wykonawcy, nie może przekroczyć 50% ceny brutto umowy wskazanej w § 2 ust. 1 umowy.
 10. Łączna wysokość kar umownych, których zapłaty może dochodzić Wykonawca do Zamawiającego, nie może przekroczyć 50 % ceny brutto umowy wskazanej w § 2 ust. 1 umowy.

§ 8

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, z wyjątkiem sytuacji przewidzianych w niniejszej umowie oraz ustawie PZP.
2. Integralną część umowy stanowi oferta Wykonawcy wraz z załącznikami, w zakresie jakim odnosi się do przedmiotu niniejszej umowy.
3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonane wyłącznie za zgodą obu stron wyrażoną w formie aneksu.
4. Nie wypełnianie warunków umowy przez Wykonawcę, w tym m.in. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy, dają podstawę Zamawiającemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym bez prawa Wykonawcy do naliczania kar umownych. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio §6 ust. 2. Uprawnienie, o którym mowa w zdaniu pierwszym

- niniejszego ustępu przysługuje w terminie 30 dni od dnia zaistnienia okoliczności uzasadniających rozwiązanie niniejszej umowy.
5. Zamawiający może również odstąpić od umowy lub rozwiązać umowę w przypadkach określonych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
 6. W przypadku braku uzyskania dalszej zgody Ministra Zdrowia zgodnie z obowiązującymi przepisami w przypadkach, o których mowa w § 1 ust. 7 lub też jeżeli zwłoka w dostarczeniu dokumentu zgodnie z § 1 ust. 7 przekroczy niż 7 dni, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy ze skutkiem na przyszłość w zakresie dotyczącym tego produktu leczniczego. W takiej sytuacji ma zastosowanie § 6 ust. 2.
 7. W przypadku, o którym mowa w ust. 4-6, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
 8. Prawo odstąpienia, o którym mowa w ust. 5 i 6, Zamawiający może wykonać w terminie 30 dni od powzięcia informacji o okolicznościach uzasadniających odstąpienie.
 9. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie postanowień niniejszej umowy w zakresie, w jakim będzie to spowodowane działaniem siły wyższej.
 10. Za siłę wyższą Strony uznają zdarzenie, którego Strony nie mogły przewidzieć, któremu nie mogły zapobiec, ani któremu nie mogą przeciwdziałać, a które uniemożliwia Stronie wykonanie w części lub w całości jego zobowiązań. Siła wyższa obejmuje w szczególności następujące zdarzenia:
 - wojna, działania wojenne, atak terrorystyczny;
 - terroryzm, rewolucja, przewrót wojskowy lub cywilny, wojna domowa;
 - skutki zastosowania amunicji wojskowej, materiałów wybuchowych, skażenie radiologiczne, z wyjątkiem tych, które mogą być spowodowane użyciem ich przez Wykonawcę;
 - klęski żywiołowe, jak huragan, powódź, trzęsienie ziemi, pożar, epidemia;
 - bunt, niepokoje, strajki.
 11. Każda ze Stron jest zobowiązana do niezwłocznego poinformowania drugiej Strony o wystąpieniu siły wyższej, o której mowa w ust. 10. Zawiadomienie to musi wskazywać na okoliczności stanowiące siłę wyższą, a także skutki wystąpienia siły wyższej w zakresie dotyczącym obowiązków Strony wynikających z niniejszej umowy oraz środki przewidziane przez Stronę celem zminimalizowania skutków działania siły wyższej.
 12. Strona, której dotyczy działanie siły wyższej, jest zobowiązana do wykonywania obowiązków wynikających z niniejszej umowy w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań celem ograniczenia wpływu siły wyższej na realizację obowiązków wynikających z umowy.
 13. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, w tym również danych osobowych i medycznych, uzyskanych w trakcie realizacji niniejszej umowy, w tym również mimowolnie. Obowiązek ten dotyczy także okresu po ustaniu umowy. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za zachowanie tajemnicy przez swoich pracowników, podwykonawców i inne osoby, którymi będzie się posługiwał przy wykonywaniu umowy.
 14. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie będą miały zastosowanie właściwe przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu Cywilnego.
 15. Ewentualne spory wynikłe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzygane będą przez Sąd Powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
 16. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

§ 9

Informacja RODO

- 1) Administratorem danych osobowych **Wykonawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego** jest Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica, ul. Rychlińskiego 1, 06-091 Ząbki.
- 2) Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@drewnica.pl
- 3) Administrator będzie przetwarzał dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp) w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
- 4) Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp).
- 5) Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
- 6) Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
- 7) Dane osobowe będą przetwarzane przez okres wskazany w ustawie Pzp albo w przypadku zamówień realizowanych w ramach projektów (np. współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej) przez okres wskazany w wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.
- 8) Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, przy czym:
 - a. W przypadku obowiązków wynikających z art. 15 ust. 1-3 RODO zamawiający ma prawo żądać od osoby, której dane dotyczą wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;
 - b. Skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - c. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania. Prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej w celu ochrony praw innej osoby fizycznej i prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.
- 9) Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do przeprowadzenia postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Konsekwencje niepodania danych określa ustawa Pzp.

10) Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe.

Wykonawca:

Zamawiający:

Załączniki:

- 1) *Załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy*
- 2) *Załącznik nr 2 – formularz ofertowy*
- 3) *Załącznik nr 3 – Odpis z KRS/CEIDG*

up d

OŚWIADCZENIE

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na
**„Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica sp. z
o.o.”**
znak sprawy DZP.26.16.2024

Składałam oświadczenie z **art. 117 ust. 4 ustawy** z dnia 11 września 2019 r. – Prawo
zamówień publicznych (podział zadań konsorcjantów), przez nw. wymienionych
wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie

zamówienia:	Nazwa / Firma Wykonawcy	Adres (ulica, kod, miejscowość)	KRS/NIP
Wykonawca 1 / Lider:			
Wykonawca 2:			
Wykonawca 3:			
Wykonawca ...:			

1. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Wymagane uprawnienia	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

2. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący wykształcenia określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

3. Oświadczam(amy), że warunek dotyczący kwalifikacji zawodowych określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

4. Oświadczam(am), że warunek dotyczący doświadczenia wykonawcy określony w pkt. SWZ* spełnia(ją) nw. wykonawca(y):

Nazwa / Firma Wykonawcy	Zakres robót budowlanych, dostaw lub usług, które będą realizowane przez tego wykonawcę

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

* Wskazać jednostkę redakcyjną SWZ lub innego z dokumentów zamówienia w którym określono (sprecyzowano) dany warunek udziału w postępowaniu.

Załącznik Nr 5 do SWZ
znak sprawy: DZP.26.16.2024

.....
miejsowość, data

OŚWIADCZENIE

w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 PZP

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica sp. z o.o.” oświadczam, że:

- Wykonawca nie należy do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 594) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w przedmiotowym postępowaniu;
- Wykonawca należy do tej samej grupy kapitałowej z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w przedmiotowym postępowaniu:
- 1) ...
 - 2) ...

* właściwe zaznaczyć znakiem X

W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w przedmiotowym postępowaniu, wykonawca składa wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.

ZAMAWIAJĄCY:

Nazwa Zamawiającego	Adres Zamawiającego
Mazowiecki Szpital Wojewódzki Drewnica sp. z o.o. z/s w Ząbkach	05 – 091 Ząbki, ul. Rychlińskiego 1

WYKONAWCA*:

Nazwa Wykonawcy	Adres Wykonawcy

*Wykonawca moduluje tabelę powyżej, w zależności od swoich potrzeb

POSTĘPOWANIE O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

Nazwa	Znak
„Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o.o.	DZP.26.16.2024

Oświadczenie

dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
pt. „Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego
Drewnica Sp. z o.o.”,

oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

- nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków

ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹

2. nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. (Dz. U. z 2024 r. poz. 5072) o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego ²

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

.....
kwalifikowany podpis elektroniczny

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

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

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

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

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

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

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

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet-1

Leki stosowane w chorobach psychicznych i neurologii – 1

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Agomelatinum	op	28 tabl.powl.	0,025 g	tabl.powl.	25							
2	Amantadine	op	30 tabl.	0,1 g	tabl. powl.	10							
3	Amitriptylinum	op	60 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	10							
4	Amitriptylinum	op	60 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	15							
5	Buspironium	op	60 tabl.	0,01 g	tabl.	5							
6	Carbamazepinum	op	50 tabl.	0,2 g	tabl.	40							
7	Chlorpromazinum	op	10 g	40 mg/g	Krople	90							
8	Citalopramum	op	28 tabl.powl.	0,02 g	tabl. powl.	30							
9	Clozapinum	op	50 tabl.	0,1 g	tabl.	500							
10	Clozapinum	op	50 tabl.	0,025 g	tabl.	320							
11	Doxepinum	op	30 kaps.	0,025 g	kaps.	6							
12	Doxepinum	op	30 kaps.	0,01 g	kaps.	5							
13	Fluoksetinum	op	30 kaps.	0,02 g	kaps.	65							
14	Fluoksetinum	op	28 kaps.	0,01 g	kaps.	30							
15	Haloperidolum	op	30 tabl. blistry	0,005 g	tabl.	100							
16	Haloperidolum	op	40 tabl. blistry	0,001 g	tabl.	250							
17	Haloperidolum	op	10 amp.	0,005 g/1 ml	inj.	280							
18	Haloperidolum	op	5 amp.	0,05 g/1 ml	inj.	90							
19	Haloperidolum	op	butelka 100ml	2mg/ml	Krople	180							
20	Hydroxyzini hydrochloridum	op	5 amp. 2 ml	0,1 g/2 ml	inj.	85							
21	Hydroxyzini hydrochloridum	op	butelka 200 ml	2 mg/ml	syrop	120							
22	Lamotryginum	op	30 tabl.	0,1 g	tabl.	330							
23	Lamotryginum	op	30 tabl.	0,025 g	tabl.	500							
24	Lithium Carbonate	op	60 tabl.	0,25 g	tabl.	340							

25	Moclobemidum	op	30 tabl.	0,15 g	tabl. powł.	5															
26	Opipramolium	op	20 tabl. powł.	0,05 g	tabl. powł.	15															
27	Perazinum	op	30 tabl.	0,1 g	tabl.	230															
28	Perazinum	op	20 tabl.	0,025 g	tabl.	400															
29	Phenytoinum	op	60 tabl.	0,1 g	tabl.	3															
30	Piracetamum	op	60 tabl. = 10 blistrów	1,2 g	tabl. powł.	5															
31	Piracetamum	op	1 op. 20 poj.	12 g/60 ml	inj.	1															
32	Piracetamum	op	60 tabl. = 6 blistrów	0,8 g	tabl. powł.	5															
33	Pridinolium	op	50 tabl.	0,005 g	tabl.	5															
34	Promazini hydrochloridum	op	60 tabl. drażowanych	0,05 g	draż.	3															
35	Promazini hydrochloridum	op	60 tabl. drażowanych	0,1 g	draż.	3															
36	Promazini hydrochloridum	op	60 tabl. drażowanych	0,025 g	draż.	3															
37	Promethazini hydrochloridum	op	20 tabl. drażowanych	0,025 g	draż.	500															
38	Promethazini hydrochloridum	op	20 tabl. drażowanych	0,01 g	draż.	15															
39	Selegilini hydrochloridum	op	50 tabl.	0,005 g	tabl. powł.	5															
40	Sulpiridum	op	24 kaps. blistry	0,1 g	kaps.	80															
41	Sulpiridum	op	30 tabl. blistry	0,2 g	tabl.	120															
42	Sulpiridum	op	24 kaps. blistry	0,05 g	kaps.	90															
RAZEM:																					

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet-2

Leki stosowane w chorobach psychicznych i neurologii – 2

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	11
1	Aripirazolum	op	1 fiol.	0,00975 g/1,3 ml	inj.	130							
2	Aripirazolum	op	28 tabl.	0,005 g	tabl.	40							
3	Aripirazolum	op.	28 tabl.	0,01 g	tabl.	140							
4	Aripirazolum	op	28 tabl.	0,01 g	tabl.uleg.rozp.w j.ustnej	30							
5	Aripirazolum	op	28 tabl.	0,015 g	tabl.uleg.rozp.w j.ustnej	90							
6	Biperidenum	op	50 tabl.	0,002 g	tabl.	30							
7	Biperidenum - ml	op	5 amp.	0,005 g/1 ml	inj.	10							
8	Bupropionum hyd	op	30 tabl.	0,15 g	tabl. o zmodyf.uwaln.	30							
9	Bupropionum hyd	op	30 tabl.	0,3 g	tabl. o zmodyf.uwaln.	20							
10	Carbamazepinum	op	50 tabl.	0,6 g	tabl.przedl.uwaln.	25							
11	Carbamazepinum	op	50 tabl.	0,3 g	tabl.przedl.uwaln.	50							
12	Carbamazepinum	op	30 tabl.	0,4 g	tabl.przedl.uwaln.	40							
13	Carbamazepinum	op	50 tabl.	0,2 g	tabl.przedl.uwaln.	35							
14	Cariprazine	op	28 kaps.	0,0015 g	kaps. twarde	40							
15	Cariprazine	op	28 kaps.	0,003 g	kaps. twarde	90							

16	Cariprazine	op	28 kaps.	0,0045 g	kaps.twarde	35													
17	Chlorprothixenum	op	50 tabl.	0,05 g	tabl. powl.	370													
18	Chlorprothixenum	op	50 tabl.	0,015 g	tabl. powl.	180													
19	Clomipraminum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	10													
20	Clomipraminum	op	20 tabl.	0,075 g	tabl. powl.przedl.uwaln.	70													
21	Clomipraminum	op	30 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	30													
22	Donepezilum	op	28 tabl.	0,005 g	tabl. powl.	50													
23	Donepezilum	op	28 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	45													
24	Duloxetine	op	28 kaps.dojelit	0,03 g	kaps.dojelitowe	130													
25	Duloxetine	op	28 kaps.dojelit	0,06 g	kaps.dojelitowe	170													
26	Escitalopramum	op	28 tabl.	0,005 g	tabl.powl.	35													
27	Escitalopramum	op	28 tabl. = 2 blistry	0,01 g	tabl. powl.	150													
28	Escitalopramum	op	28 tabl.	0,015 g	tabl.powl.	20													
29	Escitalopramum	op	28 tabl. = 2 blistry	0,02 g	tabl. powl.	40													
30	Flupentixolum	op	50 tabl. pojemnik	0,003 g	tabl. powl.	30													
31	Flupentixolum	op	50 tabl. pojemnik	0,5 mg	tabl. powl.	50													
32	Flupentixolum dec	op	1 amp.	0,02 g/1 ml	inj.	60													

33	Fluvoxamine	op	30 tabl.	0,1 g	tabl. powl.	25							
34	Fluvoxaminum	op	60 tabl.	0,05 g	tabl. powl.	20							
35	Gabapentinum	op	100 tabl.powl.	0,8 g	tabl.powl.	5							
36	Gabapentinum	op	100 tabl.powl.	0,6 g	tabl.powl.	5							
37	Gabapentinum	op	100 kaps.	0,4 g	kaps.	5							
38	Gabapentinum	op	100 kaps.	0,3 g	kaps.	5							
39	Gabapentinum	op.	100 kaps.	0,1 g	kaps.	5							
40	Lacosamidum	op	56 tabl.powl.	0,2 g	tabl.powl.	5							
41	Lacosamidum	op	56 tabl.powl.	0,15 g	tabl.powl.	5							
42	Lacosamidum	op	56 tabl.powl.	0,1 g	tabl.powl.	5							
43	Lacosamidum	op	14 tabl.powl.	0,05 g	tabl.powl.	5							
44	Levetiracetamum	op	50 tabl.	1 g	tabl. powl.	10							
45	Levetiracetamum	op	50 tabl.	0,75 g	tabl. powl.	10							
46	Levetiracetamum	op	50 tabl.	0,5 g	tabl. powl.	10							
47	Levetiracetamum	op	50 tabl.	0,25 g	tabl. powl.	5							
48	Levodopum et Ber	op	100 tabl.	0,1g+0,025 g	Tabl. -> Zawiesina	10							
49	Levodopum et Ber	op	100 kaps.HBS	0,1g+0,025 g	kaps.HBS	5							

50	Levodopum et Ber	op	100 tabl.	0,05g+0,0125 g	Tabl. -> Zawiesina	20							
51	Levomepromazinu	op	50 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	240							
52	Memantini hydroc	op	56 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	20							
53	Memantini hydroc	op	56 tabl.	0,02 g	tabl. powl.	25							
54	Mianserini hydroc	op	30 tabl.	0,06 g	tabl. powl.	10							
55	Oxcarbazepinum	op	50 tabl.powl.	0,6 g	tabl.powl.	10							
56	Oxcarbazepinum	op	50 tabl.powl.	0,3 g	tabl.powl.	10							
57	Oxcarbazepinum	op	50 tabl.powl.	0,15 g	tabl.powl.	10							
58	Olanzapinum	op	1 fiol.	0,01 g	inj.	200							
59	Paroxetinum	op	30 tabl.powl.	0,02 g	tabl. powl.	90							
60	Pregabalinum	op	56 kaps.	0,075 g	kaps.	240							
61	Pregabalinum	op	56 kaps.	0,15 g	kaps.	280							
62	Rivastigminum	op	30 szt.	0,0046 g/24 h	system transdermalny	20							
63	Sodium Valproate	op	50 tabl. pojemnik szklany	0,5 g	tabl.przedl.uwaln.	30							
64	Tiapridum	op	20 tabl.	0,1 g	tabl.	100							
65	Topiramatum	op	28 tabl.	0,2 g	tabl. powl.	20							
66	Topiramatum	op	28 tabl.	0,1 g	tabl. powl.	25							

67	Topiramatum	op	28 tabl.	0,05 g	tabl. powl.	10							
68	Topiramatum	op	28 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	15							
69	Trazodoni hydrochl	op	90 tabl. =3 blistry	0,15 g	tabl.przedt.uwaln.	30							
70	Trazodoni hydrochl	op	90 tabl. =3 blistry	0,075 g	tabl.przedt.uwaln.	50							
71	Trazodoni hydrochl	op	30 tabl.powl.	0,15 g	tabl.powl. przedt.uw.	120							
72	Trazodoni hydrochl	op	30 tabl.powl.	0,3 g	tabl.powl.przedt.uw.	45							
73	Valproic Acid	op	1 butelka 100 ml	0,05 g/1 ml	syrop	2000							
74	Valproic Acid	op	100 kaps.	0,3 g	kaps.	50							
75	Valproic Acid	op	100 kaps.	0,5 g	kaps.	70							
76	Valproic Acid	op	100 kaps.	0,15 g	kaps.	25							
77	Vortioxetinum	op	28 tabl.powl.	0,01 g	tabl.powl.	75							
78	Vortioxetinum	op	28 tabl.powl.	0,005 g	tabl.powl.	20							
79	Zuclopenthixolu m	op	10 amp.	0,2 g/1 ml	inj.	40							
80	Zuclopenthixolu m	op	5 amp.	0,05 g/1 ml	inj.	65							
81	Zuclopenthixolum	op	100 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	20							
82	Zuclopenthixolum	op	100 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	35							
							RAZEM:						

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet-3
Leki różne - 1

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Acenocoumarol	op	60 tabl.	0,004 g	tabl.	10							
2	Acenocoumarolum	op	60 tabl.	0,001 g	tabl.	5							
3	Acetazolamidum	op	30 tabl.	0,25 g	tabl.	5							
4	Aciclovirum	op	30 tabl.	0,8 g	tabl.	6							
5	Acidum acetylsalicylicum	op	20 tabl. = 2 blistry	0,3 g	tabl.	10							
6	Acidum folicum	op	30 tabl.	0,015 g	tabl.	230							
7	Acidum folicum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	10							
8	Adenosinum 0,003 g/ml	op	6 fioł. 2 ml	0,003g/ml	fioł.	26							
9	Articaini hydrochloridum+Adrenalini tartras 1:200 000	op	50 wkładów 1,7 ml	(40mg+0,005mg)/ml	inj.	2							
10	Ethyl chloride	op	poj. 70 g aerozolu		poj. aerozol	2							
11	Allantoinum + Dexpanthenolum	op	tuba 30 g	2%	maść	45							
12	Allantoinum + Zinci oxydum+Talc+Solanum Tuberosum	op	poj. 100 g	-	zasypka	5							
13	Allopurinol	op	50 tabl.	0,1 g	tabl.	40							
14	Allopurinol	op	30 tabl.	0,3 g	tabl.	60							
15	Aloe capensis + Frangulae corticis extractum siccum	op	20 tabl. drażowanych = 2 blistry	-	draż.	35							
16	Aluminium Acetotartrate	op	6 tabl.	1 g	tabl. rozpuszczalne	20							
17	Aluminium Acetotartrate	op	tuba 75 g	75 g	żel	20							

18	Aluminium phosphate	op	butelka 250 g	4,5%	zawiesina	15							
19	Ambroxoli hydrochloridum	op	butelka 150 ml	0,03 g/5 ml	syrop	40							
20	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum	op	50 tabl. pojemnik plastikowy	0,005g+0,05g	tabl.	10							
21	Amiodaroni hydrochloridum	op	60 tabl.powl.	0,2 g	tabl.	5							
22	Amiodaroni hydrochloridum	op	5 amp.	0,15 g/3 ml	inj.	26							
23	Ammonii bituminosulfonas	op	1 tuba 20 g	-	maść	10							
24	Antazolinum -ml	op	10 amp.	0,1 g/2 ml	inj.	4							
25	Apixabanum	op	60 tabl.powl.	0,0025 g	tabl.powl.	10							
26	Apixabanum	op	60 tabl.powl.	0,005 g	tabl.powl.	12							
27	Aqua Pro Injectione	op	100 amp. polietylen	10 ml	inj.	6							
28	Ascorbic Acid - produkt leczniczy	op	50 tabl.powl.	0,2 g	tabl.powl.	25							
29	Ascorbic Acid	op	5 amp.	0,5 g/5 ml	inj.	2							
30	Atorvastatin	op	30 tabl.powl.	0,01 g	tabl.powl.	10							
31	Atorvastatin	op	30 tabl.powl.	0,02 g	tabl.powl.	10							
32	Atorvastatin	op	30 tabl.powl.	0,04 g	tabl.powl.	10							
33	Atorvastatin	op	30 tabl.powl.	0,08 g	tabl.powl.	10							
34	Atropini sulfas	op	10 amp.	0,001 g/1 ml	inj.	5							
35	Barium Sulfuricum	op	200 ml	1 g/1ml	zawiesina	10							
36	Benzyl benzoate, Paraffinum liquidum (prep.przeciwświerzbowy)	op	butelka 120 ml	10%	plyn	50							
37	Betahistini dihydrochloridum	op	30 tabl. = 3 blistry	0,024 g	tabl.	10							
38	Betahistini dihydrochloridum	op	30 tabl.	0,008 g	tabl.	10							

39	Betamethasonum + Clotrimazolum + Gentamicinum	op	tuba 15 g	(0,64mg+10mg+1 mg)/g	maść	30							
40	Bilastinum	op	30 tabl.	0,02 g	tabl.	35							
41	Bisacodylum	op.	30 tabl.	0,005 g	tabl. dojelit.	10							
42	Bisacodylum	op	10 czopków	0,01 g	czopki	6							
43	Bisoprolol	op	30 tabl.powl.	0,0025 g	tabl.powl.	270							
44	Bisoprolol	op	30 tabl.powl.	0,00125 g	tabl.powl.	45							
45	Bromhexinum	op	op. 200 ml	0,004 g/5 ml	syrop	25							
46	Bromhexinum	op	40 tabl.	0,008 g	tabl.	15							
47	Bromocriptinum	op	30 tabl.	0,0025 g	tabl.	15							
48	Budesonidum	op	60 kaps.	0,2 mg	proszek do inhalacji w kaps.+inhalator	20							
49	Budesonidum	op	poj. 200 dawek	0,1 mg / dawka	proszek do inhalacji	10							
50	Budesonidum	op	20 amp.2 ml	0,25mg/ml	zawiesina do nebulizacji	30							
51	Cabergoline	op	8 tabl.	0,5mg	tabl.	6							
52	Calcium carbonate	op	30 kaps.twardych	0,2 g jonów wapnia	kaps.	35							
53	Calcium carbonate	op	30 kaps. twardych	0,4 g jonów wapnia	kaps.	70							
54	Calcii chloridi dichydricum	op	10 amp. 10 ml	0,067g/ml	amp.	3							
55	Calcii dobesilas	op	30 tabl.	0,25 g	tabl.	10							
56	Calcii lactas	op	12tabl.+2	1,38 g = 0,177 g wapnia	tabl. musujące	15							
57	Calcium gluconate	op	5 amp.	95,5mg/ml	roztw.do wstrz./inf.	3							

58	Capsulae amylaceae	op	250 szt.	rozm.5	Rp.kaps.skrobiowe	15							
59	Captoprilum	op	30 tabl. blistry	0,025 g	tabl.	25							
60	Captoprilum	op	30 tabl. blistry	0,0125 g	tabl.	40							
61	Carbo activatus - produkt leczniczy	op	20 kaps.twardych	0,2 g	kaps.twarde	50							
62	Carvedilolum	op	30 tabl./tabl.powl.blistry	0,0125 g	tabl. powl./tabl.	15							
63	Carvedilolum	op	30 tabl./tabl.powl.blistry	0,00625 g	tabl./tabl. powl.	15							
64	Ciclesonidum	op	1poj. 120 dawek	0,16 mg	aerozol inhalacyjny	6							
65	Chlorquinaldolum	op	40 tabl.	0,002 g	tabl. do ssania	120							
66	Chlorhexydinum	op	płyn stomatologiczny 300 ml bez alkoholu	0,20%	płyn do płukania jamy ustnej	5							
67	Chlorheksydinum	op	żel antyseptyczny stomatologiczny 40 ml	0,20%	żel stomatologiczny	5							
68	Cholini salicylas	op	butelka 10 g	200mg/g	krople do uszu	3							
69	Cholini salicylas, Cetalkonii chloridum	op	tuba 10 g	-	Żel	20							
70	Clemastinum	op	5 amp.	0,002 g/2 ml	inj.	5							
71	Clemastinum	op	30 tabl.	0,001 g	tabl.	15							
72	Clopidogrelum	op	84 tabl.	0,075 g	tabl. powl.	10							
73	Clotrimazolum	op	6 tabl.	0,1 g	tabl. dopochwowe	10							
74	Clotrimazolum	op	tuba 20 g	1%	krem	35							
75	Codeini phospas hemihydricus+sulfogaiacolum	op	10 tabl.	0,015 g+0,3g	tabl.	10							
76	Colchicinum	op	20 tabl.draż.	0,0005 g	tabl.draż.	5							
77	Colecalciferolum - produkt leczniczy	op	1 but.15 ml	15000 j.m/ml	płyn doustny	30							
78	Colecalciferolum - produkt leczniczy	op	30 kaps.miękkie	4000 i.U.	kaps.miękkie	50							

79	Colecalciferolum - produkt leczniczy	op	30 kaps.miękkie	2000 I.U.	kaps. miękkie	140							
80	Crotamitonum	op	tuba 40 g	10 mg/g	maść	20							
81	Crotamitonum	op	butelka 100 ml	10 mg/g	płyn	100							
82	Cyanocobalaminum	op	5 amp.	0,001 g/2 ml	inj.	10							
83	Cyanocobalaminum	op	10 amp.	0,1 mg/1 ml	inj.	10							
84	Cyproteroni acetat	op	20 tabl.	0,05 g	tabl.	5							
85	Dabigatran etexilate	op	180 kaps.twarde	0,15 g	kaps.twarde	2							
86	Dabigatran etexilate	op	180 kaps.twarde	0,11 g	kaps.twarde	2							
87	Denotivirum	op	op. 3 g	30 mg/g	krem	10							
88	Dentosept (prep.złożony), płyn do stos. w j.ustn.	op	butelka 100 ml	4,55 g/5 ml	płyn	10							
89	Dexamethasone Sodium Phosphate	op	10 amp.	0,004 g/1 ml	inj.	10							
90	Dexamethasonum	op	20 tabl.	0,001 g	tabl.	10							
91	Dexamethasonum	op	20 tabl.	0,004 g	tabl.	5							
92	Dexamethasonum	op	20 tabl.	0,008 g	tabl.	5							
93	Dexamethasone acetate+Framycetin sulphate+ Polymyxin B sulphate	op.	tuba 5 g	(0,1g+0,025g+0,0025g)/g	maść	3							
94	Dexpanthenolum	op	poj. 150 ml	5%	Pianka	5							
95	Dexpanthenolum	op	tuba 10 g	5%	żel do oczu	10							
96	Diclofenacum natricum	op	5 amp.	0,075 g/3 ml	inj.	3							
97	Diclofenacum natricum	op	30 tabl.powł.dojelitowe	0,05 g	tabl. powł.dojelitowe	50							
98	Diclofenacum natricum	op	10 czopków	0,05 g	czopki	10							
99	Diclofenacum natricum	op	10 czopków	0,1 g	czopki	20							

100	Diclofenacum natricum	op	tuba 100 g	1%	Zel	50												
101	Diclofenacum natricum	op	20 tabl.	0,1 g	tabl.przedl.uwaln.	30												
102	Diclofenacum natricum	op	butelka 5 ml	1 mg/ml	krople do oczu	5												
103	Digoxinum	op	5 amp.	0,5 mg/2 ml	inj.	5												
104	Digoxinum	op	30 tabl.	0,1 mg	tabl.	10												
105	Digoxinum	op	30 tabl.	0,25 mg	tabl.	10												
106	Diltiazemum	op	60 tabl.	0,06 g	tabl. powl.	3												
107	Diltiazemum	op	30 tabl.	0,12 g	tabl.przedl.uwaln.	3												
108	Dimeticonum (preparat p/wszawicy)	op	butelka 100 ml	100%	plyn	60												
109	Dinatrii phosphas dodecahydricus+Natrii dihydrogenophosphas monohydricus	op	poj. 150 ml	-	plyn	20												
110	Dopamini hydrochloridum	op	10 amp. 5 ml	0,04 g/ ml	inj.	2												
111	Dorzolamidum	op	1 butelka 5 ml	0,02 g/ml	krople do oczu	10												
112	Dorzolamidum + Timololum	op	1 butelka 5 ml	0,02g+0,005g/ml	krople do oczu	15												
113	Doxazosin	op	30 tabl.	0,002 g	tabl.	30												
114	Doxazosin	op	30 tabl.	0,004 g	tabl.	10												
115	Drotaverini hydrochloridum	op	40 tabl.	0,04 g	tabl.	65												
116	Drotaverini hydrochloridum	op	5 amp.	0,04 g/2 ml	inj.	12												
117	Drotaverinum hydrochloridum	op	20 tabl.	0,08 g	tabl.	40												
118	Empagliflozinum	op	28 tabl.powl.	0,01 g	tabl.powl.	15												
119	Enalapriili maleas	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	20												

120	Enalaprili maleas	op	30 tabl.	0,01 g	tabl.	50								
121	Epinephrinum	op	10 amp.	0,001 g/1 ml	inj.	16								
122	Etamsylatum	op	5 amp.	0,25 g/2 ml	inj.	5								
123	Etamsylatum	op	30 tabl.	0,25 g	tabl.	40								
124	Estradiolum	op	28 tabl.	0,002 g	tabl.powl.	10								
125	Extractum spissum compos ex: Arnicae et Calend. anth+Hippocast. corticis extr. sicc.	op	tuba 30 g	-	maść	5								
126	Fenofibratum	op	30 tabl.	0,215 g	tabl. powl.	20								
127	Fenofibratum	op	30 tabl.	0,16 g	tabl. powl.	20								
128	Fenoteroli hydrobromidum	op	200 dawek = 10 ml	0,1 mg w dawce	aerozol	10								
129	Fenoteroli + Ipratropium Bromide	op	20 ml	(0,5 mg/0,25 mg)/ml	plyn do inhal. z nebulizatora	25								
130	Ferric Oxide Dextran Complexes	op	50 amp.	0,1 g żelaza/2 ml	inj.	2								
131	Ferrous Sulfate	op	30 tabl.	0,105 g Fe 2+	tabl.przedł.uwaln.	130								
132	Finasteridum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl. powl.	20								
133	Fluconazolum	op	14 tabl./kaps.	0,05 g	tabl./kaps.	15								
134	Fluconazolum	op	7 kaps./tabl.	0,1 g	kaps./tabl.	15								
135	Fludrocortisonum	op	tuba 3 g	0,1%	maść do oczu	5								
136	Fludrocortisonum	op	20 tabl.	0,1 mg	tabl.	5								
137	Formoterolum	op	poj. 120 dawek	0,012 mg/dawkę	aerozol inhal.	20								
138	Furazidin (Furagin)	op	30 tabl.	0,05 g	tabl.	190								
139	Furosemidum	op	30 tabl. = 3 blistry	0,04 g	tabl.	125								
140	Furosemidum - ml	op	5 amp.	0,02 g/2 ml	inj.	30								
141	Glimepiridum	op	30 tabl.	0,002 g	tabl.	10								

142	Glimepiridum	op	30 tabl.	0,003 g	tabl.	10								
143	Glucosum - ml	op	10 amp.	400 mg/1ml	inj.	5								
144	Glucosum - ml	op	10 amp.	200 mg/1ml	inj.	5								
145	Glycerolum	op	10 czopków	2 g	czopki	20								
146	Glyceryl Trinitrate	op	1 poj. 200 dawek	0,4 mg w dawce	aerazol	20								
147	Hemorol (prep.złożony)	op	12 czopków	-	czopki	20								
148	Heparinum natricum	op	tuba 30 g	1000 j.m./1 g	żel	25								
149	Hydrochlorothiazidum	op	30 tabl.	0,0125 g	tabl.	35								
150	Hydrochlorothiazidum	op	30 tabl.	0,025 g	tabl.	25								
151	Hydrocortisonum	op	5 fiol. + rozp. 2 ml	0,1 g	inj.	30								
152	Hydrocortisonum	op	60 tabl.	0,01 g	tabl.	25								
153	Hydrocortisonum	op	tuba 15 g	10mg/g	krem	25								
154	Hydrogen peroxide	op	poj. 100 g	3%	poj.	4								
155	Lidocainum	op	poj. 38 g	10% (100 g/ml)	aerazol	1								
156	Loratadine	op	30 tabl.	0,01 g	tabl.	10								
157	Magnesii subcarbonas	op	60 tabl.	130 mg j.m.Mg	tabl.	20								
158	Magnesii hydroaspartas, Kalii hydroasp.	op	50 tabl.	17mg Mg+54mgK	tabl.	320								
159	Mediderm Cream	op	op. 1000 g	-	krem	28								
160	Mepivacainum		50 amp.strzyk. 1,8 ml	0,03g/ml	inj.	1								
161	Metronidazolom+Chlorquinaldolum	op	10 tabl.	0,25g+0,1g	tabl. dopochwowe	10								
162	Mometasonum furoatum	op	tuba 15 g	0,001 g/ g	krem	25								

163	Naloxonium hydrochloricum	op	10 amp. 1ml	0,0004g/ml	inj.	4							
164	Natamycin, Hydrocortison, Neomycinum	op	tuba 15 g	(10mg+10mg+3500j.m)/g	maść	15							
165	Neomycinum+Gramicidinum+Fludrocortisoni acetat	op	butelka 5 ml	(2500j.m+25j.m+1mg)/ml	zawiesina do oczu i uszu	30							
166	Oxybutyninum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	15							
167	Oxytetrac., Polymyxinum B, Hydrocortison	op	tuba 5 ml	(10000j.m+15mg+5mg)/ml	zawiesina do oczu i uszu	3							
168	Oxytetracyclinum+Hydrocortisoni acetat	op	tuba 3 g	(10mg+10mg)/g	maść do oczu	5							
169	Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, niekompletny pod względem odżywczym. Źródłem białka jest kazeina. 97 % energii pochodzi z białka, 2 % energii pochodzi z tłuszczu, 1% energii pochodzi z węglowodanów. Smak neutralny.	op	puszka 400 g		proszek	30							
170	Dieta hiperkaloryczna (1,44 kcal/ml), wysokobiałkowa(7,6g/100 ml), zawierająca nukleotydy, kwasy tłuszczowe omega-3 i argininę oraz MCT. Kompletna pod względem odżywczym. Smak waniliowy i owoców tropikalnych. Osmolarność 680 mOsm/l. Opakowanie kartonowe. Dieta doustna.	op	kartonik 237 ml	3 x 237 ml	płyn, smak owoców tropikal., smak waniliowy 237 ml	40							
171	Dieta hiperkaloryczna (1,66 kcal/ml), wysokobiałkowa (18g/200 ml) z dodatkiem błonnika rozpuszczalnego. Kompletna pod względem odżywczym. 23 % energii pochodzi z białka, 35 % energii pochodzi z tłuszczu a 39 % energii pochodzi z węglowodanów. Osmolarność 300 mOsm/l. Smak wanilia i truskawka. Opakowanie typu butelka	op	butelka 200 ml	4 x 200 ml	płyn	30							
172	Sól sodowa kw.hialuronowego, L-glicerylofosforylcholina, vit. B12, vit. B6, D-panthenol	op	butelka 8 ml	-	krople do oczu	6							

173	Simeticonum - produkt leczniczy	op	100 kaps.	0,04 g	kaps.	30							
174	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	op	20 tabl.	0,4g+0,08g	tabl.	10							
175	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	op	10 tabl. blister	0,8g+0,16g	tabl.	20							
176	Surgispon Standard 80mmx50mmx10mm	op	10 gąbek	8 cm x 5 cm x 1 cm	gąbka	1							
177	Tetanus vaccinum	op	1 amp.	40 j.m./0,5 ml	inj.	25							
178	Thiamini hydrochloridum+Pyridoxini hydrochloridum+Cyanocobalaminum	op	100 tabl.	100mg+200mg+0, 20mg	tabl. powl.	100							
179	Thiamini hydrochloridum+Pyridoxini hydrochloridum+Cyanocobalaminum	op	5 amp.2 ml	(100mg+100mg+1 mg)/2ml	inj.	300							
180	Zofenoprilum	op	28 tabl.[powl.	0,0075 g	tabl.powl.	10							
181	Zofenoprilum	op	28 tabl.powl.	0,03 g	tabl.powl.	15							
							RAZEM						

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet - 4

Leki różne - 2

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Insulin Aspart + Insulin Aspart Protaminat (30/70)	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	3							
2	Insulin Aspart + Insulin Aspart Protaminat (50/50)	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	3							
3	Insulin human	op	10 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	15							
4	Insulin isophan human	op	10 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	8							
5	Insulin Human + Insulin Isophan human 50/50	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	10							
6	Insulin Human + Insulin Isophan human 40/60	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	10							
7	Insulin Human + Insulin Isophan human 30/70	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	15							
8	Insulinum aspartum	op	5 wkładów	300 j.m./3 ml	inj.	3							
9	Insulin glargine	op	5 wstrzykiwaczy 3 ml	100 j.m./ml	inj.	4							
10	lodi solutio spirituosa	op	butelka 10 g	3,00%	plyn	2							
11	Ipratropium Bromide	op	200 dawek (10 ml)	0,02 mg w dawce	aerazol	35							
12	Ipratropium Bromide	op	butelka 20 ml	0,25mg/ml	plyn	10							
13	Isosorbide Mononitrate	op	30 tabl.	0,05 g	tabl.przedl.uw aln.	10							
14	Isosorbide Mononitrate	op	30 tabl.	0,075 g	tabl.przedl.uw aln.	10							
15	Kalii chloridum	op	60 tabl.	0,75 g = 0,391 g K+	tabl.	240							
16	Kalii chloridum	op	20 amp. 10 ml	0,15 g/ml	inj.	25							
17	Ketoprofenum	op	20 kaps.	0,1 g	kaps.	40							
18	Ketoprofenum	op	20 kaps.	0,05 g	kaps.	120							
19	Ketoprofenum	op	10 amp.	0,1 g/2 ml	inj.	5							
20	Lactulosum	op	butelka 1000 ml	9,75 g/15 ml	syrop	55							
21	Latanoprost	op	butelka 2,5 ml	0,05mg/ml	krople do oczu	20							

22	Lecarnidipine hydrochloride	op	28 tabl.	0,01 g	tabl.powl.	60							
23	Lecarnidipine hydrochloride	op	28 tabl.	0,02 g	tabl.powl.	10							
24	Lacidipinum	op	28 tabl.	0,002 g	tabl.powl.	10							
25	Lacidipinum	op	28 tabl.	0,004 g	tabl.powl.	15							
26	Lacidipinum	op	28 tabl.	0,006 g	tabl.powl.	10							
27	Levodopum, Carbidopum	op	100 tabl.	0,25/0,025 g	tabl.	3							
28	Levodopum, Carbidopum	op	100 tabl.	0,1/0,025 g	tabl.	3							
29	Levonorgestrel	op	1 tabl.	1,5 mg	tabl.	3							
30	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,2 mg	tabl.	10							
31	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,05 mg	tabl.	60							
32	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,025 mg	tabl.	50							
33	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,075 mg	tabl.	25							
34	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,1 mg	tabl.	35							
35	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,15 mg	tabl.	12							
36	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,112 mg	tabl.	8							
37	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,137 mg	tabl.	8							
38	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,175 mg	tabl.	3							
39	Levothyroxinum natricum	op	50 tabl.	0,088 mg	tabl.	6							
40	Lidocaini hydrochloridum + noradrenalini tartras	op	10 amp. 2 ml	(20mg+0,025mg)/ml	inj.	25							
41	Lidocainum	op	10 amp.2 ml	0,04 g/2 ml	inj.	3							
42	Lini oleum virginalae	op	tuba 30 g	0,2g/g	maść	50							
43	Loperamide	op	30 tabl.	0,002 g	tabl.	120							
44	Losartanum clinicum	op	28 tabl.	0,05 g	tabl. powl.	30							
45	Macrogol	op	20 saszetek	10 g	proszek do sporządz.	5							
46	Magnesii sulfas - ml	op	10 amp.10ml	2 g/10 ml	inj.	30							
47	Mesalazinum	op	100 tabl.	0,25 g	tabl.dojelit.	5							
48	Mesalazinum	op	100 tabl.	0,5 g	tabl.dojelit.	5							

49	Metamizolum natriicum	op	50 tabl.	0,5 g	tabl.	20								
50	Metamizolum natriicum	op	10 amp. 2 ml	1 g/2 ml	inj.	25								
51	Metforminum hydrochloridum	op	30 tabl. = 2 blistry	0,5 g	tabl.przedl.uw aIn.	50								
52	Metforminum hydrochloridum	op	30 tabl.	1 g	tabl.przedl.uw aIn.	40								
53	Metforminum hydrochloridum	op	30 tabl.	0,75 g	tabl.przedl.uw aIn.	20								
54	Metildigoxinum	op	30 tabl.	0,1 mg	tabl.	5								
55	Metoclopramidum	op	50 tabl. blister	0,01 g	tabl.	10								
56	Metoclopramidum	op	5 amp. 2ml	0,01 g/2 ml	inj.	15								
57	Metoprololi succinas	op	28 tabl.przedl.uwIn.	0,02375 g	tabl.przedl.uw aIn.	65								
58	Metoprololi succinas	op	28 tabl.przedl.uwIn.	0,0475 g	tabl.przedl.uw aIn.	95								
59	Metoprololi succinas	op	30 tabl.przedl.uw aIn.	bursztynianu = 0,1423 g	tabl.przedl.uw aIn.	5								
60	Metoprololi tartras	op	5 amp. 5ml	0,005 g/5 ml	inj.	20								
61	Metoprololi tartras	op	30 tabl. blistry	0,05 g	tabl.	140								
62	Metronidazolium	op	10 amp. 20ml	5mg/ml	inj.	3								
63	Metronidazolium	op	10 tabl.	0,5 g	tabl. dopochwowe	5								
64	Metronidazolium	op	20 tabl.	0,25 g	tabl.	10								
65	Metronidazolium	op	28 tabl.	0,5 g	tabl.	25								
66	Metronidazolium	op	40 pojem. Kabipac 100ml	0,5%(5mg/ml)	roztw.do.inf.	2								
67	Methylprednisolonum	op	30 tabl.	0,004 g	tabl.	6								
68	Naproxenum	op	60 tabl.dojelit.	0,25 g	tabl.dojelit.	20								
69	Natamycinum	op	3 globulki	0,1 g	globulki dopochwowe	10								
70	Natrii bicarbonas	op	op. 50 g	50 g	Subst.	5								
71	Natrii chloridum	op	100 amp. polietylen	10%/10 ml	inj.	5								
72	Natrii chloridum	op	50 amp.	0,9%/10 ml	inj.	130								
73	Nebivololum	op.	28 tabl.	0,005 g	tabl.	150								

74	Nicergolinum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl.	25							
75	Nicotinamidum (vit. PP)	op	20 tabl.	0,2 g	tabl.	4							
76	Nifuroksazidum	op	20 tabl.	0,2 g	tabl. powl.	20							
77	Nitrendipinum	op	30 tabl. = 2 blistry	0,02 g	tabl.	25							
78	Nitrendypinum	op	30 tabl. = 2 blistry	0,01 g	tabl.	30							
79	Norepinephrinum	op	5 amp. 4ml	0,004 g/4 ml	inj.	2							
80	Ofloxacinum	op	1 pojemnik 5 ml	0,3%(3mg/ml)	krople do oczu	25							
81	Ofloxacinum	op	1 op. 3 g	0,3%(3mg/ml)	maść do oczu	30							
82	Omeprazolom	op	1 fioł.	0,04 g	inf.(prosz.do przyg.roztw.)	10							
83	Pancreatinum	op	50 kaps.	10000 j.	kaps.	20							
84	Pantoprazolom	op	56 tabl.	0,02 g	tabl.dojelit.	125							
85	Pantoprazolom	op	56 tabl.	0,04 g	tabl.dojelit.	125							
86	Papaverini hydrochloridum	op	10 amp. 2ml	0,04 g/2 ml	inj.	5							
87	Paracetamolom	op	10 czopków = 2 blistry	0,5 g	czopki	5							
88	Paracetamolom	op	50 tabl.	0,5 g	tabl.	130							
89	Paracetamolom	op	inf.(roztw.) 1 fioł. 100 ml	0,01 g/ml	inf.(roztw.)	5							
90	Paraffinum liquidum	op	op. 100 g	-	płyn	10							
91	Pentoxifyllinum	op	20 tabl.	0,4 g	tabl.powl.prze dł.uwaln.	15							
92	Pentoxifyllinum	op	60 tabl. drażowanych	0,1 g	draż.	4							
93	Permethrin	op	tuba 30 g	5%(50mg/g)	krem	10							
94	Phytomenadionum (vit. K1)	op	10 amp.	0,01 g/1 ml	inj.	3							
95	Phytomenadionum (vit. K1)	op	30 tabl. drażowanych	0,01 g	draż.	2							
96	Pilocarpini hydrochloridum	op	1 op. 2 x 5ml	2%(20mg/ml)	krople do oczu	3							
97	Povidoni iodinum	op	tuba 20 g	0,1 g/g	maść	40							
98	Povidoni iodinum	op	płyn 250 ml	0,075mg/ml	płyn	5							

99	Prednisonum	op	20 tabl.	0,005 g	tabl.	30							
100	Prednisonum	op	20 tabl.	0,02 g	tabl.	6							
101	Saccharomyces boulardi - produkt leczniczy	op	20 kaps.	0,25 g	kaps.	125							
102	Progesteronum	op	30 tabl.	0,05 g	tabl. podjęzykowe	3							
103	Propafenonum	op	20 tabl. blistery	0,15 g	tabl. powł.	25							
104	Propranololum	op	50 tabl.	0,04 g	tabl.	25							
105	Propranololum	op	50 tabl.	0,01 g	tabl.	230							
106	Proxymetacainum	op	butelka 15 ml	0,5%	krople do oczu	3							
107	Pyridoxinum	op	50 tabl. blister	0,05 g	tabl.	20							
108	Pyridoxinum	op	10 amp.	0,05g/1 ml	amp.	3							
109	Ramiprilum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	180							
110	Ramiprilum	op	30 tabl.	0,0025 g	tabl.	100							
111	Ramiprilum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl.	85							
112	Retinolum	op	50 kaps.	12000 j.m.	kaps.	3							
113	Riboflavinum (vit. B2)	op	50 tabl. drażowanych	0,003 g	draż.	10							
114	Rosuvastatinum	op	28 tabl.powl.	0,005 g	tabl.powl.	160							
115	Rosuvastatinum	op	28 tabl.powl.	0,01 g	tabl.powl.	150							
116	Rosuvastatinum	op	28 tabl.powl.	0,02 g	tabl.powl.	60							
117	Salbutamololum	op	10 amp.	0,5 mg/1 ml	inj.	5							
118	Salbutamololum	op	20 amp. 2,5 ml	1mg/ml	roztw.do nebulizacji	10							

119	Salbutamololum	op	20 amp. 2,5 ml	2 mg/ml	roztw.do nebulizacji	8												
120	Salbutamololum	op	1 poj. 8,5g (200 dawek)	0,1 mg w dawce	aerazol	30												
121	Silver sulfathiazolum	op	poj. 100 g	2%(20mg/g)	krem	35												
122	Silver sulfathiazolum	op	tuba 40 g	2%(20mg/g)	krem	25												
123	Sodium bicarbonate	op	10 amp. 20 ml	84mg/20 ml	inj.	4												
124	Sotalolum	op	60 tabl.	0,04 g	tabl.	5												
125	Sotalolum	op	20 tabl.	0,08 g	tabl.	5												
126	Spironolactonum	op	20 tabl.	0,025 g	tabl.	100												
127	Talcum	op	1000 g	-	zасыпка	2												
128	Tamsulozinum	op	30 kaps.o zmodyf.uwaln.	0,0004 g	kaps.o zmodyfik.uwaln.	70												
129	Telmisartanum	op	28 tabl.	0,04 g	tabl.	45												
130	Telmisartanum	op	28 tabl.	0,08 g	tabl.	40												
131	Terbinafinum hydrochloride	op	poj.30 ml	1%(10mg/g)	aerazol	4												
132	Theophyllinum	op	50 tabl.	0,3 g	tabl. powl.przedl.u	10												
133	Theophyllinum	op	5 amp.	0,02g/ml	inj./inj.(roztw.)	25												
134	Thiamazolom	op	50 tabl./tabl.powl.	0,005 g	tabl./tabl.powl.	40												
135	Thiaminum (vit. B1)	op	50 tabl.	0,025 g	tabl.	10												
136	Ticagrelor	op	56 tabl.	0,09 g	tabl.uleg.rozp. w justnej	5												
137	Timololum	op	butelka 5 ml	0,5%(5mg/ml)	krople do oczu	5												
138	Timololum	op	butelka 5 ml	0,25%(2,5mg/ml)	krople do oczu	5												
139	Timonacic	op	30 tabl.	0,1 g	tabl.	120												
140	Tinidazolom	op	4 tabl.	0,5 g	tabl. powl.	2												
141	Tobramycinum	op	butelka 5 ml	0,3%(3mg/ml)	krople do oczu	15												
142	Tobramycinum + Dexamethasonum	op	butelka 5 ml	(1mg+3mg)/ml	zawiesina do oczu	10												
143	Tolperisonum	op	30 tabl. blistry	0,05 g	tabl. powl.	10												
144	Torasemidum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	130												

145	Torasemidum	op	30 tabl.	0,010 g	tabl.	40							
146	Tramadoli hydrochloridum	op	20 kaps.	0,05 g	kaps.	45							
147	Tramadoli hydrochloridum	op	10 amp.	0,05 g/1 ml	inj.	5							
148	Tramadoli hydrochloridum	op	30 tabl. blistry	0,1 g	tabl.przedl.uw aln.	10							
149	Tramadol + Paracetamol	op	60 tabl.powl./tabl.	37,5 mg+325 mg	tabl.powl./tabl .	15							
150	Trawoprost + Timololum	op	butelka 2,5 ml	(0,04g+5mg)/ml	krople do oczu	6							
151	Tropicamidum	op	10 ml = 2 butelki 5 ml	0,5%(5mg/ml)	krople do oczu	5							
152	Tropicamidum	op	10 ml = 2 butelki 5 ml	1%(10mg/ml)	krople do oczu	5							
153	Troxerutinum - produkt leczniczy	op	50 kaps.	0,3 g	kaps.	20							
154	Urosept (prep.złożony)	op	60 tabl. drażowanych	-	draż.	5							
155	Valsartanum	op	28 tabl.	0,08 g	tabl.	55							
156	Valsartanum	op	28 tabl.	0,16 g	tabl.	40							
157	Verapamilum	op	40 tabl.powl.	0,04 g	tabl. powl.	6							
158	Verapamilum	op	20 tabl.powl.	0,12 g	tabl. powl.	6							
159	Verapamilum	op	20 tabl.powl.	0,08 g	tabl. powl.	5							
160	Vinpocetinum	op	100 tabl.	0,005 g	tabl.	6							
161	Vitaminum B Compositum	op	50 tabl. drażowanych	-	draż.	50							
162	Warfarinum	op	100 tabl.	0,005 g	tabl.	6							
163	Warfarinum	op	100 tabl.	0,003 g	tabl.	6							
164	Xylometazolini hydrochloridum	op	butelka 10 ml	0,10%	krople do nosa	30							
							RAZEM:						

Dotyczy poz.3,4,5,6,7,8,9,10 - Zamawiający wymaga dostarczenia do każdego opakowania odpowiedniej ilości igieł do wstrzykiwaczy

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet – 5
Diazepam

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Diazepamum	op	20 tabl. /tabl.powl	0,005 g	tabl./tabl.po wl.	3500							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -6

Hydroxyzyna

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Hydroxyzinum	op	30 tabl.	0,025 g	tabl. powł.	550							
2	Hydroxyzinum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl. powł.	50							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -7
Mianseryna

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Mianserini hydrochloridum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl. powł.	40							
2	Mianserini hydrochloridum	op	30 tabl.	0,03 g	tabl. powł.	90							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet -8
Mirtazapina

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Mirtazapinum	op.	30 tabl.	0,03 g	Tabl. Uleg.Rozpad.W Jamie Ustnej	45							
2	Mirtazapinum	op.	30 tabl.	0,045 g	Tabl. Uleg.Rozpad.W Jamie Ustnej	30							
3	Mirtazapinum	op.	30 tabl.	0,015 g	Tabl. Uleg.Rozpad.W Jamie Ustnej	60							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -9

Metformina

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Metformini hydrochloridum	op	60 tabl.	0,5 g	tabl. powl.	170							
2	Metformini hydrochloridum	op	60 tabl.	0,85 g	tabl. powl.	50							
3	Metformini hydrochloridum	op	60 tabl.	1 g	tabl.powl.	80							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -10

Ibuprofen

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Ibuprofenum	op	60 tabl./kaps. blistry	0,2 g	tabl. powł.	230							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -11

Wenlafaksyna

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Venlafaxinum	op	28 kaps.	0,075 g	kaps.przedł.uwaln.	100							
2	Venlafaxinum	op	28 kaps.	0,0375 g	kaps.przedł.uwaln.	40							
3	Venlafaxinum	op	28 kaps.	0,15 g	kaps.przedł.uwaln.	120							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -12

Kwas acetylosalicylowy

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Acetylsalicylic Acid	op	60 tabl.	0,075 g	tabl. dojelit.	130							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -13

Rywastygmina

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Rivastigminum	op	28 kaps. blister	0,003 g	kaps.	140							
2	Rivastigminum	op	28 kaps. blister	0,0015 g	kaps.	140							
3	Rivastigminum	op	28 kaps. blister	0,0045 g	kaps.	25							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -14

Sertralina

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Sertralinum	op	30 tabl.	0,05 g	tabl. powł.	150							
2	Sertralinum	op	30 tabl.	0,1 g	tabl. powł.	150							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet -15
Amlodypina

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Amlodipinum	op	30 tabl.	0,005 g	tabl.	120							
2	Amlodipinum	op	30 tabl.	0,01 g	tabl.	70							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -16

Bisoprolol

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Bisoprololum	op	30 tabl.powl.	0,005 g	tabl. powl.	200							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet -17
Brexiprazolum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Brexiprazolum	op	28 tabl.powl.	0,001 g	tabl.powl.	70							
2	Brexiprazolum	op	28 tabl.powl.	0,002 g	tabl.powl.	90							
3	Brexiprazolum	op	28 tabl.powl.	0,003 g	tabl.powl.	35							
4	Brexiprazolum	op	28 tabl.powl.	0,004 g	tabl.powl.	20							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet -18
Paliperidonum inj.

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Paliperidonum	op	1 amp.-strzyk.	0,15 g	inj.(zaw. przedł.uwaln.)	60							
2	Paliperidonum	op	1 amp.-strzyk.	0,1 g	inj.(zaw. przedł.uwaln.)	50							
3	Paliperidonum	op	1 amp.-strzyk.	0,075 g	inj.(zaw. przedł.uwaln.)	20							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet -19
Heparyny

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Enoxaparinum Sodium	op	10 ampułkostrzykawek	40mg/0,4 ml	inj.	160							
2	Enoxaparinum Sodium	op	10 ampułkostrzykawek	60mg/0,6 ml	inj.	80							
3	Enoxaparinum Sodium	op	10 ampułkostrzykawek	80mg/0,8 ml	inj.	40							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet -20

Antybiotyki

Nazwa towaru i opis

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Amikacinum	op	butelka 5 ml	0,3%	krople do oczu	2							
2	Amikacinum	op	1 amp.	500mg/2ml	inj.	70							
3	Amoxicillinum	op	20 tabl.	1 g	tabl.	15							
4	Amoxicillinum	op	20 tabl.	0,5 g	tabl.	15							
5	Amoxicillinum + acidum clavulanicum	op	21 tabl. blistry	0,25g+0,125g	tabl. powl.	5							
6	Amoxicillinum + acidum clavulanicum	op	1 fiol.	1g+0,2g	inj.	700							
7	Amoxicillinum + acidum clavulanicum	op	21 tabl. blistry	0,5g+0,125g	tabl. powl.	20							
8	Amoxicillinum + acidum clavulanicum	op	14 tabl. blistry	0,875g+0,125g	tabl. powl.	180							
9	Azithromycinum	op	3 tabl.	0,5 g	tabl. powl.	20							
10	Ceftriaxonum	op	1 fiol.	1 g	inj.	500							
11	Cefuroxime Axetil	op	10 tabl.	0,5 g	tabl. powl.	20							
12	Cefuroxime Axetil	op	10 tabl.	0,25 g	tabl. powl.	5							
13	Cefuroxime Axetil	op	1 fiol.	0,15 g	inj.	40							
14	Cefuroximum -ml	op	1 fiol.	0,75 g	inj.	300							
15	Chloramphenicolum	op	tuba 5 g	2%	maść	5							

16	Ciprofloxacinum	op	10 tabl.	0,5 g	tabl. powl. (podzielne)	120							
17	Ciprofloxacinum - ml	op	20 but. 50 ml	100 mg/50 ml	inf.(roztw.)	1							
18	Ciprofloxacinum - ml	op	20 but. 100 ml	200mg/ 100 ml	inf.(roztw.)	15							
19	Ciprofloxacinum - ml	op	20 but. 200 ml	400 mg/ 200 ml	inf.(roztw.)	20							
20	Clindamycinum	op	16 kaps.blistry	0,15 g	kaps.	5							
21	Clindamycinum	op	16 tabl.blistry	0,3 g	tabl. powl.	50							
22	Clindamycinum	op	12 tabl.blistry	0,6 g	tabl.powl.	30							
23	Doxycyclinum	op	10 kaps.	0,1 g	kaps.	15							
24	Fosfomicyn	op	1 torebka	3 g	Granulat -> Plyn	170							
25	Gentamicinum	op	10 amp.	0,08 g/2 ml	inj.	6							
26	Gentamicinum	op	butelka 5 ml	0,3%	krople do oczu	5							
27	Neomycinum	op	tuba 3 g	0,5%	maść do oczu	5							
28	Neomycinum	op	1 op. 32g	11,72mg/g	aerozol	5							
29	Norfloxacinum	op	20 tabl. blistery	0,4 g	tabl. powl.	15							
30	Nystatinum	op	1 butelka 30 ml	100000 j.m./1 ml	Granulat -> Zawiesina	20							
31	Nystatinum	op	10 tabl.	100000 j.m.	tabl. dopochwowe	5							
32	Nystatinum	op	16 tabl.	500000 j.m.	tabl. dojelit.	3							
33	Phenoxymethylpenicillinum	op	30 tabl.powl.	1000000 j.m.	tabl.powl.	10							
34	Phenoxymethylpenicillinum	op	30 tabl.powl.	1500000 j.m.	tabl.powl.	10							
35	Vancomycinum	op	5 fioł.	0,5 mg	inf.doż/r-r doust.	80							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet -21

Leki stosowane w psychogeriatрии

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Gliclazidum	op	90 tabl.	0,06 g	tabl.o zmodyfikowanym uwaln.	20							
2	Indapamidum	op	108 tabl.	0,0015 g	tabl. powł.przedł. Uwaln.	20							
3	Indapamidum + Amlodipinum	op	30 tabl.	1,5mg+10mg	tabl.o zmodyfikowanym uwaln.	6							
4	Indapamidum + Amlodipinum	op	30 tabl.	1,5mg/5mg	tabl.o zmodyfikowanym uwaln.	6							
5	Perindoprilum	op	90 tabl.	0,005 g	tabl. powł.	50							
6	Perindoprilum arg. + Indapamidum	op	30 tabl.	2,5mg+0,625mg	tabl. powł.	15							
7	Perindoprilum arg. + Indapamidum	op	90 tabl.	5mg+1,25mg	tabl.powl.	10							
8	Perindoprilum arg. + Indapamidum	op	90 tabl.	10mg+2,5mg	tabl.	5							
9	Perindoprilum arginin.+ Amlodipinum	op	90 tabl.	10mg+10mg	tabl.	5							
10	Perindoprilum arginin., Amlodipinum	op	90 tabl.	10mg+5mg	tabl.	5							
11	Perindoprilum arginin., Amlodipinum	op	90 tabl.	5mg+10mg	tabl.	15							
12	Perindoprilum arginin., Amlodipinum	op	90 tabl.	5mg+5mg	tabl.	15							
13	Perindoprilum+Indapamidum+Amlodipinum	op	90 tabl.	10mg+2,5mg+10mg	tabl. powł.	15							
14	Perindoprilum+Indapamidum+Amlodipinum	op	30 tabl.	5mg+1,25mg+10mg	tabl. powł.	6							
15	Perindoprilum+Indapamidum+Amlodipinum	op	90 tabl.	5mg+1,25mg+5mg	tabl. powł.	6							
16	Perindoprilum+Indapamidum+Amlodipinum	op	90 tabl.	10mg+2,5mg+5mg	tabl. powł.	6							
17	Bisoprololum+ Perindoprilum arg.	op	30 tabl.	5mg+5mg	tabl.	6							
18	Bisoprololum+Perindoprilum arg.	op	30 tabl.	10mg+5mg	tabl.	6							
19	Bisoprololum+Perindoprilum arg.	op	30 tabl.	5mg+10mg	tabl.	6							
20	Bisoprololum+Perindoprilum arg.	op	30 tabl.	10mg+10mg	tabl.	6							
21	Tianeptinum	op	108 tabl.	0,0125 g	tabl. powł.	10							
22	Trimetazidinum dihydrochloridum	op	90 tabl.	0,035 g	tabl.o zmodyfikowanym uwaln.	6							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Formularz asortymentowo- cenowy
 Pakiet -22
 Natrii valproas + Acidum valproicum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku u VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Natrii valproas, Ac.valproicum	op	30 tabl. blistry	0,5 g	tabl. powl.przedf. uwaln.	1000							
2	Natrii valproas, Ac.valproicum	op	30 tabl. blistry	0,3 g	tabl. powl.przedf. uwaln.	500							
3	Natrii valproas, Ac.valproicum	op	30 sasz.	0,25 g	granulat o przedf.uwaln.	20							
4	Natrii valproas, Ac.valproicum	op	30 sasz.	0,5 g	saszetki.gran. o przedf.uwaln.	20							
5	Sodium Valproate	op	butelka 150 ml	0,2882 g/5 ml	syrop	10							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

 Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet -23

Olanzapinum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Olanzapinum	op	28 tabl.	0,005 g	tabl. powl.	120							
2	Olanzapinum	op	28 tabl.	0,01 g	tabl. powl.	320							
3	Olanzapinum	op	28 tabl.	0,005 g	tabl. uleg.rozpad.w jamie ustnej	260							
4	Olanzapinum	op	28 tabl.	0,01 g	tabl. uleg.rozpad.w jamie ustnej	400							
5	Olanzapinum	op	28 tabl.	0,02 g	tabl.uleg.rozpad.w j.ustnej	380							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi: Zamawiający wymaga, aby postaci leku o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta, z uwzględnieniem drogi podania.

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -24

Olanzapinum inj.

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Olanzapinum	op	1 fioł. + rozp. 3 ml	0,3 g	inj.	140							
2	Olanzapinum	op	1 fioł. + rozp. 3 ml	0,405 g	inj.	30							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet -25

Quetiapinum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,1 g	tabl. powl.	130							
2	Quetiapinum	op	30 tabl.	0,025 g	tabl. powl.	800							
3	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,3 g	tabl. powl.	10							
4	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,2 g	tabl. powl.	40							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi: Zamawiający wymaga, aby postaci leku o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -26

Quetiapinum XR

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Quetiapinum	op	30 tabl.	0,05 g	tabl.przedf. uwaln.	150							
2	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,15 g	tabl.przedf. uwaln.	40							
3	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,2 g	tabl.przedf. uwaln.	100							
4	Quetiapinum	op	60 tabl.	0,3 g	tabl.przedf. uwaln.	120							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi: Zamawiający wymaga, aby postaci leku o tych samych nazwach chemicznych, ale o różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet -27
Risperidonum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Risperidonum	op	60 tabl.	0,004 g	tabl. powl.	15							
2	Risperidonum	op	60 tabl.	0,003 g	tabl. powl.	50							
3	Risperidonum	op	60 tabl.	0,001 g	tabl. powl.	90							
4	Risperidonum	op	60 tabl.	0,002 g	tabl. powl.	120							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet -28
Risperidonum inj.

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Risperidonum	op	1 fiol. + strzykawka + urządzenie + igła	0,0375 g	inj.przedf.uwaln.	50							
2	Risperidonum	op	1 fiol. + strzykawka + urządzenie + igła	0,05 g	inj.przedf.uwaln.	100							
3	Risperidonum	op	1 fiol. + strzykawka + urządzenie + igła	0,025 g	inj.przedf.uwaln.	20							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -29

Risperidonum roztwór

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku u VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Risperidonum	op	100 ml	0,001 g/1 ml	płyn	350							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -30

Rivaroxabanum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Rivaroxabanum	op	100 tabl	0,015 g	tabl.powl.	20							
2	Rivaroxabanum	op	100 tabl	0,02 g	tabl.powl.	18							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -31

Aripiprazolum-iniekcja

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 10 x 11)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Aripiprazolum	op	1	0,4 g	inj. Przedł.uw aln.	75							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy
Pakiet -32
Aripiprazolum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Aripiprazolum	op	28 tabl.	0,015 g	tabl.	350							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet -33

Amisulpridum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Amisulpridum	op	30 tabl.	0,4 g	tabl. powl./tabl.	220							
2	Amisulpridum	op	30 tabl.	0,2 g	tabl.	150							
3	Amisulpridum	op	30 tabl.	0,1 g	tabl.	50							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi: Zamawiający wymaga, aby postać leku o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo-cenowy

Pakiet - 34

Płyiny infuzyjne

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Aqua Pro Injectione	op	1 op. 500ml (z dwoma portami równej wielkości) x 10 poj.	-	inj.	1							
2	Dextranum	op	1 op. 500 ml x 12 but. szklanych (butelka)	10% 4000j.	inj.	1							
3	Glucosum	op	1 op. 500 ml x 10 poj. (z dwoma portami równej wielkości)	5% (50 mg/ml)	inj.	120							
4	Mannitolum	op	1 op.250 ml (worek/butelka)	20%	inj.	25							
5	Natrii chloridum	op	1 op. 100 ml x 20 szt. (z dwoma portami równej wielkości)	0,9% (9mg/ml)	inj.	6							
6	Natrii chloridum	op	1 op. 500 ml x 10 poj. (z dwoma portami równej wielkości)	0,9%(9mg/ml)	inj.	450							
7	Płyn Fizjologiczny Wielelektrolitowy Izotoniczny . Stężenie jonów: 145 mmol/l sodowych, 4 mmol/l potasowych, 2,5 mmol/l wapniowych, 1 mmol/l magnezowych, 5 mmol/l L-jabłczanowych, 127 mmol/l chlorkowych, 24 mmol/l octanowych. Osmolarność 309mOsm/l, PH 5,1-5,9	op	1 op. 500 ml x 10 poj. (z dwoma portami równej wielkości)	-	inj.	750							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet-35
Leki psychotropowe grupy IV P i leki narkotyczne

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Alprazolamum	op	30 tabl.	0,001 g	tabl.	5							
2	Alprazolamum	op	30 tabl.	0,25 mg	tabl.	5							
3	Clonazepamum	op	30 tabl.	0,002 g	tabl.	20							
4	Clonazepamum	op	30 tabl.	0,5 mg	tabl.	40							
5	Clonazepamum	op	10 amp.	0,001 g/1 ml	inj.	120							
6	Clorazepate Dipotassium	op	30 kaps. blister	0,005 g	kaps.	80							
7	Clorazepate Dipotassium	op	30 kaps. blister	0,01 g	kaps.	35							
8	Clorazepate Dipotassium	op	5 fiol. + rozp. 2 ml	0,02 g/2ml	inj.	25							
9	Diazepamum	op	5 wlewek	0,01 g/2,5 ml	płyn	1							
10	Diazepamum	op	20 tabl.	0,002 g	tabl.	160							
11	Diazepamum	op	50 amp.	0,01 g/2 ml	inj.	30							
12	Estazolamum	op	20 tabl. = 2 blistry	0,002 g	tabl.	25							
13	Lorazepamum	op	25 tabl. /lub draż	0,0025 g	tabl./lub draż	120							
14	Lorazepamum	op	25 tabl./lub draż	0,001 g	tabl./lub draż	450							
15	Nitrazepamum	op	20 tabl.	0,005 g	tabl.	20	Strona 1 z 2						

16	Oxazepamum	op	20 tabl.powl./tabl.	0,01 g	tabl.powl./ tabl.	5							
17	Phenobarbitalum	op	10 tabl.	0,1 g	tabl.	3							
18	Temazepamum	op	20 tabl.	0,01 g	tabl.	3							
19	Buprenorphine hydrochloride	op	28 tabl.podjęzyk.	0,008 g	tabl.podję- zykowe	15							
20	Buprenorphine hydrochloride	op	28tabl.podjęzyk.	0,002 g	tabl.podję- zykowe	15							
21	Buprenorphine hydrochloride	op	5 plastrów - system transdermalny	55 mcg/n (20 mg w plastrze)	system transderm- alny	15							
22	Methadonum hydrochloridum	op	1 but. 10 ml	0,001g/1ml	syrop	30							
23	Methadonum hydrochloridum	op	1 but. 20 ml	0,001g/1ml	syrop	100							
24	Methadonum hydrochloridum	op	1 but.100 ml	0,001g/1ml	syrop	100							
25	Morphini sulphas	op	10 amp.	0,01g/ml	amp.	10							
26	Morphine sulphate	op	60 tabl.powl.	0,02 g	tabl.powl.	10							
27	Zolpidem tartrate	op	20 tabl.powl.	0,01 g	tabl.powl.	10							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi													

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy

Pakiet -36

Lorazepam inj.

L.p.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Lorazepamum	op.	5 amp.	0,004 g/ml	amp.	240							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

 Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet -37
Lurazydonum

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Lurazydonum	op.	28 tabl.	0,037 g	tabl.powl.	60							
2	Lurazydonum	op	28 tabl	0,074 g	tabl.powl.	180							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

Formularz asortymentowo- cenowy
Pakiet -38
Escetamina

Lp.	Nazwa towaru	JM	Opakowanie	Dawka	Postać	Zapotrzebowanie	Nazwa handlowa oferowanego produktu	Cena jednostkowa netto	Wartość netto (kol. 6 x 8)	Stawka VAT %	Wartość podatku VAT (kol. 9x10)	Wartość brutto (kol. 9+11)	Kod EAN
kol.	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Escetamine hydrochloride	op.	fiol.(roztw.)	28 mg	aerozol do nosa	1400							
RAZEM WARTOŚĆ PAKIETU													

Uwagi:

Podpis i pieczęć Wykonawcy

**Oświadczenie o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa
w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstawy wykluczenia z postępowania**

Ja, niżej podpisany(a)/ My, niżej podpisani

.....
działając w imieniu i na rzecz (nazwa /firma/ i adres Wykonawcy/ Podmiotu udostępniającego
zasoby*)

**niepotrzebne skreślić*

.....
Składając ofertę w postępowaniu na „Dostawa leków na potrzeby Mazowieckiego Szpitala
Wojewódzkiego Drewnica Sp. z o. o.” znak sprawy DZP.26.16.2024 prowadzonym w trybie
przetargu nieograniczonego oświadczamy, że:

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września
2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm.), są aktualne w
zakresie podstaw wykluczenia z postępowania określonych w przepisach:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3, 4, 5 oraz 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych;
- b) na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576;
- c) na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 507).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

*/kwalifikowany podpis elektroniczny osoby
uprawnionej do reprezentacji
w formie elektronicznej/*