

## Załącznik nr 2 do SIWZ - (do oferty w wersji elektronicznej)

UWAGA DOTYCZY VATU

STAWKA PODATKU VAT NIE OBOWIĄDUJE Z TYTUŁU WEWNATRZSPÓLNOTOWEGO NABYCIA TOWARÓW LUB WYKONAWCA NIE MA SIEDZIBY NA TERYTORIUM RP A OBOWIĄZEK PODATKOWY CIĄŻY NA ZAMAWIAJĄCYM ( METODA ODWROTNEGO OBCIĄZENIA – REVERSE CHARGE)

### WYKAZ PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 211

Wadium - 750,00 zł

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Wartość netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Cena jedn. brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Wartość brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Stawka podatku VAT Dla wykonawców z terytorium kraju RP lub nie objętych wewnątrzwspólnotowym nabyciem towarów	Producent / nazwa własna/ dawka/ numer katalogowy oraz numer EAN (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym (podać)
1.	Adenosinum dawka: 6 mg/2 ml postać: inj. iv. (roztwór) op./6,0 fiol. 2 ml	op	500			155,52 zł	77 760,00 zł	8%	Sanofi-Aventis / Adenocor/ roztw. do wstrzyk., 3 mg/ml/ EAN: 5909991279448 / opak. 6 fiol. 2 ml
xxx	RAZEM	xxx	xxxx	xxxx	xxxx	xxxx	77 760,00 zł	xxxx	xxxx

Cena bez VAT: 72 000,00 zł

Słownie: siedemdziesiąt dwa tysiące zł 00/100

Cena z VAT: 77 760,00 zł

Słownie: siedemdziesiąt siedem tysięcy siedemset sześćdziesiąt zł 00/100

.....  
Pieczętka i podpis wykonawcy

Pakiet nr 217

Wadium - 100,00 zł

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Wartość netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Cena jedn. brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Wartość brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Stawka podatku VAT Dla wykonawców z terytorium kraju RP lub nie objętych wewnątrzwspólnotowym nabyciem towarów	Producent / nazwa własna/ dawka/ numer katalogowy oraz numer EAN (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym (podać)
1.	Amantadinum 200mg/500 ml inj. iv x 10 flakonów 500 ml	op	20			527,04 zł	10 540,80 zł	8%	Merz Pharmaceuticals GmbH / Amantix/ roztw. do inf., 200 mg/500 ml/ EAN: 5909990805723/ opakowanie 10 butelek 500 ml
xxx	<b>RAZEM</b>	xxx	xxxx	xxxx	xxxx	xxxx	<b>10 540,80 zł</b>	xxxx	xxxx

Cena bez VAT: 9 760,00 zł

Słownie: dziewięć tysięcy siedemset sześćdziesiąt zł 00/100

Cena z VAT: 10 540,80 zł

Słownie: dziesięć tysięcy pięćset czterdzieści zł 80/100

.....  
Pieczęć i podpis wykonawcy

Pakiet nr 286

Wadium - 160,00 zł

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Wartość netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Cena jedn. brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Wartość brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Stawka podatku VAT Dla wykonawców z terytorium kraju RP lub nie objętych wewnątrzwspólnotowym nabyciem towarów	Producent / nazwa własna/ dawka/ numer katalogowy oraz numer EAN (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym (podać)
1.	Fluoresceinum dawka: 500 mg/5 ml postać: inj. iv. lub miejscowo (roztwór) x 10 amp 5 ml	op	80			216,00 zł	17 280,00 zł	8%	SERB SA (BE) / Fluoresceine Serb/ roztw. do wstrzyk., 100 mg/ml kod EAN: 5909997221823/ opakowanie - 10 amp. 5 ml
xxx	<b>RAZEM</b>	xxx	xxxx	xxxx	xxxx	xxxx	<b>17 280,00 zł</b>	xxxx	xxxx

Cena bez VAT: 16 000,00 zł

Słownie: szesnaście tysięcy zł 00/100

Cena z VAT: 17 280,00 zł

Słownie: siedemnaście tysięcy dwieście osiemdziesiąt zł 00/100

.....  
Pieczątką i podpis wykonawcy

**Pakiet nr 306**

**Wadium - 400,00 zł**

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	Jednostka miary	Ilość	Cena jedn. netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Wartość netto <i>Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP</i>	Cena jedn. brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Wartość brutto <i>wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP</i>	Stawka podatku VAT Dla wykonawców z terytorium kraju RP lub nie objętych wewnątrzwspólnotowym nabyciem towarów	Producent / nazwa własna/ dawka/ numer katalogowy oraz numer EAN (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym (podać)
1.	Kalii canrenoas dawka: 200 mg/10 ml postać: inj. (roztwór) x 10 amp. 10 ml	op	300			149,58 zł	44 874,00 zł	8%	RIEMSER Pharma GmbH DE/ Aldactone/ roztw. do wstrzyk., 20 mg/ml/ kod EAN: 5909997231822/ opakowanie - 10 amp. 10 ml
xxx	<b>RAZEM</b>	xxx	xxxx	xxxx	xxxx	xxxx	<b>44 874,00 zł</b>	xxxx	xxxx

Cena bez VAT: 41 550,00 zł

Słownie: czterdzieści jeden tysięcy pięćset pięćdziesiąt zł 00/100

Cena z VAT: 44 874,00 zł

Słownie: czterdzieści cztery tysiące osiemset siedemdziesiąt cztery zł 00/100

.....  
Pieczęćka i podpis wykonawcy

### **C.d. opisu - wymagania ogólne:**

- Dopuszcza się zamienniki (produkty równoważne), zgodnie z SIWZ cz. I, pkt 2, lit. J/.
- Dla wszystkich leków muszą być dostarczone karty charakterystyki w wersji elektronicznej, zgodnie z SIWZ, cz. II, ust. 1.3. – dotyczy wykonawcy, którego oferta zostanie oceniona najwyżej.
- Wszystkie dawki tego samego leku muszą pochodzić od tego samego producenta.
- W ramach pakietu istnieje możliwość zamiany ilości asortymentu do wartości pakietu, zgodnie z wzorem umowy.
- Wszystkie produkty do podania pozajelitowego muszą być do podania dożylnego.
- W przypadku leków cytostatycznych prosimy o podanie gęstości.
- Rozpuszczalniki i płyny infuzyjne do podawania antybiotyków – minimum 0,9% roztwór Natrium Chloratum.
- Leki z programów lekowych i chemioterapii muszą znajdować się na liście leków w Obwieszczeniu MZ dotyczącym refundacji.
- Ceny leków znajdujących się w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia muszą być zmieniane zgodnie z Obwieszczeniem oraz muszą uwzględniać ewentualny czynnik korygujący NFZ.
- Zmiany do umowy wprowadzane będą zgodnie z § 5 umowy.
- Przy zmianach cen urzędowych obowiązek przeceny leków będących na stanie magazynowym apteki w dniu przeceny.
- Czynnik podziału ryzyka, jeżeli występuje porozumienie firmy z Ministerstwem Zdrowia, istnieje obowiązek poinformowania o tym Apteki szpitalnej.
- Hurtownia zobowiązuje się dostarczyć na żądanie dokument potwierdzający zawartą umowę z producentem na dany lek.
- W przypadku zaproponowania opakowania posiadającego inną ilość sztuk +/- 10% (tabletki, ampułki, kilogramy itp.), niż zamieszczona w niniejszym załączniku nr 2, korzystniejszego pod względem ekonomicznym, Wykonawca przeliczy ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku.
- Do substancji recepturowych musi być dostarczony dokument tożsamości, zgodnie z Farmakopeą Polską XI „substancje do celów

recepturowych powinny być dostarczone do apteki z certyfikatem analitycznym producenta” – dotyczy wykonawcy, z którym zostanie podpisana umowa.

- W przypadku nie potwierdzenia autentyczności leku w aptece szpitalnej (obowiązek wynika z przepisów Unii Europejskiej - Dyrektywy unijnej 2011/62/EU – w zakresie zapobiegania wprowadzaniu sfałszowanych produktów leczniczych do legalnego łańcucha dystrybucji), hurtownia farmaceutyczna (dostawca) zobowiązana jest do przyjęcia zwrotu leku i wystawienia faktury korygującej lub dostarczenia innego leku spełniającego wymagania Dyrektywy.
- Podczas dostawy leków do apteki, pracownicy apteki mają obowiązek sprawdzenia zgodności dostawy z dokumentem faktury w obecności dostawcy. Wszelkiego rodzaju zgłaszane niezgodności (brak towaru, towar uszkodzony, nadwyżka towaru) są potwierdzane na bieżąco przez dostawcę w aptece. W sytuacji, gdy dostawca nie zaczeka na potwierdzenie zgodności dostawy towaru, wszelkie uchybienia są rozpatrywane na korzyść apteki.
- Dostawa Loco magazyn apteki szpitalnej ul. Długa 1/2 , 61-848 Poznań lub ul. Szamarzewskiego 82/84, 60-569 Poznań  
Osoby do kontaktu:  
ul. Długa 1/2 - mgr farm. Izabela Kołodziej  
ul. Szamarzewskiego 82/84 – mgr farm. Elżbieta Balcerzak

### **Standardy jakościowe:**

1. W przypadku ofert zawierających produkty lecznicze data ważności musi wynosić co najmniej 12 miesięcy, natomiast dla produktów spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego co najmniej 6 miesięcy, za wyjątkiem sytuacji szczególnych, których Zamawiający nie może przewidzieć.(zawsze musi to być uzgodnione z kierownikiem Apteki)
2. Produkty lecznicze złożone w ofercie muszą być zarejestrowane jako lek. Zamawiający w trakcie realizacji umowy może zwrócić się do Wykonawcy o potwierdzenie, czy produkt jest nadal zarejestrowany jako lek. W przypadku zmiany kwalifikacji przedmiotu umowy

Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w tej części.

3. Produkty lecznicze muszą być przechowywane w hurtowni farmaceutycznej i transportowane zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Dystrybucji .

.....  
Pieczętka i podpis wykonawcy

**Załącznik nr 2A,  
EZP/24/19 – (do oferty w wersji elektronicznej)**

**Zamawiający:**

Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego  
Uniwersytetu Medycznego  
im. Karola Marcinkowskiego  
61-848 Poznań, ul. Długa 1/2  
Dział Zamówień Publicznych

## **FORMULARZ OFERTOWY**

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie: **przetarg nieograniczony**  
Przedmiot zamówienia: **Zakup (dostawa) produktów leczniczych (leków) i wyrobów medycznych**  
– 532 pakietów

Termin wykonania zamówienia: **12 miesięcy**

**1. Dane Wykonawcy:**

**Delfarma Sp. z o.o.**

**(nazwa firmy)**

**Ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111, 91-222 Łódź**

**(adres siedziby)**

**Łódzkie, łódzki**

**(województwo, powiat)**

**[szpitale@delfarma.pl](mailto:szpitale@delfarma.pl)**

**adres e-mail - *Niezbędny do porozumiewania się drogą elektroniczną (awaria)***

**Nr NIP(podać numer unijny) 9471902089**

**2.Cena jednostkowa brutto ( należy podać w załączniku nr 1 do SIWZ).**

**3. Termin płatności : 60 dni**

**4. Cena pakietu nr 211 bez podatku VAT i z podatkiem VAT .**

a) bez VAT 72 000,00 zł

Słownie siedemdziesiąt dwa tysiące zł 00/100

b) z VAT 77 760,00 zł

Słownie siedemdziesiąt siedem tysięcy siedemset sześćdziesiąt zł 00/100

c) stawka podatku VAT (%) 8%

**Cena pakietu nr 217 bez podatku VAT i z podatkiem VAT .**

a) bez VAT 9 760,00 zł

Słownie dziewięć tysięcy siedemset sześćdziesiąt zł 00/100

b) z VAT 10 540,80 zł

Słownie dziesięć tysięcy pięćset czterdzieści zł 80/100

c) stawka podatku VAT (%) 8%

**Cena pakietu nr 286 bez podatku VAT i z podatkiem VAT .**

a) bez VAT 16 000,00 zł

Słownie szesnaście tysięcy zł 00/100

b) z VAT 17 280,00 zł

Słownie siedemnaście tysięcy dwieście osiemdziesiąt zł 00/100

c) stawka podatku VAT (%) 8%



**Cena pakietu nr 306 bez podatku VAT i z podatkiem VAT .**

a) bez VAT 41 550,00 zł

Słownie czterdzieści jeden tysięcy pięćset pięćdziesiąt zł 00/100

b) z VAT 44 874,00 zł

Słownie czterdzieści cztery tysiące osiemset siedemdziesiąt cztery zł 00/100

c) stawka podatku VAT (%) 8%

*Stawka podatku VAT nie obowiązuje z tytułu wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów lub Wykonawca nie ma siedziby na terytorium RP, a obowiązek podatkowy ciąży na Zamawiającym (metoda odwrotnego obciążenia – revers charge)*

**5. Termin dostawy max – 1 dzień**

**6. Termin dostawy na import docelowy(max. 30 dni robocze) - 30 dni robocze (podać)**

***Brak podania terminu oznacza zaproponowanie terminu max tj. 30 dni robocze.***

7. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia (w tym z warunkami umów i opisem przedmiotu) i nie wnosimy zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte.

8. W przypadku uznania naszej oferty za najkorzystniejszą zobowiązujemy się do podpisania umowy w terminie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego.

9. Lista załączników: - zgodnie z wymaganymi w SIWZ

**ltd.**

**15-03-2019r.**

**Data**

**\*Miejsca wykropkowane wypełnia Wykonawcy**

.....

**Podpisy i pieczętka Wykonawcy**

## Załącznik nr 6 EZP/24/19

### **Klauzula informacyjna z art. 13 RODO do zastosowania przez zamawiających w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego**

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest */nazwa i adres oraz dane kontaktowe zamawiającego/*;
- inspektorem ochrony danych osobowych w */nazwa zamawiającego/* jest Pani/Pani */imię i nazwisko, kontakt: adres e-mail, telefon/* \*;

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego */dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/* prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego EZP/24/19;

- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
  - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
  - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych \*\*;
  - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO \*\*\*;
  - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
  - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
  - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
  - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

**W związku z powyższym Wykonawca składa oświadczenie zgodnie z zał. Nr 7.**

## Załącznik nr 7 (Wykonawca dołączy do oferty w formie elektronicznej) EZP/24/19

### Zamawiający:

Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego  
Uniwersytetu Medycznego  
im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu,  
ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań

### Wykonawca:

Delfarma Sp. z o.o., ul. Św. Teresy od Dzieciątka  
Jezus 111, 91-222 Łódź, NIP: 9471902089, KRS:  
0000180304

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

### reprezentowany przez:

Ewa Mikinko – Specjalista ds. Sprzedaży  
Szpitalnej

*(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)*

### Oświadczenie wykonawcy

w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO

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

.....  
**Podpis Wykonawcy**

---

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

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

**Załącznik nr 8**  
**EZP/24/19**

**Delfarma Sp. z o.o.**

**15-03-2019r.**

Pieczętka Wykonawcy

data

**OŚWIADCZENIE**

Oświadczam, że posiadam aktualny dokument dopuszczający zaproponowany przedmiot zamówienia (produkty lecznicze) do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem w zakresie produktów leczniczych (ustawa z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, t. j. Dz. U. z 2015 r., poz. 28.)

.....

podpis Wykonawcy