Kraków, dnia 14.07. 2023 r.

**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**„Dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2)”**

**nr postępowania DZ.271.65.2023**

Postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający:

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków

ZATWIERDZAM:

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

Lek. Ziemowit Wroński

**1. Nazwa oraz adres Zamawiającego, numer telefonu, adres poczty elektronicznej oraz strony internetowej prowadzonego postępowania**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków

Dział Zamówień Publicznych tel. (0-12) 614 25 32

[przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl) – poczta elektroniczna Zamawiającego

[www.szpitaljp2.krakow.pl](http://www.szpitaljp2.krakow.pl) – oficjalna strona internetowa Zamawiającego

<https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

**2. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia**

<https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> – strona internetowa prowadzonego postępowania

**3. Tryb udzielenia zamówienia**

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego.

Gdziekolwiek w niniejszej specyfikacji przywołana jest ustawa lub przepis bez dalszego uszczegółowienia to należy przez to rozumieć Ustawę Prawo Zamówień Publicznych (nazywaną również w SWZ – „ustawa Pzp”) . W sytuacji zacytowania wprost w SWZ określonego przepisu prawa przytoczona jest jego literalna treść. Słowa przekreślone w treści cytatu oznaczają, że występują one w literalnie zacytowanym tekście źródłowym lecz Zamawiający wykreślił je w SWZ w celu zwiększenia przejrzystości tekstu jako niemające zastosowania w niniejszym postępowaniu.

**4. Informacja, czy zamawiający przewiduje wybór najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji**

Nie dotyczy

**5. Opis przedmiotu zamówienia**

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2)**.

KodyCPV: 33690000-3, 33651400-2, 33141120-7, 33141127-6, 33140000-3, 33141126-9, 33141510-8, 33651520-9, 33612000-2, 33652000-5, 33652100-6, 33600000-6, 33651200-0, 33651100-9, 33692200-9, 33621400-3, 33692500-2, 33692400-1, 33651600-4, 3360000-6, 33692300-0;

Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania. Szacunkowa wartość niniejszego zamówienia wynosi 69 450 566,90 zł netto. Dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii w 2023 r. planowana jest wstępnie na kwotę 138 040 946,30 zł netto.

Postępowanie oznaczone jest znakiem **DZ.271.65.2023** pn. dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2). Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera **załącznik nr 3** będący integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia. Gdziekolwiek w Specyfikacji Warunków Zamówienia przywołane są normy, lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.

**6. Termin wykonania zamówienia**

1 rok od podpisania umowy dla pakietów (1-79)

4 lata od podpisania umowy dla pakietów (80-90).

**7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego**

1. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zawarł umowę w sprawie zamówienia publicznego wg wzorów stanowiących **załączniki nr 2** dla pakietów (1-79) i/lub **załącznik nr 2a** dla pakietów (80-90) do SWZ.

2. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby, celem podpisania umowy.

**8. Informacja o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej**

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej (dalej jako „Platforma”) pod adresem:

<https://platformazakupowa.pl>

2. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane są w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy i formularza „wyślij wiadomość”. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformy poprzez kliknięcie przycisku „wyślij wiadomość” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.

3. Zamawiający z Wykonawcami będzie przekazywał informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany SWZ, zmiany terminu składania i otwarcia ofert zamawiający będzie zamieszczał na platformie.

Korespondencja której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy do tego konkretnego Wykonawcy.

4. Niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej, 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.

5. Zalecane formaty przesyłanych danych, tj. plików o wielkości do 75 MB. - Zalecany format: pdf. Zamawiający dopuszcza również inne powszechnie stosowane formaty takie jak na przykład: doc, docx, xls, jpg, zip, 7Z.

6. Zalecany format kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

a) dokumenty w formacie pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;

b) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.

7. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy Zakupowej, określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> w zakładce „Regulamin" oraz uznaje go za wiążący.

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

**9. Informacja o sposobie komunikowania się zamawiającego z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej**

Zamawiający będzie się porozumiewał przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

**10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami**

Osobą uprawnioną przez Zamawiającego do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawie przetargu jest: **Małgorzata Błachut tel. 12 614 25 32** - od pn. do pt. w godz. 1000 – 1400

**11. Termin związania ofertą**

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **19.12.2023 r.**

**12. Opis sposobu przygotowywania i składania ofert oraz innych oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu**

1.Oferta powinna być:

* 1. sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim
  2. złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

2. Zamawiający informuje Wykonawców o treści art. 18 ust. 3 ustawy Pzp który brzmi:

„Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010 i 1649), jeżeli Wykonawca, wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5.”

3. Wykonawca jest zobligowany do złożenia ofert, oświadczeń, informacji oraz dokumentów w sposób zgodny z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, zwanego dalej w niniejszym punkcie SWZ – Rozporządzeniem.

Zgodnie z § 2 ust 1 i 2 Rozporządzenia:

1. ~~Wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub konkursie, wnioski, o których mowa w art. 371 ust. 3 ustawy~~, oferty, ~~prace konkursowe~~, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 ustawy, zwane dalej „zobowiązaniem podmiotu udostępniającego zasoby”, przedmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwo, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 346, 568, 695, 1517 i 2320), ~~z zastrzeżeniem formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 ustawy~~, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych.

2. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż określone w ust. 1, przekazywane w postępowaniu ~~lub w konkursie~~, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w § 3 ust. 1 (tj. platformy zakupowej Zamawiającego).

Zgodnie z § 4 ust 1 Rozporządzenia:

1. W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu ~~lub konkursie~~, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.

Zgodnie z § 5 Rozporządzenia:

Podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski. Tłumaczenie nie jest wymagane, jeżeli zamawiający wyraził zgodę, w przypadkach, o których mowa w art. 20 ust. 3 ustawy.

Zgodnie z § 6 Rozporządzenia:

1. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, ~~w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej „dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania”, zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej „upoważnionymi podmiotami”, jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty, w tym dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy, lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym~~, a w przypadku postępowań lub konkursów o~~ ~~wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym~~, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

1) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;

2) przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzie-lenie zamówienia;

3) innych dokumentów, ~~w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~ – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

5. Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w ust. 2–4 oraz § 7 ust. 2–4, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiający zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.

Zgodnie z § 7 Rozporządzenia:

1. Podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, niewystawione przez upoważnione podmioty, oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.~~

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w ust. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów, o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym,~~ poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

3. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, dokonuje w przypadku:

1) podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;

2) przedmiotowego środka dowodowego, ~~dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;

3) pełnomocnictwa – mocodawca.

4. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 2, może dokonać również notariusz.

Zgodnie z § 8 Rozporządzenia:

W przypadku przekazywania w postępowaniu ~~lub konkursie~~ dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym~~, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku ~~odpowiednio~~ kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~podpisem zaufanym lub podpisem osobistym~~.

Zgodnie z § 10 Rozporządzenia:

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

1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;

2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;

3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;

4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

4. Wykonawca, za pośrednictwem Platformy może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

5. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.

6. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.

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

**13. Kształt oferty. Wykaz dokumentów składających się na ofertę oraz oświadczeń i dokumentów które należy złożyć wraz z ofertą.**

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

a) pełnomocnictwa do podpisania oferty, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego  lub zaświadczenia o wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana, jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,

b) wypełnionego formularza specyfikacji asortymentowo – ilościowo – cenowej – wg **załącznika nr 3** do SWZ.

oraz w wypadkach, o których mowa w art. 117 ust 2 oraz 3 ustawy PZP (treść przepisu przytoczona poniżej w niniejszym punkcie 13 SWZ)

* 1. oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy PZP – wg **załącznika nr 4** do SWZ.

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W powyższym przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt 15. I tabela poz. 7 składa każdy z 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.

Zamawiający poucza Wykonawców o treści art. 117 ust. 2, 3 oraz 4 ustawy PZP które mają następujące brzmienie:

„2. Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

3. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub do-świadczenia wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych z wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

4. W przypadku, o którym mowa w ust. 2 i 3, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają odpowiednio do wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo do oferty oświadczenie, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy”.

**14. Przedmiotowe środki dowodowe**

|  |  |
| --- | --- |
| l.p. | Przedmiotowe środki dowodowe |
| 1. | Dla **produktów leczniczych**:  **Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania produktów leczniczych:**  **„Oświadczam,że zaoferowane produkty są produktami leczniczymi dopuszczonymi do obrotu w myśl zapisów ustawy prawo farmaceutyczne.”**  **Nie dotyczy:** pakietu nr 53 poz. 16, 18, 47-48, pakietu nr 54 poz. 16-25, pakietu nr 58 poz. 3-6, pakietu nr 59 poz. 12-13, pakietu nr 61, pakietu nr 62, pakietu nr 63, pakietu nr 64, pakietu nr 77, pakietu nr 86 poz. 42. |
| 2. | Dla **wyrobów medycznych**:  pakiet nr 53 poz. 47-48, pakiet nr 54 poz. 16-25, pakiet nr 58 poz. 3-6, pakiet nr 59 poz. 12-13, pakiet nr 62 poz. 14-17, pakiet nr 64 poz. 1-3, pakiet nr 77.   * **Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych.** |
| 3. | Dla **dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego**:  pakiet nr 53 poz. 16, 18, pakiet nr 61 poz. 1,2, pakiet nr 62 poz. 1-13, pakiet nr 63 poz. 1-4, pakiet nr 64 poz. 4-9.   * **Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego.** |
| 4 | Dla **suplementów diety**:  pakiet nr 86 poz. 42.  **Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania suplementów diety.** |

**Wyżej wymienione środki dowodowe Wykonawca winien złożyć wraz z ofertą w sposób opisany w pkt 12 SWZ.**

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

**15. Podmiotowe środki dowodowe**

Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych

**I.**

|  |  |
| --- | --- |
| **L.p.** | **Podmiotowe środki dowodowe** |
| **1.** | informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:  a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”,  b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego  – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; |
| **1.A** | informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru  - sporządzonej nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem; |
| **2.** | oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej wg **załącznika nr 1a** do SWZ; |
| **3.** | zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności; |
| **4.** | zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności; |
| **5.** | oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:  a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,  b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,  c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu za-kłócenie konkurencji,  d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,  e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170) wg **załącznika 1b** do SWZ; |
| **5a.** | Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia 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 składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp wg. załącznika nr 5 do SWZ |
| **6.** | Na potwierdzenie spełnienia warunku, o którym mowa w punkcie 18.II SWZ Wykonawca przedłoży **Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej** lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa[[1]](#footnote-1) - **(nie dotyczy pakietów: 61,62,63,64,77)** |

oraz

|  |  |
| --- | --- |
| **7.** | oświadczenia Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych w formie dokumentu (JEDZ/ESPD) wg **załącznika nr 1** do SWZ; |

**II.**

1.Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w punkcie I.1– 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 punkcie I.1

2) informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, o której mowa w punkcie I.1.A– składa informację z odpowiedniego rejestru zawierającego informacje o jego beneficjentach rzeczywistych 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, określający jego beneficjentów rzeczywistych;

3) zaświadczenia, o którym mowa w punkcie I.3 zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w punkcie I.4 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne

2. Dokument, o którym mowa w pkt 1 ppkt 1), powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w pkt 1 ppkt 2 i ppkt 3, powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

3. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w punkcie 1 lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Przepis punkt 2 stosuje się.

**16. Sposób oraz termin składania ofert**

1.Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy zamieścić na Platformie pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> **do dnia 22.08.2023 r . do godz. 9.00** w formie elektronicznej.

2. Po wypełnieniu **Formularza** składania ofertyi załadowaniu wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk **„Przejdź do podsumowania”.**

3. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformy Wykonawca może złożyć podpis w następujący sposób:

- bezpośrednio na dokumencie przesłanym do Platformy lub/i

- dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza** składania oferty(po kliknięciu w przycisk **„Przejdź do podsumowania”**.

4.Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku “ **Złóż ofertę**” i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

5.Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresami: <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

**17. Termin otwarcia ofert**

1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 22.08.2023 r., o godzinie 9:10** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych (budynek A-VII).

2. Informację z otwarcia ofert Zamawiający udostępni na Platformie Zakupowej niniejszego postępowania w zakładce „Komunikaty”.

**18. Warunki udziału w postępowaniu**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

1. nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 i 2 ustawy Pzp oraz art. 109 ust.1 pkt 1 ustawy Pzp. Podstawy wykluczenia podane w punkcie 19 SWZ. Dodatkowo wykonawca podlega wykluczeniu w wypadkach określonych w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego oraz w wypadkach określonych w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 roku dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie.
2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.** W tym zakresie Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa.

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp przewiduje opisaną w tym przepisie możliwość, aby najpierw dokonać badania i oceny ofert, a następnie dokonać kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1. Zamawiający przewiduje możliwość żądania tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, zgodnie z art. 139 ust. 2 ustawy Pzp.

**19. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania**

Podstawy wykluczenia Wykonawcy zostały podane w art. 108 ust. 1 oraz w art. 108 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych stanowi:

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,

b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,

c) ) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),

d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego po-chodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,

f) pracy małoletnich cudzoziemców powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),

g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,

h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;

3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o do-puszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;

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

Art. 108 ust. 2 stanowi:

2. Z postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku zamówienia

o wartości równej lub przekraczającej wyrażoną w złotych równowartość kwoty dla

robót budowlanych – 20 000 000 euro, a dla dostaw lub usług – 10 000 000 euro,

wyklucza się wykonawcę, który udaremnia lub utrudnia stwierdzenie przestępnego

pochodzenia pieniędzy lub ukrywa ich pochodzenie, w związku z brakiem możliwości

ustalenia beneficjenta rzeczywistego, w rozumieniu art. 2 ust. 2 pkt 1 ustawy z dnia

1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu

(Dz. U. z 2022 r. poz. 593, 655 i 835).

Zgodnie z art .109 ust 1 pkt 1 ustawy Pzp:

Z postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający może wykluczyć wykonawcę, który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

Zgodnie z art. 110 ustawy Pzp:

1. Wykonawca może zostać wykluczony przez zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

2. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub ~~art. 109 ust. 1 pkt 2‒5 i 7‒10~~, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie następujące przesłanki:

1) naprawił lub zobowiązał się do naprawienia szkody wyrządzonej przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem, w tym poprzez zadośćuczynienie pieniężne;

2) wyczerpująco wyjaśnił fakty i okoliczności związane z przestępstwem, wykroczeniem lub swoim nieprawidłowym postępowaniem oraz spowodowanymi przez nie szkodami, aktywnie współpracując odpowiednio z właściwymi organami, w tym organami ścigania, lub zamawiającym;

3) podjął konkretne środki techniczne, organizacyjne i kadrowe, odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom, wykroczeniom lub nieprawidłowemu postępowaniu, w szczególności:

a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,

b) zreorganizował personel,

c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,

d) utworzył struktury audytu wewnętrznego do monitorowania przestrzegania przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów,

e) wprowadził wewnętrzne regulacje dotyczące odpowiedzialności i odszkodowań za nieprzestrzeganie przepisów, wewnętrznych regulacji lub standardów.

3. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w ust. 2, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, zamawiający wyklucza wykonawcę.

Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp:

Wykluczenie wykonawcy następuje:

1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;

2) w przypadkach, o których mowa w:

a) art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h,

b) ~~art. 109 ust. 1 pkt 2 i 3~~

~~‒ na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się odpowiednio wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia~~;

3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5, ~~art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 i 9~~, na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

5) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 8~~, na okres 2 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;

6) w przypadku, o którym mowa w ~~art. 109 ust. 1 pkt 10~~, na okres roku od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia.;

7) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 6 i ~~art. 109 ust. 1 pkt 6~~, w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w którym zaistniało zdarzenie będące podstawą wykluczenia.

Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

Art. 7. 1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych 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;   
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;

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.

Zgodnie z art. 5k ROZPORZĄDZENIA RADY (UE) NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczące środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie

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

a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą   
w Rosji;

b)osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub

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

2. Na zasadzie odstępstwa od ust. 1 właściwe organy mogą zezwolić na udzielenie i dalsze wykonywanie zamówień, których przedmiotem jest:

a) eksploatacja, utrzymanie, likwidacja potencjału jądrowego do zastosowań cywilnych,   
i gospodarowanie odpadami promieniotwórczymi pochodzącymi z tego potencjału, zaopatrzenie go w paliwo, ponowne przetwarzanie paliwa i zapewnienie jego bezpieczeństwa, oraz kontynuacja projektowania, budowy i oddania do eksploatacji potrzebne do ukończenia cywilnych obiektów jądrowych, a także dostawa prekursorów do wytwarzania medycznych radioizotopów i na potrzeby podobnych zastosowań medycznych, technologii krytycznych na potrzeby monitorowania promieniowania środowiskowego, jak również współpraca w dziedzinie cywilnego wykorzystania energii jądrowej, w szczególności w dziedzinie badań i rozwoju;

b) współpraca międzyrządowa w ramach programów kosmicznych;

c) dostarczanie absolutnie niezbędnych towarów lub świadczenie absolutnie niezbędnych usług, które mogą być dostarczane lub świadczone wyłącznie przez osoby, o których mowa w ust. 1, lub których dostarczenie lub świadczenie w wystarczającej ilości lub w wystarczającym wymiarze mogą zapewnić wyłącznie osoby, o których mowa w ust. 1;

d) funkcjonowanie przedstawicielstw dyplomatycznych i konsularnych Unii i państw członkowskich w Rosji, w tym delegatur, ambasad i misji, lub organizacji międzynarodowych w Rosji korzystających z immunitetów zgodnie z prawem międzynarodowym;

e) zakup, przywóz lub transport gazu ziemnego i ropy naftowej, w tym produktów rafinacji ropy naftowej, a także tytanu, aluminium, miedzi, niklu, palladu i rudy żelaza z Rosji lub przez Rosję do Unii; lub

f) zakup, przywóz lub transport do Unii węgla oraz innych stałych paliw kopalnych, wymienionych   
w załączniku XXII, do dnia 10 sierpnia 2022 r.

**20. Sposób obliczenia ceny**

1. Wykonawca zobowiązany jest do podania cen w sposób określony w **załączniku nr 3 SWZ.**

2. Ogólny wzór do obliczania ceny:

Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa netto x współczynnik stawki podatku VAT

Współczynnik stawki podatku VAT wynosi odpowiednio:

- 1,00 dla 0 % stawki podatku VAT,

- 1,08 dla 8 % stawki podatku VAT,

- 1,23 dla 23 % stawki podatku VAT.

**Na przykład:**

Cena jednostkowa netto towaru wynosi 134,56 PLN, a stawka dla tego towaru wynosi 8 % Vat, zatem wartość brutto dla 25 sztuk powyższego towaru wynosi:

25 x 134,56 x 1,08 = 3 633,12 PLN

**UWAGA:**

1. 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 (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.15)), 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.

2. W ofercie, o której mowa w punkcie powyżej Wykonawca ma obowiązek:

1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;

2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;

4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

Zamawiający przy wyborze ofert będzie kierował się kryteriami podanym poniżej:

**1. Dla wszystkich pakietów**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Kryterium** | **Znaczenie procentowe kryterium (Rj)** | **Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium** |
| **1.** | **Cena oferty**  **[C]** | **R1= 100%** | **100 punktów** |
| **Suma:** | | **100%** |

**Sposób oceny ofert:**

Dla powyższego kryterium oceny ofert, Zamawiający będzie obliczał wartość punktową oferty (zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku) w oparciu o następujący wzór:

**W = C**

Gdzie:

**Zasady oceny kryterium „cena oferty” [C] – Cena brutto**

Cena Brutto winna być wyrażona w złotych polskich.

Całkowita cena brutto wykonania zamówienia powinna być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Cena brutto zostanie wyliczona na podstawie wypełnionego formularza ofertowego.

Ocena punktowa oferty zostanie dokonana zgodnie z formułą:

- Cena brutto usługi – 100 %

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Wo =** | **C min** | **X 100 pkt** |
| **C o** |

Wo – ilośćpunktów uzyskana przez wykonawcę, którego oferta podlega ocenie.

C min – cena najniższa podana przez wykonawcę, spośród złożonych ważnych ofert.

Co – Cena oferowana podana przez wykonawcę.

**Sposób dokonania wyboru w każdym z pakietów – najwyższa punktacja za cały pakiet.**

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

Zamawiający prześle umowę do Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby celem podpisania umowy.

**23. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy**

Zamawiający informuje, iż Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej opisane w dziale IX ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.

Odwołanie przysługuje na:

1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;

2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. 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.

2. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

3. Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Odwołanie wnosi się w terminie:

a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,

b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej,

Odwołanie w przypadkach innych niż określone powyżej wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

Odwołanie zawiera:

1) imię i nazwisko albo nazwę, miejsce zamieszkania albo siedzibę, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej odwołującego oraz imię i nazwisko przedstawiciela (przedstawicieli);

2) nazwę i siedzibę zamawiającego, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego;

3) numer Powszechnego Elektronicznego Systemu Ewidencji Ludności (PESEL) lub NIP odwołującego będącego osobą fizyczną, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania albo posiada go nie mając takiego obowiązku;

4) numer w Krajowym Rejestrze Sądowym, a w przypadku jego braku – numer w innym właściwym rejestrze, ewidencji lub NIP odwołującego niebędącego osobą fizyczną, który nie ma obowiązku wpisu we właściwym rejestrze lub ewidencji, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania;

5) określenie przedmiotu zamówienia;

6) wskazanie numeru ogłoszenia w przypadku publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;

7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzeniapostępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy;

8) zwięzłe przedstawienie zarzutów;

9) żądanie co do sposobu rozstrzygnięcia odwołania;

10) wskazanie okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie odwołania oraz dowodów na poparcie przytoczonych okoliczności;

11) podpis odwołującego albo jego przedstawiciela lub przedstawicieli;

12) wykaz załączników.

2. Do odwołania dołącza się:

1) dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;

2) dowód przekazania odpowiednio odwołania albo jego kopii zamawiającemu;

3) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania odwołującego.

**24. Opis części zamówienia, jeżeli zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.**

Opis części zamówienia zawarty jest w **załączniku nr 3**. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety.

**25. Liczba części zamówienia, na którą Wykonawca może złożyć ofertę.**

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub więcej części zamówienia. Zamawiający nie przewiduje maksymalnej liczby części, na które zamówienie może być udzielone temu samemu Wykonawcy.

**26. Informacja dotyczące ofert wariantowych.**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**27. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy.**

Nie dotyczy

**28. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2.**

Nie dotyczy

**29. Informacja o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94, jeżeli zamawiający przewiduje takie wymagania.**

Nie dotyczy

**30. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

**31. Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8**

Zamawiający nie przewiduje zamówień o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8

**32. Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2**

Nie dotyczy

**33. Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą.**

Nie dotyczy

**34. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.**

Nie dotyczy

**35. Informację o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań.**

Nie dotyczy

**36. Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową.**

Nie dotyczy

**37. Informacje o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230.**

Nie dotyczy

**38. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93**

Nie dotyczy

**39. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**40. Klauzula informacyjna z art. 13 RODO 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 **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail:[przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)*;*
* „Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub pod nr tel. 12 614 30 49 we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem.”
* Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. cRODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.65.2023 – Dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2)**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
* odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę Prawo zamówień publicznych dalej „ustawa Pzp”;
* Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, 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**.

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

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

**41.** **Załączniki**

1. Załącznik nr 1 – Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania oraz spełniania warunków udziału, w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD).

2. Załącznik nr 1a – Oświadczenie Wykonawcy o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

3. Załącznik nr 1b – Oświadczenie Wykonawcy.

4.Załącznik nr 2 – Wzór umowy dla pakietów 1-79.

5. Załącznik nr 2a – Wzór umowy dla pakietów 80-90.

5. Załącznik nr 3 – Specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa.

6. Załącznik nr 4 - Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp.

7. Załącznik nr 5 - Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia (…).

8. Załącznik nr 6 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych

9. Załącznik nr 7 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania produktów leczniczych

10. Załącznik nr 8 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia

11. Załącznik nr 9 SWZ - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania suplementów diety

ZATWIERDZAM

**Załącznik nr 1 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu, w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD)

Zamawiający informuje, że w odniesieniu do części IV przedmiotowego dokumentu Wykonawca zobligowany jest do wypełnienia jedynie sekcji α.

**Załącznik nr 1a do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. św. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

…………………………………………

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

reprezentowany przez:

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

**Oświadczenie o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej**

składane na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.)

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.65.2023 – dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2)** oświadczam że:

* nie należę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów ( t.j. DZ.u. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.
* należę do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów ( t.j. DZ.u. z 2020 r. poz. 1076 ze zm.), z następującymi Wykonawcami:

1…………………….

2…………………….

Jednocześnie w załączeniu przedstawiam dokumenty, informacje potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej: ……………………………………………

…………………………………………………

**Załącznik nr 1b do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. św. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenie Wykonawcy**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.65.2023 – dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2)** prowadzonego przez **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II** oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (załącznik nr 1 do SWZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

1. art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
2. art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
3. art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
4. art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
5. art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170)

**- są aktualne.**

**Załącznik nr 2 do SWZ**

***Wzór umowy***

Umowa zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. św. Jana Pawła II** z siedzibą ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

**............................................................ – .....................................................**

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:...............................reprezentowaną przez:.......................zwaną w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie ……………………… o szacunkowej wartości zamówienia ……………………. EURO – postępowanie nr **…………………………** następującej treści:

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu **.....................................,** zwane dalej „produktami”, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr ………. SWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na adres:…………………………………………………………………………………………………. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Termin realizacji zamówienia wynosi 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może żądać realizacji zamówienia w terminie krótszym. W przypadkach nagłych (zamówienie na cito) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Wykonawca ponosi we własnym zakresie koszty wykonania umowy, w tym cło (o ile występuje), ubezpieczenie oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy. Minimalna wartość złożonych zamówień wyniesie 50% maksymalnej ceny zamówienia. W przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.

**§ 3 – Wymogi dotyczące przedmiotu umowy**

1. Wykonawca dostarczy tylko takie produkty, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów będzie wynosił: 6 miesięcy dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami; 12 miesięcy dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty).
2. Dostawy produktów z krótszym, niż określony powyżej, terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**§ 4 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia produktów.
3. W razie dostawy wadliwych produktów Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. W razie zwrotu zakupionych produktów leczniczych Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
5. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
6. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

**§ 5 – Odpowiedzialność**

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki;

- bez dodatkowego wzywania Wykonawcy, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy.

1. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki.
2. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40% kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie pkt.5 paragrafu 5.
4. W związku z treścią 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 Wykonawca jest zobowiązany zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w **§2 ust. 2**. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w **§2 ust. 2**.

**§ 6 - Okres obowiązywania umowy**

1. Umowa została zawarta na okres … miesięcy, to jest do dnia ………. r.

2. Umowa wygasa wcześniej, jeśli cena dostarczonych produktów przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 7 - Zmiany sposobu wykonywania umowy**

1. Jeżeli nastąpi udokumentowany brak możliwości dostawy produktu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Wykonawca może a) dostarczyć produkt równoważny, odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych, b) powierzyć realizację dostawy wskazanemu przez siebie podwykonawcy.

2. Jeżeli nastąpi nierównomierne zużycie przez Zamawiającego poszczególnych produktów określonych w odpowiednim załączniku do umowy, Zamawiający może zmienić ilość zamówień produktów określonych w odpowiednim załączniku przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny maksymalnej z załącznika.

3. W przypadku zmiany przez Wykonawcę własnej oferty handlowej Wykonawca może jednostronnie obniżyć cenę produktów.

4. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje produkt równoważny lub dostawę przez podmiot inny niż Wykonawca, zmiana taka wymaga zgody kierownika apteki Zamawiającego.

5. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje zwiększenie ceny produktu, zmiana ta nie może spowodować przekroczenia kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 8 - Zmiany umowy**

1. Jeżeli nastąpi zmiana zasad finansowania, wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, która spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że podwyższą cenę jednostkową w takim stosunku, w jakim wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty, strony zmienią umowę w ten sposób, że obniżą cenę jednostkową tak, aby nie przekraczała maksymalnej ceny urzędowej. Jeżeli obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SWZ.

2. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ oraz wymogom zawartym w § 3 albo realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy. Jeżeli w terminie najbliżej dostawy, przypadającej po dniu wycofania refundacji, Wykonawca nie zaproponuje produktu równoważnego lub podwykonawcy gotowego wykonać umowę, lub tak zaproponowany produkt albo podwykonawca nie zostanie zaakceptowany przez Zamawiającego, umowa wygasa.

3. Jeżeli nastąpi zmniejszenie liczby świadczeń zdrowotnych, udzielonych z wykorzystaniem produktów w okresie trwania umowy i Zamawiający nie zakupi wszystkich produktów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że przedłużą czas jej obowiązywania na okres do 12 miesięcy. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 2 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.

4. W przypadku zmiany:

(I) stawki podatku od towarów i usług,

(II) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r.

o minimalnym wynagrodzeniu za pracę lub

(III) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

(IV) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych,

o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, stawki wynagrodzenia Wykonawcy ulegną zmianie, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonania zamówienia przez Wykonawcę, przy czym:

a) stawki ulegną zmianie adekwatnie do zmiany kosztów Wykonawcy, wynikających ze zmian określonych powyżej,

b) zmiany stawek, o których mowa powyżej, będą dokonywane wyłącznie na podstawie pisemnych, pod rygorem nieważności, aneksów zawieranych przez Strony,

c) przed podpisaniem aneksu, Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu wyliczenia zmienionych kosztów z uwagi na zmiany określone powyżej wraz z dowodami potwierdzającymi,

d) z wnioskiem o zawarcie aneksu z uwagi zmniejszenie kosztów Wykonawcy wynikających ze zmian określonych powyżej, może wystąpić również Zamawiający – w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokumentację, o której mowa w punkcie powyżej, w ustalonym przez strony terminie, nie dłuższym jednak niż 30 dni od dnia złożenia wniosku przez Zamawiającego,

e) maksymalna wartość wszystkich zmian wynagrodzenia, skorygowana w efekcie zastosowania powyższych reguł, nie może przekroczyć 10% kwoty wynagrodzenia przewidzianego w pierwotnej umowie dla całego okresu jej obowiązywania.

f) wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione w sposób opisany powyżej, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.

g) inne zmiany umowy są dopuszczalne w zakresie przewidzianym art. 455 Prawa Zamówień Publicznych.

5. W przypadku zmiany ceny materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia, rozumianej jako wzrost odpowiednio łącznych cen i kosztów, jak i ich obniżenie o więcej niż 10% względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie – zgodnie z zasadami wskazanymi poniżej, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonywania zamówienia przez Wykonawcę:

a) Waloryzacja wynagrodzenia może dotyczyć jedynie części wynagrodzenia Wykonawcy, płatnego po złożeniu wniosku o dokonanie waloryzacji i może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do niniejszej umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności;

b) Zmiana wynagrodzenia może zostać wprowadzona na wniosek Wykonawcy, złożony najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy przez Strony. Kolejna zmiana wynagrodzenia wynikająca z okoliczności określonych wyżej może nastąpić nie częściej niż co 12 miesięcy od poprzedniej waloryzacji. Do wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia winny zostać dołączone dokumenty, potwierdzające wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacje przedstawiające wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;

c) wynagrodzenie Wykonawcy może zostać zmienione poprzez zmianę cen jednostkowych, adekwatnie do przedstawionego przez Wykonawcę wzrostu cen materiałów i kosztów i wskaźnika wyliczonego w następujący sposób: kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni okres poprzedzający dzień złożenia wniosku przez Wykonawcę, który to wskaźnik (określony procentowo) zostanie pomniejszony o 110%;

d) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania niniejszych postanowień wynosi 5% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy należnego na podstawie niniejszej umowy;

e) do obniżenia wartości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Zamawiającego stosuje się odpowiednio zasady opisane w niniejszych postanowieniach, z zastrzeżeniem, że Wykonawca – na wniosek Zamawiającego zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulację przedstawiające wpływ tej zmiany, o ile Zamawiający będzie miał uzasadnione przypuszczenie, wynikające z publikowanych danych ekonomicznych lub rynkowych, że nastąpiło obniżenie cen materiałów lub kosztów, w szczególności o ile dany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszonych przez Prezesa GUS będzie wskazywać na obniżenie cen towarów i usług i usług konsumpcyjnych o więcej niż 10%;

f) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie zasadami określonymi w niniejszych postanowieniach, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy;

g) w przypadku braku zapłaty przez Wykonawcę lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w podpunkcie powyżej Zamawiający uprawniony jest do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 0,05% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w niniejszej umowie za każdy dzień zwłoki Wykonawcy.

6. W przypadku, gdy:

a) całkowity wzrost cen materiałów lub kosztów Wykonawcy w okresie obowiązywania umowy względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy będzie wyższy niż 25% i jednocześnie będzie to powodować, że realizacja zamówienia - pomimo zmiany wynagrodzenia zgodnie z postanowieniami powyżej - łączyć się będzie ze stratą Wykonawcy w postaci wynagrodzenia mniejszego niż koszty jego realizacji, lub

b) Zamawiający nie zaakceptuje wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia, zgodnie z postanowieniami powyżej,

Strony mogą ustalić rozwiązanie niniejszej umowy na podstawie porozumienia stron, jednakże ze skutkiem na 2 miesiące naprzód.

7. Zmiana cena jednostkowych w efekcie zastosowania powyższych postanowień nie może przekroczyć maksymalnych cen urzędowych (cen wynikających z limit finansowania dostarczanego produktu leczniczego, wynikający z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka).

8. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony - pod rygorem nieważności.

**§ 9 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Załącznik nr 2a do SWZ**

**Wzór umowy produkty lecznicze do stosowania w systemie dawek indywidulanych**

Umowa zawarta w Krakowie dnia .......................... pomiędzy:

**Krakowskim Szpitalem Specjalistycznym im. św. Jana Pawła II** z siedzibą ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków – wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem KRS 0000046052, reprezentowanym przez:

**............................................................ – .....................................................**

zwanym dalej – **Zamawiającym,**

a:...............................reprezentowaną przez:.......................zwaną w dalszej części umowy **Wykonawcą,**

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie ……………………… o szacunkowej wartości zamówienia ……………………. EURO – postępowanie nr **…………………………** następującej treści:

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu **.....................................,** zwane dalej „produktami”, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr ………. SWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na adres:…………………………………………………………………………………………………. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Termin realizacji zamówienia wynosi 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może żądać realizacji zamówienia w terminie krótszym. W przypadkach nagłych (zamówienie na cito) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Wykonawca ponosi we własnym zakresie koszty wykonania umowy, w tym cło (o ile występuje), ubezpieczenie oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi … złotych (słownie: ………………………….). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy. Minimalna wartość złożonych zamówień wyniesie 50% maksymalnej ceny zamówienia. W przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tego tytułu.

**§ 3 – Wymogi dotyczące przedmiotu umowy**

1. Wykonawca dostarczy tylko takie produkty, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów będzie wynosił: 6 miesięcy dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami; 12 miesięcy dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty).
2. Dostawy produktów z krótszym, niż określony powyżej, terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**§ 4 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.
2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia produktów.
3. W razie dostawy wadliwych produktów Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. W razie zwrotu zakupionych produktów leczniczych Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
5. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
6. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

**§ 5 – Odpowiedzialność**

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki;

- bez dodatkowego wzywania Wykonawcy, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy.

1. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki.
2. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
3. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40% kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie pkt.5 paragrafu 5.
4. W związku z treścią 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 Wykonawca jest zobowiązany zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w **§2 ust. 2**. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w **§2 ust. 2**.

**§ 6 - Okres obowiązywania umowy**

1. Umowa została zawarta na okres … miesięcy, to jest do dnia ………. r.

2. Umowa wygasa wcześniej, jeśli cena dostarczonych produktów przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 7 - Zmiany sposobu wykonywania umowy**

1. Jeżeli nastąpi udokumentowany brak możliwości dostawy produktu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Wykonawca może a) dostarczyć produkt równoważny, odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych oraz wymogów, przewidzianych w § 7a, b) powierzyć realizację dostawy wskazanemu przez siebie podwykonawcy.

2. Jeżeli nastąpi nierównomierne zużycie przez Zamawiającego poszczególnych produktów określonych w odpowiednim załączniku do umowy, Zamawiający może zmienić ilość zamówień produktów określonych w odpowiednim załączniku przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny maksymalnej z załącznika.

3. W przypadku zmiany przez Wykonawcę własnej oferty handlowej Wykonawca może jednostronnie obniżyć cenę produktów.

4. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje produkt równoważny lub dostawę przez podmiot inny niż Wykonawca, zmiana taka wymaga zgody kierownika apteki Zamawiającego.

5. Ilekroć paragraf niniejszy lub następny przewiduje zwiększenie ceny produktu, zmiana ta nie może spowodować przekroczenia kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.

**§ 7a Kalibracja produktów**

1. Produkty nabywane w ramach niniejszej umowy Zamawiający będzie wykorzystywał do zautomatyzowanej dystrybucji wewnętrznej. Poszczególne produkty, dostarczone jako pierwsze, będą miały znaczenie wzorcowe (kalibracja). Wszystkie później dostarczane produkty winny mieć postać identyczną z produktem wzorcowym co do wszystkich cech fizycznych.
2. W razie niezgodności dostawy ze wzorcem, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty sumy kosztów, wymienionych w ust. 3, przemnożonej przez liczbę niezgodnych postaci produktu. Termin zapłaty wynosi 3 dni robocze od daty dostarczenia produktu niezgodnego.
3. Koszt kalibracji jednej postaci jednego produktu jest stały i wynosi 500 zł. Koszt produktu zużytego do wykonania jednej kalibracji stanowi równowartość 100 pojedynczych dawek produktu, wg cen ustalonych w niniejszej umowie.
4. Po otrzymaniu zapłaty Zamawiający dokona kalibracji niezgodnego produktu, który w ten sposób staje się produktem wzorcowym.
5. Zmiana ilości produktu w opakowaniu handlowym nie stanowi przypadku niezgodności, o której mowa w ust. 2.

**§ 8 - Zmiany umowy**

1. Jeżeli nastąpi zmiana zasad finansowania, wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, która spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że podwyższą cenę jednostkową w takim stosunku, w jakim wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty, strony zmienią umowę w ten sposób, że obniżą cenę jednostkową tak, aby nie przekraczała maksymalnej ceny urzędowej. Jeżeli obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SWZ.

2. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczą produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ oraz wymogom zawartym w § 3 albo realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy. Jeżeli w terminie najbliżej dostawy, przypadającej po dniu wycofania refundacji, Wykonawca nie zaproponuje produktu równoważnego lub podwykonawcy gotowego wykonać umowę, lub tak zaproponowany produkt albo podwykonawca nie zostanie zaakceptowany przez Zamawiającego, umowa wygasa.

3. Jeżeli nastąpi zmniejszenie liczby świadczeń zdrowotnych, udzielonych z wykorzystaniem produktów w okresie trwania umowy i Zamawiający nie zakupi wszystkich produktów wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że przedłużą czas jej obowiązywania na okres do 12 miesięcy. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 2 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.

4. W przypadku zmiany:

(I) stawki podatku od towarów i usług,

(II) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r.

o minimalnym wynagrodzeniu za pracę lub

(III) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

(IV) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych,

o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, stawki wynagrodzenia Wykonawcy ulegną zmianie, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonania zamówienia przez Wykonawcę, przy czym:

a) stawki ulegną zmianie adekwatnie do zmiany kosztów Wykonawcy, wynikających ze zmian określonych powyżej,

b) zmiany stawek, o których mowa powyżej, będą dokonywane wyłącznie na podstawie pisemnych, pod rygorem nieważności, aneksów zawieranych przez Strony,

c) przed podpisaniem aneksu, Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu wyliczenia zmienionych kosztów z uwagi na zmiany określone powyżej wraz z dowodami potwierdzającymi,

d) z wnioskiem o zawarcie aneksu z uwagi zmniejszenie kosztów Wykonawcy wynikających ze zmian określonych powyżej, może wystąpić również Zamawiający – w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest przedłożyć dokumentację, o której mowa w punkcie powyżej, w ustalonym przez strony terminie, nie dłuższym jednak niż 30 dni od dnia złożenia wniosku przez Zamawiającego,

e) maksymalna wartość wszystkich zmian wynagrodzenia, skorygowana w efekcie zastosowania powyższych reguł, nie może przekroczyć 10% kwoty wynagrodzenia przewidzianego w pierwotnej umowie dla całego okresu jej obowiązywania.

f) wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione w sposób opisany powyżej, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy.

g) inne zmiany umowy są dopuszczalne w zakresie przewidzianym art. 455 Prawa Zamówień Publicznych.

5. W przypadku zmiany ceny materiałów i kosztów związanych z realizacją zamówienia, rozumianej jako wzrost odpowiednio łącznych cen i kosztów, jak i ich obniżenie o więcej niż 10% względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy, wynagrodzenie Wykonawcy może ulec zmianie – zgodnie z zasadami wskazanymi poniżej, o ile zmiany te będą miały wpływ na koszt wykonywania zamówienia przez Wykonawcę:

a) Waloryzacja wynagrodzenia może dotyczyć jedynie części wynagrodzenia Wykonawcy, płatnego po złożeniu wniosku o dokonanie waloryzacji i może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do niniejszej umowy sporządzonego w formie pisemnej pod rygorem nieważności;

b) Zmiana wynagrodzenia może zostać wprowadzona na wniosek Wykonawcy, złożony najwcześniej po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy przez Strony. Kolejna zmiana wynagrodzenia wynikająca z okoliczności określonych wyżej może nastąpić nie częściej niż co 12 miesięcy od poprzedniej waloryzacji. Do wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia winny zostać dołączone dokumenty, potwierdzające wzrost cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulacje przedstawiające wpływ tej zmiany na wysokość wynagrodzenia Wykonawcy;

c) wynagrodzenie Wykonawcy może zostać zmienione poprzez zmianę cen jednostkowych, adekwatnie do przedstawionego przez Wykonawcę wzrostu cen materiałów i kosztów i wskaźnika wyliczonego w następujący sposób: kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni okres poprzedzający dzień złożenia wniosku przez Wykonawcę, który to wskaźnik (określony procentowo) zostanie pomniejszony o 110%;

d) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania niniejszych postanowień wynosi 5% całkowitego wynagrodzenia Wykonawcy należnego na podstawie niniejszej umowy;

e) do obniżenia wartości wynagrodzenia Wykonawcy na wniosek Zamawiającego stosuje się odpowiednio zasady opisane w niniejszych postanowieniach, z zastrzeżeniem, że Wykonawca – na wniosek Zamawiającego zobowiązany jest przedstawić dokumenty potwierdzające obniżenie cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia i kalkulację przedstawiające wpływ tej zmiany, o ile Zamawiający będzie miał uzasadnione przypuszczenie, wynikające z publikowanych danych ekonomicznych lub rynkowych, że nastąpiło obniżenie cen materiałów lub kosztów, w szczególności o ile dany kwartalny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych (w stosunku do analogicznego okresu roku poprzedniego) ogłoszonych przez Prezesa GUS będzie wskazywać na obniżenie cen towarów i usług i usług konsumpcyjnych o więcej niż 10%;

f) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie zasadami określonymi w niniejszych postanowieniach, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy;

g) w przypadku braku zapłaty przez Wykonawcę lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w podpunkcie powyżej Zamawiający uprawniony jest do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 0,05% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy określonego w niniejszej umowie za każdy dzień zwłoki Wykonawcy.

6. W przypadku, gdy:

a) całkowity wzrost cen materiałów lub kosztów Wykonawcy w okresie obowiązywania umowy względem łącznych cen i kosztów przyjętych w celu ustalenia wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie Wykonawcy będzie wyższy niż 25% i jednocześnie będzie to powodować, że realizacja zamówienia - pomimo zmiany wynagrodzenia zgodnie z postanowieniami powyżej - łączyć się będzie ze stratą Wykonawcy w postaci wynagrodzenia mniejszego niż koszty jego realizacji, lub

b) Zamawiający nie zaakceptuje wniosku Wykonawcy o zmianę wynagrodzenia, zgodnie z postanowieniami powyżej,

Strony mogą ustalić rozwiązanie niniejszej umowy na podstawie porozumienia stron, jednakże ze skutkiem na 2 miesiące naprzód.

7. Zmiana cena jednostkowych w efekcie zastosowania powyższych postanowień nie może przekroczyć maksymalnych cen urzędowych (cen wynikających z limit finansowania dostarczanego produktu leczniczego, wynikający z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka).

8. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony - pod rygorem nieważności.

**§ 9 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca Zamawiający**

**Załącznik nr 3 do SWZ**

**UWAGA:**

**Wykonawca oferując produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny, znajdujący się na liście leków refundowanych, przy obliczaniu ceny, musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ust. 2 Ustawy z dn. 12 maja 2011 roku o refundacji leków (…) aktualne na dzień składania ofert, oraz informacje zawarte w komunikacie Ministra Zdrowia z dnia 16.03.2012.**

Wykonawców prosimy o podawanie w swojej ofercie nazw handlowych (podając ilość tabletek, ampułek, fiolek itp.. w opakowaniu). Zamawiający wymaga od Wykonawców czytelnego wypełniania w swojej ofercie tabeli od kolumny: "ILOSĆ OPAKOWAŃ OFEROWANYCH " do kolumny "NAZWA HANDLOWA..." Wykonawców prosimy o wycenę tylko takiej ilości tabletek, ampułek, fiolek itp. jaka jest podana w naszej SWZ, nawet po przeliczeniu na opakowania (podać ilość z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi).

W trakcie procedury przetargowej Zamawiający zastrzega sobie możliwość korekty ilościowej zamówienia.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 1 pirfenidon | | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | | Stawka podatku VAT | | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | | 8 | | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Pirfenidonum\* | tabletki powlekane - op. a`63 tabl.\*\* | 267 mg | 504 |  |  | |  | |  |  |  |
| 2 | tabletki powlekane - op. a`252 tabl. | 267 mg | 1 008 |  |  | |  | |  |  |  |
| 3 | tabletki powlekane - op. a` 84 tabl. | 801 mg | 29 400 |  |  | |  | |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.87 | | | | | | - zł | |  | | - zł |  |  |
| \*\*Zamawiający dopuszcza wycenę leku pakowanego po 252 tabletki przy zachowaniu równej ceny jednostkowej w pozycji 1 i 2 | | | | | |  | |  | |  |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  | |  | |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 2 iloprost | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Iloprost\* | płyn do inhalacji, amp. 1 ml | 10 mcg/1ml | 30 000 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | 20 mcg/1ml | 8 400 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31 | | | | |  | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 3 toksyna botulinowa | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile\* | proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań | 100 j.m./fiolka | 100 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.57 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Pakiet nr 4 treprostinil | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość mililitrów | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Treprostynilum\* | roztwór do infuzji | 1 mg/ml | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | 2,5 mg/ml | 200 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | 5 mg/ml | 5 000 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | 10 mg/ml | 600 |  |  |  |  |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
| \*Preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31.Składający ofertę zobowiązany jest do nieodpłatnego: 1) Dostarczenia każdemu pacjentowi na czas trwania terapii  2 sztuk pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku treprostinil. 2) Zapewnienie serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego preparatem treprostinil. 3) Zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostinilu, w szczególności wkłuć i strzykawek. 4) Przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia. 5) Przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostinilu drogą dożylną oraz zapewnienie materiałów zużywalnych, szkoleń i serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną. | | | | | | | |  |  |  |
| Wykonawca oświadcza, że przekazanie w/w świadczeń/wyrobów nie narusza przepisów zawartych w art. 49 ustawy z dnia 12 maja 2011r o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. 2011 nr 122 poz. 696 z późn. zmianami) | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 5 dupilimab | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Dupilumab\* | roztwór do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka | 200 mg | 300 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | 300 mg | 300 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.44 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 6 Sofosbuvir/velpatasvir | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Sofosbuvirum + Velpatasvirum\* | tabl. powl. | 400 mg + 100 mg | 2 800 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.71. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 7 Ledipasvirum / Sofosbuvirum | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Ledipasvirum + Sofosbuvirum\* | tabl. powl. | 90 mg + 400 mg | 420 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.71. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 8 Elbasvirum /Grazoprevirum | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Elbasvirum + Grazoprevirum\* | tabl. powl. | 50 mg + 100 mg | 560 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.71. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 9 Glecaprevirum / Pibrentasvirum | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Glecaprevirum + Pibrentasvirum\* | tabl. powl. | 100 mg + 40 mg | 2 520 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.71. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 10 immunoglobulinum humanum subcutaneum | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Immunoglobulinum humanum subcutaneum\* | roztwór do wstrzykiwań, 0,2 g/ml | 1 g | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | 2 g | 3 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | 4 g | 3 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | 10 g | 400 |  |  |  |  |  |  |
| dostawa immunoglobuliny podskórnej obejmuje nieodpłatne użyczenie pomp infuzyjnych dla pacjentów przyjmujących lek w warunkach domowych oraz zakup wyrobów medycznych umożliwiających podanie leku: | | | | | |  |  |  |  |  |
| 5 | Strzykawki 20 luer lock | - | szt. | 300 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Strzykawki 30 luer lock | - | szt. | 300 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Strzykawki 50 luer lock | - | szt. | 500 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Igły typu High-flo 24G o rozmiarze 9mm/12mm lub 14mm - jedno, dwudrożne lub trójdrożne | - | szt. | 400 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | igła typu Mini-Spike | - | szt. | 500 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | opatrunek jałowy do mocowania wkłucia | - | szt. | 600 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | gaziki nasączone alkoholem | - | szt. | 600 |  |  |  |  |  |  |
| 12 | pojemnik na odpady medyczne | - | szt. | 250 |  |  |  |  |  |  |
| \* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.67., wymagane dawki leku jednego producenta dla tej samej substancji czynnej. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 11 riocyguat | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1. | Riociguat\* | tabl. powl. | 0,5 mg | 420 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 1 mg | 840 |  |  |  |  |  |  |
| 3. | 1,5 mg | 3 780 |  |  |  |  |  |  |
| 4. | 2 mg | 8 400 |  |  |  |  |  |  |
| 5. | 2,5 mg | 67 200 |  |  |  |  |  |  |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 12 inklisiran | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Inklisiran | roztwór do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka | 284 mg | 150 |  |  |  |  |  |  |
| \* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.101. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 13 benralizumab | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1. | Benralizumab\* | roztwór do wstrzykiwań; amp.-strzyk. lub wstrzykiwacz | 30 mg/ 1 ml | 300 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.44. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 14 ramucirumabum | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Ramucirumabum\* | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka | 100 mg | 1 500 |  |  |  |  |  |  |
| wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.58 | | | | |  | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 15 niwolumab | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1. | Nivolumab\* | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml | 4 ml | 400 |  |  |  |  |  |  |
| 2. | 10 ml | 300 |  |  |  |  |  |  |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 16 pembrolizumab | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Pembrolizumab\* | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka | 100 mg/4 ml | 1 600 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 17 ozymertynib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Osimertinibum\* | tabl.powl. | 40 mg | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 80 mg | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6 | | | | |  | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 18 kryzotynib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Crizotinibum\* | kaps. twarde | 200 mg | 2 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 250 mg | 1 500 |  |  |  |  |  |  | |
| wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6 | | | | |  | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 19 lorlatynib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Lorlatinibum\* | Tabletki powlekane | 25 mg | 2 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 100 mg | 2 100 |  |  |  |  |  |  | |
| \*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 20 winorelbina doustna | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Vinorelbine\* | kaps. | 20 mg | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | kaps. | 30 mg | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | kaps. | 80 mg\*\* | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| \* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki jednego producenta. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| \*\* Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 4 op. a' 20 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości. | | | | | |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 21 gefitinib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Gefitinib\* | tabl. powl. | 250 mg | 780 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 22 erlotynib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Erlotynib\* | tabl.powl. | 150 mg | 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 100 mg | 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 25 mg | 360 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 23 kapecytabina | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Capecitabine\* | tabl. powl. | 500 mg | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 24 cisplatyna | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Cisplatinum\* | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka | 10 mg | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 50 mg | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 100 mg | 800 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki jednego producenta | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 25 gemcytabina | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Gemcitabine\* | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka | 200 mg | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 1 g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 2 g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki jednego producenta | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 26 kwas lewofolinowy | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Acidum levofolinicum\* | roztwór do wstrzykiwań i infuzji, fiolka | 200 mg | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 450 mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki jednego producenta | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 27 oksaliplatyna | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Oxaliplatinum\* | koncentrat do sporz. roztworu do wlewu i.v.fiol. | 50 mg | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 100 mg | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 200 mg | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki jednego producenta | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 28 ondansetron | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Ondansetron\* | roztwór do wstrzykiwań | 0,004 g/2 ml | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | 0,008 g/4 ml | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| \*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 29 inotersen | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Inotersen\* | roztwór do wstrzykiwań s.c. amp-strzyk. | 284 mg | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| \*produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostepu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 30 infliksimab | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Infliksimab\* | proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji/ fiolka | 100 mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| \*produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostepu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 31 trametinib i dabrafenib | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Dabrafenibum | kaps. twarde op. a' 120 kaps. | 50 mg | 1 440 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | kaps. twarde op. a' 28 kaps. | 50 mg | 364 |  |  |  |  |  |  | |
| 3. | kaps. twarde op. a' 120 kaps. | 75 mg | 1 440 |  |  |  |  |  |  | |
| 4. | kaps. twarde op. a' 28 kaps. | 75 mg | 364 |  |  |  |  |  |  | |
| 5. | Trametinibum | tabl. powl. | 0,5 mg | 390 |  |  |  |  |  |  | |
| 6. | 2 mg | 390 |  |  |  |  |  |  | |
| \*produkty lecznicze finansowane w ramach Ratunkowego Dostepu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 32 propofol | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Propofol | emulsja tłuszczowa MCT/LCT do wstrzykiwań lub infuzji | 1000 mg/50 ml | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 33 sugamadeks | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Sugammadexum | roztwór do wstrzykiwań i.v. | 0,2g/2ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 34 eptifibatyd | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Eptifibatide | roztwór do wstrzykiwań i i.v.fiol.10ml | 2mg/ml | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | roztwór do wlewu i.v.fiol. 100ml | 0,75mg/ml | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 35 flukonazol | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Fluconazole | roztwór do wlewu i.v. flakon lub worek | 0,2 g/100 ml | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 36 piperacylina z tazobaktamem | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Piperacillin/Tazobactam | proszek do sporz. roztworu do infuzji | 4,5g | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 2,25g\* | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| \*zamawiajacy dopuści wycenę 500 fiol w dawce 4,5 g przy zachowaniu równych cen w pozycji 1 i 2 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 37 cefepim | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Cefepime | proszek do przyg. roztw. do inj. doż. | 1g | 1 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 2g | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 38 teikoplanina | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Teicoplanin | liofilizat i rozp. do sporz. roztworu do wstrzykiwań i.m., i.v. i wlewu i.v. | 0,2 g | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 0,4 g | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 39 imipenem z cilastatyną | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Imipenem + Cilastatin sodium | liofilizowany proszek do sporządzenia roztworu do inj.i.v.i do wlewów | 500mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 40 leki przeciwgrzybicze iniekcyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Amphotericinum B | zawiesina liposomów do infuzji dożylnych zawierająca kompleks lipidowy amfoterycyny B w postaci koncentratu, inj. 20ml | 100mg/20ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Amphotericin B | proszek do sporz. roztworu do infuzji, zawierający amfoterycynę B w formie liposomalnej | 50mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Posaconazole | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 300mg (18mg/ml) | 25 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 41 cefalosporyny iniekcyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Cefazolin | proszek do sporz.roztworu do wstrzykiwań IV/IM | 1g | 36 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Ceftriaxone | proszek do sporz.roztworu do wstrzykiwań IV/IM zarejestrowany u noworodków od pierwszego dnia życia | 1g | 23 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 2g | 13 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 42 ceftazydym | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Ceftazidim sodu | proszek do sporz. roztworu do wstrzyknięć i.m./i.v. i wlewu i.v. | 1 g | 1 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 2 g | 2 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 43 foskarnet | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Foscarnet natrium | flakon do infuzji 250 ml | 24 mg/1 ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 44 żelazo | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Carboxymaltosum ferricum lub ferricum derisomaltosum, | roztwór do wstrzykiwań, przeznaczony do infuzji dożylnej | 500 mg Fe (III) / 10 ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 45 płyn kardioplegiczny | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Płyn do kardioplegii, przemywania i przechowywania narządów do transplantacji (płyn Bretschneider'a) , produkt leczniczy - import docelowy | roztwór | worki a` 1 l | 432 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 46 leki iniekcyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Mofetil mycophenolate | inj. 5ml | 0,5 g | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | amfoterycyna B | fiolka, proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 50 mg | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Tranexamic acid | roztwór do wstrzykiwań i.v. | 0,5g/5 ml | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 47 różne produkty lecznicze | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Aripiprazole | tabl. | 15mg | 112 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Moxifloxacin | tabl.powl. | 0,4 g | 280 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Thiethylperazine | inj. | 6,5mg / 1 ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Racecadotril | gran. do sporz. zaw. p.o. sasz. | 10 mg | 320 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | 30 mg | 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Potassium citrate | granulat b.c.sasz.3g | 782mgK=20mEg K | 47 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Dimethicone | krople doustne - fl.5g | 20mg/kropla | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Ambroxol hydrochloride | syrop 150ml | 30mg/5ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Ambroxol hydrochloride | syrop 150ml | 15mg/5ml | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Promethazine hydrochloride | syrop 150ml | 5mg/5ml | 5 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Potassium chloride | syrop 150ml | 0,391g K+ /5ml | 35 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Calcium folinate | kaps. twarde | 0,015g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Isoniazid | tabl. | 0,1g | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Rifaksymina | granulat do sporz. zawiesiny op.60 ml | 0,02 g/ml | 5 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Lactulose | syrop fl. 150 ml zamawiający dopuszcza inną pojemność syropu z zachowaniem ilości wskazanej w SIWZ (225 000 ml) | od 7,5g do 10,05 g/15ml | 1 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Insulin neutralis human | roztwór do wstrz.wkład do wstrzykiwacza (lub wstrzykiwacz) 3ml | 100j.m./ml | 2 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Insulin isophanic human | zawiesina do wstrz.wkład do wstrzykiwacza (lub wstrzykiwacz) 3ml | 100j.m./ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Insulinum humanum - dwufazowa: 3 cz. insuliny rozpuczalnej , 7 cz. insuliny izofanowej | zawiesina do wstrz.wkład do wstrzykiwacza (lub wstrzykiwacz) 3ml | 100j.m./ml | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Clorazepate dipotassium | proszek i rozpuszczalnik 2ml do sporz. roztworu do wstrzykiwań i.m., i.v. | 0,02g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Clorazepate dipotassium | tabl. lub kaps | 0,01 g | 1 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Bisacodyl | czopki | 0,01 g | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Diclofenac | czopki | 0,1g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Diclofenac | czopki | 0,05g | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Ferri proteinatosuccinas | roztwór doustny - fiolka 15 ml | 40 mg Fe3+/15 ml | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Mometasoni furoas | Aerozol do nosa, zawiesina | 50 mcg/dawkę, butelka a 140 dawek | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 48 różne produkty lecznicze | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Adenosine | inj. a` 2ml | 3 mg/ml | 1 560 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Enoxaparin | roztwór do wstrzykiwań s.c. lub do linii tętniczej układu dializacyjnego ampułkostrzykawka | 0,02 g/0,2 ml | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 0,04 g/0,4 ml | 45 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | 0,06 g/0,6 ml | 37 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | 0,08 g/0,8 ml | 21 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | 0,1 g/1 ml | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | 0,12 g/0,8 ml (0,15 g/ml) | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | roztwór do wstrzykiwań s.c., fiolka wielodawkowa wraz wyrobami niezbędnymi do podaży leku: igłą typu spike (1 szt) oraz strzykawkami insulinowymi 1 ml (10 szt) | 300 mg/3 ml | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Isosorbide mononitrate | tabl. powl. | 0,02 g | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Isosorbide mononitrate | tabl. powl. | 0,04 g | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Sodium valproate | proszek i rozp. do sporz. roztw. do wstrzykiwań i.v. | 0,4 g/4ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | syrop fl. 150ml | 0,2882 g/5 ml | 25 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Sodium valproate + Valproic acid | tabl. powl. o przedł. uwalnianiu | 0,3 g | 1 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | 0,5 g | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Sodium valproate + Valproic acid | gran. o przedł. uwalnianiu, saszetka | 66,66 mg + 29,03 mg | 900 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | 166,76 mg + 72,61 mg | 450 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | 333,3 mg + 145,14 | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | 500,06 mg + 217,75 mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | 666,6 mg + 290,27 mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Isosorbide mononitrate | tabl. powl. | 0,01 g | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Isosorbide mononitrate | tabl. o przedł.uwalnianiu | 0,1g | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Isosorbide mononitrate | tabl. o przedł.uwalnianiu | 0,06g | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Clopidogrel | tabl. powl. | 0,3g | 4 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Insulina glargine, analog insuliny długo działający bezszczytowy podawany raz na dobę | roztwór do wstrzyknięć we wstrzykiwaczu jednorazowym | 450 j. m. /1,5 ml | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Sodium polystyrene sulfonate | proszek doustny lub do sporządzania zawiesiny doodbytniczej op. 454g | 1,42 g jonów sodu/15 g | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Antithymocyte Immunoglobulin (królicza immunoglobulina) | fiolka liofilizatu do sporządzania roztworu do wlewu dożylnego | 0,025 g/ 5 ml | 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | Insulinum glarginum + Lixisenatidum | roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu jednorazowym 3 ml | 100 j./ml + 50 mcg/ml | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | Insulinum glarginum + Lixisenatidum | roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu jednorazowym 3 ml | 100 j./ml + 33 mcg/mll | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 49 różne produkty lecznicze | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Clonazepam | tabl. | 0,5mg | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Clonazepam | tabl. | 2mg | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Clonazepam | roztwór do wstrz. | 1mg/ml | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Colistimethate sodium | liof. do przyg. roztw. do wstrz. dom. i doż. | 1 000 000 j.m. | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Erythromycin cyclocarbonate | tabl. powl. | 0,25 g | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Doxycycline | roztwór do wlewu doż. inj. 5ml | 100mg/5ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Lorazepam | tabl. lub draż. | 2,5mg | 750 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride | aerozol do stos. na skórę: 32,25g | 3,1mg + 9,3mg /1g | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Rifampicin | kaps. | 0,15g | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Rifampicin | kaps. | 0,3g | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Rifampicin +Isoniazid | kaps. | 150mg + 100mg | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Rifampicin +Isoniazid | kaps. | 300mg + 150mg | 2 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Tetracycline | tabl.powl. | 250mg | 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Diazepam | roztwór do wstrzykiwań à 2 ml | 10mg/2ml | 2 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Ampicillin | proszek do sporz. roztworu do wstrzykiwań i.m., i.v. | 0,5 g | 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | 1 g | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | 2 g | 7 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Benzylpenicillin kalii | inj. | 1 mln j.m. | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Benzylpenicillin kalii | inj. | 3 mln j.m. | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Benzylpenicillin kalii | inj. | 5 mln j.m. | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Benzylpenicillin procaine | inj. | 1,2 mln j.m. | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Benzylpenicillin procaine | inj. | 2,4 mln j.m. | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Amoxicillin + clavulanic acid | proszek do sporządzenia zawiesiny doustnej op. a 140 ml | (400 mg + 57 mg)/5ml | 5 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | proszek do sporz. roztworu do wlewu i.v. | 2 g + 0,2 g | 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Neomycin | tabl. | 250 mg | 320 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Cloxacillin | tabl.powl. | 500 mg | 160 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | Cloxacillin | fiol. | 1 g | 14 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | 2 g | 7 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Ampicillin + sulbactam | proszek do sporz. roztworu do wstrzykiwań i.m., i.v. | 1,5 g | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | Ampicillin + sulbactam | 3 g | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 50 różne produkty lecznicze | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Clindamycin | roztwór do wstrzykiwań i infuzji zarejestrowany u dzieci od 4 tygodnia życia | 300mg/2ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Clindamycin | kaps. lub tabl.powl. | 150mg | 160 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Phenytoin | roztwór do wstrzykiwań | 0,05 g/ml (0,25 g/5 ml) | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Methylprednisolone hemisuccinate | proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/infuzji | 40 mg | 2 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | 125 mg | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | 500 mg | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | 1000 mg | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Dalteparin | roztwór do wstrzykiwań s.c. ampułkostrzykawka | 2 500 jm/0,2ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | 5000 jm/0,2ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | 7500 jm/0,3ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | 12 500 jm/0,5ml | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | 10 000 jm/0,4 ml | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | 15 000 jm/0,6ml | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Ketamine hydrochloride | roztwór do wstrzykiwań | 0,2 g/ 20 ml | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Ketamine hydrochloride | roztwór do wstrzykiwań | 0,5 g/ 10 ml | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Tygecyklina | proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 50mg | 1 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Anidulafungin | proszek do sporządzenia roztworu do infuzji | 100mg | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Sirolimus | tabl.draż | 1 mg | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Sultamicillin | tabletki powlekane | 375mg | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Ceftarolinum fosamilum | proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 600 mg | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Ceftazidimum + Avibactamum | proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 2000mg+500mg | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Nirmatrelvirum + Ritonavirum | Tabletki powlekane | 150 mg + 100 mg | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 51 fibrinogen | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Fibrinogen zarejestrowany  jako leczenie uzupełniające do leczenia niekontrolowanego ciężkiego krwotoku u pacjentów z hipofibrynogenemią nabytą w przebiegu interwencji chirurgicznej. | inj. i.v. | 1 g | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 52 worki do żywienia pozajelitowego | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, glukozy i emulsji tłuszczowej, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | od 1500ml do1600ml - op. (azot od 8 g do 8,5g) Ep-(energia pozabiałkowa) od 1200kcal do1320 kcal | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, glukozy i emulsji tłuszczowej, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych, | | od 2000ml do2100ml - op. (azot od 10g do 12g) Ep-(energia pozabiałkowa) od 1600kcal do1800 kcal | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do obwodowego żywienia pozajelitowego składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, glukozy i emulsji tłuszczowej, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | od 1440ml do 1500ml - op. (azot 5,4g) Ep-(energia pozabiałkowa) od 780 kcal do 950 kcal | 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do obwodowego żywienia pozajelitowego składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, glukozy i emulsji tłuszczowej, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | od 1920 ml do 2000 ml - op. (azot od 7,2 g do 7,3 g) Ep-(energia pozabiałkowa) od 1040 kcal do 1200 kcal | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 53 produkty do żywienia pozajelitowego i terapii infuzyjnej | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, 42% roztworu glukozy i emulsji tłuszczowej zawierającej olej sojowy, MCT, olej z oliwek oraz olej rybi, umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | 493ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 450kcal, azot 4g | 720 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 986ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 900kcal, azot 8g | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 1477ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 1300kcal, azot 12g | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | 1970ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 1800kcal, azot 16g | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do obwodowego żywienia pozajelitowego składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, 13% roztworu glukozy i emulsji tłuszczowej zawierającej olej sojowy, MCT, olej z oliwek oraz olej rybi, umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | 1448 ml-op. Ep-(energia pozabiałkowa) 800 kcal, azot 7,4 g | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | 1206 ml-op. Ep-(energia pozabiałkowa) 700 kcal, azot 6,2 g | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów bez elektrolitów, 42% roztworu glukozy i emulsji tłuszczowej zawierającej olej sojowy, MCT, olej z oliwek oraz olej rybi, umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą, potwierdzoną tabelami zgodności stężeń maksymalnych. | | 986ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 900kcal, azot 8g | 280 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | 1477ml - op. Ep-(energia pozabiałkowa) 1300kcal, azot 12g | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Preparat złozony - worek trzykomorowy do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych, składający się z 42% roztworu glukozy, 10% roztworu aminokwasów i 20% emulsji tłuszczowej (olej sojowy, MCT, olej z oliwek oraz olej rybi), o współczynniku Q=60 | | 1012 ml - 66,3 g aminokwasów, 85,7 g glukozy, 29,2 g tłuszczu, energia całkowita 900 kcal | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | 1518 ml - 99,4 g aminokwasów, 129 g glukozy, 43,8 g tłuszczu, energia całkowita 1350 kcal | 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | 2025 ml - 133 g aminokwasów, 171 g glukozy, 58,4 g tłuszczu, energia całkowita 1800 kcal | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do obwodowego i centralnego żywienia pozajelitowego składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy i emulsji tłuszczowej (15% olej rybi, 25% olej z oliwek, 30% olej sojowy, 30% MCT), umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | | 850 ml - zawartość: 3,41 g azotu, 57,8 g glukozy, 29,8 g tłuszczu, energia niebiałkowa - 530 kcal | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | 1400 ml - zawartość: 5,6 g azotu, 95,1 g glukozy, 49 g tłuszczu, energia niebiałkowa - 872 kcal | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | 1950 ml - zawartość: 7,81 g azotu, 132 g glukozy, 68,2 g tłuszczu, energia niebiałkowa - 1215 kcal | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Dieta do podaży doustnej, kompletna, wysokokaloryczna, bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy, o wysokiej zawartości tłuszczów (ponad 40% energii z tłuszczów) w szczególności o wysokiej zawartości jednonienanasyconych kwasów tłuszczowych(MUFA) oraz obniżonej zawartości węglowodanów (poniżej 40% energii), | | płyn 200 ml | 3 760 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Wodny 8% roztwór aminokwasów dla pacjentów z niewydolnoscią wątroby, bez węglowodanów i elektrolitów, | | roztwór do wlewu doż. 500 ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Dieta bogatobiałkowa, wysokokaloryczna, bogatoresztkowa, stosowana w chorobie nowotworowej, zawierająca 0,5 g EPA/100 ml i 0,21 g DHA/100 m.l | | płyn smakowy do picia, butelka 200 ml | 1 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Emulsja do wlewów dożylnych zawierająca 10% wysoko oczyszczonego oleju rybiego | | fl.50ml | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | fl.100ml | 110 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | 20 g N (2)-L-alanylo-L-glutaminy/ 100ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | | 10g/50ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | 20g/100ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Emulsja tłuszczowa do żywienia parenteralnego zawierająca mieszaninę oleju sojowego, MCT, oleju z oliwek i oleju rybiego | | 20% - op. 100ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | 20% - op. 250ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Glucose + Sodium chloride | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty,op. 250ml | glucose + s.chloride 3,33g + 300mg/100ml 2:1 | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty,op. 500ml | glucose + sodium chloride 3,33g + 300mg/100ml 2:1 | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty,op. 500ml | glucose + sodium chloride 2,5g + 450mg/100ml 1:1 | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | Woda do wstrzykiwań | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty,op. 1000ml | \_\_\_\_\_\_\_ | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Glucose | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty ,op. 250ml | 100 mg/ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | Natrii chloridum | worek nie zawierający PCV do sporządzania preparatów z cytostatykami w dodatkowym opakowaniu zewnętrznym zapewniającym sterylność. Z końcówką umożliwiającą podłączenie strzykawki luer lock, przeznaczony do pracy w systemie bezigłowym, bez potrzeby użycia dodatkowych urządzeń. | (9 mg/ml) 50 ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 31 | (9 mg/ml) 100 ml | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 32 | (9 mg/ml) 250 ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 33 | (9 mg/ml) 500 ml | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 34 | (9 mg/ml) 1000 ml | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 35 | Glucosum | (50 mg/ml) 250 ml | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 36 | (50 mg/ml) 500 ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 37 | Hydroksyetyloskrobia | roztwór do wlewu dożylnego op.500ml | 100mg/ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 38 | Mannitol | roztwór do wlewu i.v.op. 100ml | 200mg/ml | 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 39 | roztwór do wlewu i.v.op. 250ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 40 | Dextran | roztwór do wlewu i.v. op. 500ml | 100mg/ml | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| 41 | Flumazenil | roztwór do wstrzykiwań | 0,5mg/5ml | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 42 | Płyn wieloelektrolitowy o składzie jonowym mmol/1000 ml :Na+ 141,CH3COO- 34,cytrynian 3, Ca2+ 2,K+ 5,Mg2+ 1,Cl- 109; butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty | | 250ml | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 43 | 500ml | 80 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 44 | Preparat złożony – Sol. Ringeri | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty op. 250ml | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 45 | Preparat złożony - Solutio Ringeri Lactate | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty op. 500ml | | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 46 | Roztwór elektrolitów do stosowania u dzieci i młodzieży o składzie: 140 mmol/l Na, 4 mmol/l K, 1 mmol/l Ca, 1 mmol/l Mg, 118 mmol/l Cl, 30 mmol/l octanów, 55,5 mmol/l glukozy; | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty op. 500ml | | 2 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 47 | Zgłębnik poliuretanowy w wersji zołądkowo-dwunastniczej do żywienia dożołądkowego lub dojelitowego,\* | | CH 12 / 120 cm | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 48 | CH 8/ 120 cm | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 49 | Osłonka zatrzaskowa na port iniekcyjny worka, kompatybilna z workami zaferowanymi w poz. 30-36 | | | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 50 | Natrii glycerophosphas | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, | 216 mg/ml, filoka 20 ml | 2 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 51 | Koncentrat emulsji do infuzji zaw. witaminy rozpuszczalne w tłuszczach (włącznie z witaminą K) dla dorosłych i dzieci od 11 r.ż. | koncentrat do sporządzania emulsji do infuzji, 10 ml | - | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 52 | Preparat witamin rozpuszczalnych w wodzie do żywienia pozajelitowego dzieci i dorosłych | proszek do sporządzania roztworu do infuzji | - | 1 250 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 54 produkty do żywienia pozajelitowego i terapii infuzyjnej | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Sodium chloride | roztwór do wlewu i.v. worek 50ml | 9mg/ml | 12 650 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | roztwór do wlewu i.v. worek 100ml | 9mg/ml | 60 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | roztwór do wlewu i.v. worek 250ml | 9mg/ml | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | roztwór do wlewu i.v. worek 500ml | 9mg/ml | 40 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | roztwór do wlewu i.v. worek 1000ml | 9mg/ml | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | roztwór do irygacji worek 3000ml | 9mg/ml | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Glucose | roztwór do wlewu i.v. worek 250ml | 50 mg/ml | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | roztwór do wlewu i.v. worek 500ml | 50 mg/ml | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Aqua pro injectione | roztwór do wlewu i.v. worek 500ml | - | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum dihydricum | roztwór do wlewu i.v. worek 500ml | (8,6 mg + 0,3 mg + 0,33 mg)/ml | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Mannitol | roztwór do wlewu i.v.op. 100ml | 150mg/ml | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | roztwór do wlewu i.v.op. 250ml | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Roztwór do infuzji służący do uzupełniania wody, glukozy (50 mg/ml) oraz elektrolitów (Na-40 mmol/l , K-20 mmol/l , Mg- 1,5 mmol/l , Cl- 40 mmol/l , octan - 23 mmol/l ), worek 1000ml | | | 1 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Izotoniczny roztwór elektrolitów do wlewu dożylnego o skladzie: 140 mmol/l Na, 5 mmol/l K, 1,5 mmol/l Mg, 98 mmol/l Cl, 27 mmol/l octanu, 23 mmol/l glukonianu | | 500ml | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | 1000ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Przyrząd do rozpuszczania jednorazowych dawek leków w postaci suchej substancji z fiolek, kompatybilny z workami zaoferowanymi w poz. 1-9, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 1 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Przyrząd do przygotowania i pobierania leków cytotoksycznych z fiolek z filtrem 0,2 µm, z połączeniem bezigłowym o gładkiej powierzchni z możliwością dezynfekcji, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Osłonka zatrzaskowa na port iniekcyjny worka, kompatybilna z workami zaferowanymi w poz. 1-9 | | | 6 900 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Worek do żywienia pozajelitowego wykonany z kopolimeru etylenu i octanu winylu, bezlateksowy,sterylny, jednorazowego użytku o pojemności 250 ml | | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Infuzor o przepływie 5 ml/h , nominalnym czasie pracy 48 h, objetość nominalna 240 ml (maksymalna 300 ml), posiadajacy filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock. Obudowa chroniąca podawany lek (fluorouracyl) przed działaniem UV do 380 nm. Linia infuzyjna zapewniająca minimalizację ryzyka wydostania się leku poza układ zamknięty (bez filtra na przebiegu linii). | | | 24 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Przyrząd do pobierania płynu z worka/butelki z zaworem samozamykającym, z gładką powierzchnią możliwą do wielokrotnej dezynfekcji, o maksymalnym czasie użytkowania 96 h.Pakowany pojedynczo, sterylny, kompatybilny ze strzykawkami luer i i luer lock oraz workami zaoferowanymi w poz. 3-11 | | | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Pojedynczy łącznik bezigłowy z obojętnym przemieszczaniem płynu, parametry: przepływ - 10ml/sek.,objętość wypełnienia - 0,08ml, czas użytkowania -7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Pojedynczy łącznik bezigłowy z obojętnym przemieszczaniem płynu z jedną linią przedłużającą o łącznej długości 19,3 cm, czas użytkowania -7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Podwójny neutralny łącznik bezigłowy typu Y , o łącznej długości 22,3cm i objętości wypełnienia 1,4ml. Łączniki niespojone z linią przedłużającą. Na adapterze ze złączem mękim Luer-Lock przesuwany kołnierz. Przedłużki zaopatrzone w zaciski ślizgowe. Czas użytkowania -7 dni lub do 200 aktywacji. Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy.  Łącznik  z obojętnym przemieszczaniem płynu, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Potrójny neutralny łącznik bezigłowy , o łącznej długości 22,3cm i objętości wypełnienia 1,8ml. Łączniki niespojone z linią przedłużającą. Na adapterze ze złączem męskim Luer-Lock przesuwany kołnierz. Przedłużki zaopatrzone w zaciski ślizgowe.Czas użytkowania -7 dni lub do 200 aktywacji Bez zawartości PVC, DEHP, metalu i lateksu. Odporny na lipidy.  Łącznik  z obojętnym przemieszczaniem płynu, wyposażony w podwójną zastawkę zapewniającą dodatkową ochronę przed zanieczyszczeniami mikrobiologicznymi, pakowany pojedynczo, sterylny | | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego dorosłych, zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami oraz glukozy z wapniem, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, i pierwiastkami śladowymi (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), o osmolarności 1625 mOsm/l | opakowanie 1,5 l, zawartość: 12,4 g azotu, 263 g glukozy, energia całkowita 1350 kcal | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego dorosłych, zawierający roztwór aminokwasów z elektrolitami oraz glukozy z wapniem, umożliwiający suplementację: elektrolitami, witaminami, i pierwiastkami śladowymi (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), o osmolarności 845 mOsm/l, | opakowanie 1 l, zawartość: 4,6 g azotu, 75 g glukozy, energia całkowita 410 kcal | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | opakowanie 1,5 l, zawartość: 6,8 g azotu, 113 g glukozy, energia całkowita 615 kcal | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy z wapniem i emulsji tłuszczowej zawierającej oczyszczony olej z oliwek (80%) oraz sojowy (20%), umożliwiający suplementację: witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | 1000 ml - zawartość: 9 g azotu, 110 g glukozy, 40 g tłuszczu, energia niebiałkowa 840 kcal | | 540 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | 1500 ml - zawartość: 13,5 g azotu, 165 g glukozy, 60 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1260 kcal | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 31 | 1000 ml - zawartość: 7 g azotu, 140 g glukozy, 40 g tłuszczu, energia niebiałkowa 960 kcal | | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| 32 | 1500 ml - zawartość: 10,5 g azotu, 210 g glukozy, 60 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1440 kcal | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 33 | 2000 ml - zawartość: 14 g azotu, 280 g glukozy, 80 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1920 kcal | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 34 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy z wapniem i emulsji tłuszczowej zawierającej oczyszczony olej z oliwek (80%) oraz sojowy (20%), umożliwiający suplementację: witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | 650 ml - zawartość: 7,8 g azotu, 47,7 g glukozy, 22,8 g tłuszczu, energia niebiałkowa 420 kcal | | 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 35 | 1000 ml - zawartość: 12 g azotu, 73,3 g glukozy, 35,0 g tłuszczu, energia niebiałkowa 640 kcal | | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 36 | 1500 ml - zawartość: 18,0 g azotu, 110,0 g glukozy, 52,5 g tłuszczu, energia niebiałkowa 960 kcal | | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 37 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do obwodowego i centralnego żywienia pozajelitowego składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy z wapniem i emulsji tłuszczowej zawierającej oczyszczony olej z oliwek (80%) oraz sojowy (20%), umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych) | 1000 ml - zawartość: 4 g azotu, 75 g glukozy, 30 g tłuszczu, energia niebiałkowa 600 kcal | | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| 38 | 1500 ml - zawartość: 6 g azotu, 112,5 g glukozy, 45 g tłuszczu, energia niebiałkowa 900 kcal | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 39 | 2000 ml - zawartość: 8 g azotu, 150 g glukozy, 60 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1200 kcal | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 40 | Preparat złożony: worek trzykomorowy do CŻP składający się z roztworu aminokwasów bez elektrolitów, roztworu glukozy i emulsji tłuszczowej zawierającej oczyszczony olej z oliwek (80%) oraz sojowy (20%), umożliwiający suplementację; witaminami, elektrolitami, pierwiastkami śladowymi i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | 1500 ml - zawartość: 13,5 g azotu, 165 g glukozy, 60 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1260 kcal | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 41 | 6% roztwór aminokwasów typu nefro do żywienia pozajelitowego pacjentów z niewydolnością nerek.Bez elekrolitów i węglowodanów | fl. 500ml | | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 42 | Dwuskładnikowy klej fibrynowy: A.fiolka zawierająca koncentrat białek klejących (fibrynogen + aprotynina) , B. fiolka zawierająca liofilizowaną trombinę ludzką + fiolka rozpuszczalnika (chlorek wapnia) | A: 5 ml + B: 5 ml | | 20 |  |  |  |  |  |  | |
| 43 | A: 2 ml + B: 2 ml | | 10 |  |  |  |  |  |  | |
| zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczenia : koszy plastikowych umożliwiających przechowywanie worków zaoferowanych w poz. 1-9 w trzech rozmiarach (312x181x106, 350x251x156, 406x304x156mm) w ilości 180 szt z każdego rozmiaru oraz stojaków ułatwiających pobranie płynu z worka w ilośći 50 szt. | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 55 pierwiastki śladowe | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Koncentrat pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego przeznaczony dla dorosłych, zawierający w 10 ml ampułce: minimum 77µmol cynku, minimum 0,9 µmol selenu oraz maksymalnie 1 µmol manganu | koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji inj. 10 ml | 10 ml | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 56 witaminy | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Preparat zawierający witaminy rozpuszczalne w wodzie i witaminy rozpuszczalne w tłuszczach (z zawartością witaminy K lub bez witaminy K) dla dorosłych i dzieci powyżej 11 r.ż., do stosowania jako dodatek do żywienia pozajelitowego, do pozajelitowego uzupełniania niedoborów witamin | | liof. do przyg. roztw. do infuzji | 4 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 57 produkty do żywienia pozajelitowego i terapii infuzyjnej | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Worek trzykomorowy do centralnego żywienia pozajelitowego, składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy z fosforanami i cynkiem oraz emulsji tłuszczowej o składzie MCT/olej sojowy/triglicerydy kwasów omega-3 w proporcjach 5:4:1, umożliwiajacy suplementację witaminami, pierwiastkami śladowymi, elektrolitami i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | 625 ml - zawartość: 5 g azotu, 90 g glukozy, 25 g tłuszczu, energia niebiałkowa 600 kcal | | 960 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 1250 ml - zawartość: 10 g azotu, 180 g glukozy, 50 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1195 kcal | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 1875 ml - zawartość: 15 g azotu, 270 g glukozy, 75 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1795 kcal | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Worek trzykomorowy do centralnego żywienia pozajelitowego, składający się z roztworu aminokwasów BEZ ELEKTROLITÓW, roztworu glukozy z fosforanami i cynkiem oraz emulsji tłuszczowej o składzie MCT/olej sojowy/triglicerydy kwasów omega-3 w proporcjach 5:4:1, umożliwiajacy suplementację witaminami, pierwiastkami śladowymi, elektrolitami i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych), | 625 ml - zawartość: 5 g azotu, 90 g glukozy, 25 g tłuszczu, energia niebiałkowa 600 kcal | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | 1250 ml - zawartość: 10 g azotu, 180 g glukozy, 50 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1195 kcal | | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | 1875 ml - zawartość: 15 g azotu, 270 g glukozy, 75 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1795 kcal | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Worek trzykomorowy do centralnego żywienia pozajelitowego, składający się z roztworu aminokwasów z elektrolitami, roztworu glukozy z fosforanami i cynkiem oraz emulsji tłuszczowej o składzie MCT/olej sojowy/triglicerydy kwasów omega-3 w proporcjach 5:4:1, umożliwiajacy suplementację witaminami, pierwiastkami śladowymi, elektrolitami i glutaminą (potwierdzone tabelami zgodności stężeń maksymalnych); | 1250 ml - zawartość: 6,8 g azotu, 150 g glukozy, 50 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1075 kcal | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | 1875 ml - zawartość: 10,2 g azotu, 225 g glukozy, 75 g tłuszczu, energia niebiałkowa 1615 kcal | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Ibuprofenum | roztwór do infuzji gotowy do użycia | 200 mg/50 ml | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | 400 mg / 100 ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | 600 mg / 100 ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Gentamicin | gotowy roztwór do wlewu 3mg/1ml, flakon | 240mg/80ml | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | 360mg/120ml | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Amikacin | gotowy roztwór do wlewu , butelka stojąca 100ml wyposażona w dwa jałowe porty | 500mg | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | 1000mg | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Etomidate | roztwór do wstrzykiwań lub emulsja do wstrzykiwań | 20mg/10ml | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Lidocaini hydrochloride | inj. 10ml | 20mg/1ml | 7 600 |  |  |  |  |  |  | |
| \*wykonawca zobowiazuje się do bezpłatnego użyczenia jednego systemu monitorowania poziomu glukozy we krwi kompatybilnego z systemem pomp infuzyjnych używanych na oddziale IT dla pacjentów żywionych z wykorzystaniem produktów leczniczych z poz.1-5 | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 58 płyny osoczozastępcze i irygacyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | 6% roztwór hydroksyetyloskrobii 130/0,38 - 0,45 w dostosowanym do osocza zbuforowanym izotonicznym roztworze wieloelektrolitowym | roztwór do wlewu dożylnego op.500ml | 60mg/ml | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 3-4% roztwór sukcynylowanej żelatyny w dostosowanym do osocza, izotonicznym roztworze elektrolitów, zawierającym bufor | roztwór do wlewu dożylnego, op. 500 ml | 30-40mg/1ml | 6 720 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Sodium chloride\* | roztwór do irygacji, butelka zapewniajaca jałowość wyrobu do momentu otwarcia | 0,009 g/ml butelka 500 ml | 16 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | 0,009 g/ml butelka 1000 ml | 1 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Aqua pro irrigatione\* | roztwór do irygacji, butelka zapewniajaca jałowość wyrobu do momentu otwarcia | butelka 500 ml | 2 880 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | butelka 1000 ml | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 59 płyny infuzyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Aqua pro injectione | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone, identyczne porty, fl. 500ml | - | 17 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Glucose | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone, identyczne porty, fl.250ml | 50 mg/ml | 7 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Glucose | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone, identyczne porty, fl. 500ml | 50 mg/ml | 7 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty, fl. 500ml | 100 mg/ml | 3 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty, fl. 500ml | 200 mg/ml | 140 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Sodium chloride | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty,fl.100ml | 9mg/ml | 136 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty,fl. 250ml | 9mg/ml | 46 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty,fl. 500ml | 9mg/ml | 50 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty, fl. 1000ml | 9mg/ml | 2 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Glucose | roztwór do wlewu dożylnego op. 500ml szkło | 400mg/ml | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Izotoniczny roztwór elektrolitów o skladzie: 145 mmol/l Na, 4 mmol/l K, 2,5 mmol Ca,1 mmol/l Mg, 127 mmol/l Cl, 24 mmol/l octanu, 5 mmol/l jabłczanu, roztwór do infuzji, butelka stojąca wyposażona w dwa niezależnie zabezpieczone,identyczne porty,fl. 500ml | | | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Zestaw przelewowy do dodawania zawartości całej fiolki (srednica 20 mm) leku do butelek infuzyjnych z pozycji 1-9; | nasadka plastikowa do przetaczania leków | | 25 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Przyrząd do przenoszenia pojedyńczych dawek leków, trzy warianty wyrobu umożliwiajace połączenie fiolek o średnicach: 13mm, 20mm, 32 mm. Wyrób kompatybilny z butelkami infuzyjnymi z pozycji 1-9; | nasadka plastikowa do przetaczania leków | | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 60 płyny elektrolitowe | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Kalium chloratum + Glucose | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty, op. 500ml | 1,5 mg/ml + 50 mg/ml | 20 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 3 mg/ml + 50 mg/ml | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Kalium chloratum + Sodium chloride | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty, op. 500ml | 1,5 mg/ml + 9 mg/ml | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | 3 mg/ml + 9 mg/ml | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Preparat złożony - płyn Ringera | butelka stojąca wyposażona w dwa jałowe porty, op. 500ml | - | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 61 diety doustne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Dieta doustna kompletna, hiperkaloryczna (300 kcal / opakowanie), zawartość białka 11-12 g / opakowanie, bezresztkowa, o różnych smakach wg zapotrzebowania | | płyn 125 lub 200 ml | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Dieta doustna wysokobiałkowa (18-20 g białka / opakowanie), hiperkaloryczna (300 kcal / opakowanie), ubogo lub bezresztkowa, o różnych smakach wg zapotrzebowania | | płyn 125 lub 200 ml | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 62 diety doustne i enteralne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Dieta kompletna, normokaloryczna, normobiałkowa, bogatoresztkowa, o wysokiej zawartości jednonienasyconych kwasów tłuszczowych MUFA - 3,3 g/ 100ml, dostarczająca ponad 40% energii z tłuszczów, stosowana w cukrzycy. Płyn do żywienia enteralnego. | | 500 ml | 2 010 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna, bogatobiałkowa, bogatoresztkowa, o wysokiej zawartości jednonienasyconych kwasów tłuszczowych MUFA - minimum 3,3 g/ 100ml, dostarczająca ponad 40% energii z tłuszczów, stosowana w cukrzycy. Płyn do żywienia enteralnego. | | 500 ml | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Dieta kompletna, ubogobiałkowa, wysokokaloryczna, o obniżonej zawartości elektrolitów bezresztkowa, stosowana w niewydolności nerek w okresie przeddializacyjnym. Płyn do podawania doustnego lub przez zgłębnik. | | opakowanie 100-200ml, płyn do podawania doustnego lub przez zgłębnik | 1 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Dieta kompletna, standardowa, normokaloryczna, bezresztkowa do żywienia enteralnego; | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 2 010 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna, bezresztkowa do żywienia enteralnego; | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna, bogatobiałkowa, bezresztkowa do żywienia enteralnego, | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 750 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna dostarczająca 2 kcal/ml, bogatobiałkowa (10 g białka/100ml), bezresztkowa do żywienia enteralnego, | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna dostarczająca 2 kcal/ml, bogatobiałkowa (10 g białka/100ml), bogatoresztkowa do żywienia enteralnego, | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Dieta kompletna, peptydowa, normokaloryczna zawierająca MCT, o maksymalnej osmolarności 300 mOsm/l, bezresztkowa stosowana w zaburzeniach wchłaniania, | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 3 650 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Dieta kompletna, bogatoresztkowa, normokaloryczna, do żywienia enteralnego, | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 420 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Dieta kompletna, bogatobiałkowa (22% energii z białka), bezresztkowa, normokaloryczna o zwiększonej zawartości argininy (0,67g/100ml), oraz glutaminy (1g/100ml), zawierająca EPA i DHA (0,25g/100ml) | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Dieta kompletna, bogatobiałkowa (zawartość białka 10g / 100 ml), bogatoresztkowa, wysokokaloryczna, zawierająca olej rybi, o wysokiej zawartości EPA (0,4g/100ml)i DHA (0,2g/100ml) | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 825 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Dieta kompletna, wysokokaloryczna, bogatoresztkowa o zwiększonej zawartości aminokwasów rozgałęzionych (1,93g/100ml), stosowana w niewydolności wątroby | płyn do żywienia enteralnego | 500 ml | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Uniwersalne zestawy do podaży grawitacyjnej diet dożołądkowych/dojelitowych pasujące do butelek oraz worków/packów z zaoferowanymi dietami, kompatybilne z końcówką dostępu do przewodu pokarmowego, w przypadku braku kompatybilności z dostępem dostarczane wraz z adapterami w cenie zestawu (1 szt. adapter na 1 szt. zestawu) | | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Uniwersalne zestawy do podaży diet dożołądkowych/dojelitowych pasujące do butelek oraz worków/packów z zaoferowanymi dietami, współpracujące z zaoferowaną pompą, kompatybilne z końcówką dostępu do przewodu pokarmowego, w przypadku braku kompatybilności z dostępem dostarczane wraz z adapterami w cenie zestawu (1 szt. adapter na 1 szt. zestawu) | | | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Zestawy z workiem do podaży diet przez zaoferowaną pompę, kompatybilne z końcówką dostępu do przewodu pokarmowego, w przypadku braku kompatybilności z dostępem dostarczane wraz z adapterami w cenie zestawu (1 szt. adapter na 1 szt. zestawu) | | | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Dzierżawa pomp do żywienia dojelitowego, zasilanych sieciowo i z akumulatora, umożliwiających precyzyjne ustawienie prędkości podaży. Kompatybilne z zaoferowanymi dietami i zestawami do podaży. | | czynsz roczny za 1 pompę | 48 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 63 żywienie enteralne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, normokaloryczna (1 kcal/ ml), o wysokiej zawartości białka (100% białka serwatkowego hydrolizowanego enzymatycznie) i niskiej zawartości węglowodanów, bezresztkowa | płyn do żywienia enteralnego 500 ml. Zawartość: 37% energii z białka (9,3 g / 100 ml), 34% energii z tłuszczu (3,7 g/ 100 ml, w tym 0,2 g omega-3/ 100 ml oraz 1,8 g MCT/100 ml), 29% energii z węglowodanów (7,3 g/ 100 ml) | | 900 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, normokaloryczna (1 kcal/ ml), peptydowa (100% hydrolizowane białko serwatkowe) o niskiej osmolarności (200 mOsm/ l), zawierająca 70% tłuszczu w postaci MCT, bezresztkowa | płyn do żywienia enteralnego lub doustnego 500 ml. Zawartość: 16% energii z białka (4,0 g / 100 ml), 33% energii z tłuszczu (3,7 g/ 100 ml, w tym 2,6 g MCT/100 ml), 51% energii z węglowodanów (12,7 g/ 100 ml) | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ ml), wysokobiałkowa (100% hydrolizowane białko serwatkowe), o dużej zawartości MCT i omega-3, bezresztkowa | płyn do żywienia enteralnego lub doustnego 500 ml. Zawartość: 25% energii z białka (9,4 g / 100 ml), 39% energii z tłuszczu (6,5 g/ 100 ml, w tym 3,4 g MCT/100 ml oraz 0,36g omega-3/ 100 ml), 36% energii z węglowodanów (14 g/ 100 ml) | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Dieta doustna , kompletna, wysokoenergetyczna (1,44 kcal/ml), wysokobiałkowa (7,6 g/100 ml) , zawierająca 1,4 g/100 ml błonnika, kwasy tłuszczowe omega-3, argininę i nukleotydy, dla pacjentów w okresie okołooperacyjnym, w sytuacji stresu metabolicznego, po urazach, z trudno gojącymi się ranami. | płyn 237 ml | | 180 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 64 diety do żywienia enteralnego | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Strzykawka ENTERALNA ENFit, przeznaczona tylko do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego. Z systemem złącza ENFit (końcówka żeńska), niekompatybilna z innymi systemami (np. Luer, ENLock, itp.) | | 10 ml | 2 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 60 ml | 2 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Zgłębnik nosowo-żołądkowy CH14, o długości 110 cm, do żywienia enteralnego, z portem do odbarczania (2 niezależne porty - do odbarczania i do żywienia), poliuretanowy, o właściwościach kontrastujących w promieniach RTG, zakończenie typu ENFit | | \_\_\_\_\_\_\_ | 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Dieta kompletna, normokaloryczna, bezresztkowa, wyłącznym źródłem białka - białko sojowe ( 4g/100 ml), nie zawierająca białek mleka, dla pacjentów z alergią na białka mleka krowiego, do podaży przez zgłębnik, | | 1000 ml | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Dieta kompletna, hiperkaloryczna ( 2,4 kcal/ ml), 9,5 g białka/ 100 ml, zawierająca mieszaninę 4 rodzajów błonnika rozpuszczalnego (galaktooligosacharydy, fruktooligosacharydy, pektyny, oligofruktoza) o właściwościach prebiotycznych, regulującą prace jelit - 3,6 g / 100 ml, do podaży drogą doustną, | | 125 ml | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Dieta dla pacjentów z niewydolnością nerek wymagajacych dializ, zawierająca 7,3 g białka/ 100 ml, hiperkaloryczna, o obniżonej zawartości składników mineralnych, o zwiększonej zawartości przeciwutleniaczy, bezresztkowa, do podania doustnego, | | 125 ml | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, o wysokiej zawartości białka (białko polimeryczne - serwatkowe, kazeinowe, grochu oraz sojowe), bezresztkowa. Energia - 1,26 kcal/ ml. Zawartość w 100 ml diety: białko - 10 g, węglowodany - 10,4 g, tłuszcz - 4,9 g. | | 500 ml | 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, o wysokiej zawartości białka (białko polimeryczne - serwatkowe, kazeinowe, grochu oraz sojowe), bogatoresztkowa. Energia - 1,28 kcal/ ml. Zawartość w 100 ml diety: białko - 7,5 g, węglowodany - 15,4 g, tłuszcz - 3,7 g, błonnik - 1,5 g. | | 500 ml | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Dieta do żywienia enteralnego, kompletna, o wysokiej zawartości białka, bogatoresztkowa. Energia - 1,5 kcal/ ml. Zawartość w 100 ml diety: białko - 7,7 g, węglowodany - 11,7 g, tłuszcz - 7,7 g, błonnik - 1,5 g. Dostarczająca 46% energii z tłuszczów, o niskim współczynniku oddechowym, do stosowania w cukrzycy, insulinooporności, u pacjentów wentylowanych mechanicznie. | | 1000 ml | 120 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 65 szczepionki | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), adsorbatum, antigeniis minutum | zawiesina do wstrzykiwań; ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus) et poliomyelitidis (inactivatum) adsorbatum, antigeniis minutum | zawiesina do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 3. | Vaccinum hepatitidis B (rDNA) | zawiesina do wstrzykiwań (10 mcg/0,5 ml), 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 80 |  |  |  |  |  |  | |
| 4. | Vaccinum hepatitidis B (rDNA) umozliwiająca uodpornienie przy zastosowaniu schematu przyspieszonego | zawiesina do wstrzykiwań (20 mcg/1 ml), fiolka 1 ml | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 5. | Vaccinum hepatitidis B (rDNA) umożliwiająca uodpornienie przy zastosowaniu schematu przyspieszonego | zawiesina do wstrzykiwań (20 mcg/1 ml), 1 ampułko-strzykawka 1 ml | | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 6. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis), hepatitidis B (rDNA), poliomyelitis (inactivatum) et Haemophli influenzae stripis "b" coniugatum (adsorbatum) | proszek i zawiesina do sporzadzania zawiesiny do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny | | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 7. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), poliomyelitidis (inactivatum) et Haemophili stripis"b" (coniugatum), adsorbatum | proszek i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny | | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| 8. | Vaccinum rothavirus vivum | zawiesina doustna, aplikator doustny 1,5 ml | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 9. | Vaccinum hepatitidis A inactivatum et hepatitidis B (rDNA) adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka 1 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 10. | Vaccinum meningitidis coetus A,C,W135 et Y coniugata | proszek i roztwór do sporzadzania roztworu do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 fiolka roztworu | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 11. | Vaccinum meningococcale stripi B coniugatum, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 12. | Vaccinum hepatidtidis A inactivatum, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań (nie mniej niż 1440 j. ELISA wirusa zapalenia wątroby typu A, szczep HM175 /1 ml), ampułko-strzykawka 1 ml | | 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 13. | Vaccinum hepatidtidis A inactivatum, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań (nie mniej niż 720 j. ELISA wirusa zapalenia wątroby typu A, szczep HM175/0,5 ml), ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 14. | Vaccinum morbillorum, parotitidis et rubellae vivum | proszek i rozpuszczalnik do sporzadzania roztworu do wstrzykiwań, fiolka proszku + amp.-strzyk. rozp. | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 15. | Vaccinum varicellae vivum | proszek i rozpuszczalnik do sporzadzania roztworu do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. z rozpuszczalnikiem 0,5 ml | | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 16. | Herpes zoster vaccine (recombinant, adjuvanted) | proszek i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. z zawiesiną | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 66 sczepionka p/wirusowi brodawczaka ludzkiego | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum humana papilomavirus genera: 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58 recombinat, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 67 szczepionki p/tężcowe | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum diphtheriae et tetani antigenio minutum, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań (zawartość toksoidu tężcowego ≥ 40 j.m/ 0,5 ml; zawartość toksoidu błoniczego ≥ 5 j.m./0,5 ml), ampułka 0,5 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Vaccinum tetani antigenio minutum, adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań (zawartość toksoidu tężcowego ≥ 40 j.m/ 0,5 ml), ampułka 0,5 ml | | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 68 szczepionki | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum cholerae inactivaum per os | Proszek musujący i proszek do sporządzania zawiesiny doustnej; 4 × 108 do 2 × 109 żywotnych komórek żywego, atenuowanego szczepu CVD 103-HgR1 Vibrio cholerae | | 150 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Vacciunum encephalitidis laponica, inactivatum, adsorbatum | zawiesinia do wstrzykiwań, ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 3. | Vaccinum febris typhoidis vivum perorale, zarejstrowana u pacjentów dorosłych i dzieci w wieku od 5 lat | kapsułki dojelitowe, twarde; nie mniej niż 2 x 10E9 CFU żywych komórek Salmonella entericaTy 21a, opakowaie 3 kaps. | | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 69 szczepionka p/cholerze | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum cholerae inactivaum per os | zawiesina w fiolce + granulat musujący w torebce, fiolka 3 ml + torebka 5,6 g, w opakowaniu 2 zestawy | | 200 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 70 imunoglobulina przeciwtężcowa | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Immunoglobulinum humanum tetanicum | roztwór do wstrzykiwań (250 j.m./ 1 ml), 1 ampułko-strzykawka 1 ml | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 71 szczepionka pneumokokowa (polisacharydowa) | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum pneumococcale polysaccharidicum | roztwór do wstrzykiwań, po 25 mcg polisacharydu otoczkowego każdego z 23 serotypów Streptococcus pneumoniae, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 100 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 72 szczeponka p/grypie | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Czterowalentna szczepionka przeciw grypie (rozszczepiony wirion), inaktywowana | Zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 1 dawka (0,5 ml) | | 1 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 73 szczepionki | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), adsorbatum, antigeniis minutum | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), poliomyelitis (inactivatum); adsorbatum, antigeniis minutum | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 3. | Vaccinum hepatitidis A inactivatum adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań (160 j. antygen. wirusa zapalenia wątroby typu A, szczep GBM/0,5 ml), 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | | 1 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 4. | Vaccinum diphtheriae, tetani, perrtusis (sine cellulis, compositum), hepatitidis B (rDNA), poliomyelitis (inactivatum) et haemophli stripis "b"(coniugatum) adsorbatum, zarejestrowana do szczepienia pierwotnego i uzupełniającego niemowląt i dzieci w wieku od 6 tyg. | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| 5. | Vaccinum poliomyelitidis inactivatum | zawiesina do wstrzykiwań domięśniowych i podskórnych, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 50 |  |  |  |  |  |  | |
| 6. | Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), poliomyelitidis (inactivatum) et Haemophili stripis "b" (coniugatum), adsorbatum | proszek i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny | | 40 |  |  |  |  |  |  | |
| 7. | Vaccinum flavo febris vivum | proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań (nie mniej niż 1000 j.m./0,5 ml), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. | | 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 8. | Vaccinum febris typhoidis polysacchariduicum | roztwór do wstrzykiwań (0,025 mg/0,5 ml), 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9. | Vaccinum rabiei ex cellulis ad usum humanum | proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań (2,5 j.m./0,5 ml), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. | | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 74 szczepionki różne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Vaccinum pneumococcale polisaccharydum coniugatum adsorbatum (20-valentum: 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F) | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 700 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Vaccinum encephalitidis ixodibus advectae inactivatum | zawiesina do wstrzykiwań (2,4 mcg inaktywowanego szczepu Neudorfl/0,5 ml), ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Vaccinum encephalitidis ixodibus advectae inactivatum | zawiesina do wstrzykiwań (1,2 mcg inaktywowanego szczepu Neudorfl/0,25 ml), ampułko-strzykawka 0,25 ml | | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Vaccinum meningococcale classis C coniugatum adsorbatum | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Vaccinum meningococcale inactivatum per coetus: A, C, W-135, Y | proszek i rozp. do sporzadzania roztoru do wstrzykiwań (0,5 ml roztworu zawiera 5 mcg polisacharydu N. meningitidis z każdej z grup: A, C, W-135, Y), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | | 300 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Vaccinum pneumococcale saccharidicum coniugatum adsorbatum (13-valentum) | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Vaccinum meningococcale stripi B (recombinatum, adsorbatum) | zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml | | 70 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 75 immunoglobulina antylimfocytarna | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zawierajacy 20mg immunoglobuliny króliczej przeciwko ludzkim limfocytom T w 1 ml | koncentrat do sporz. roztw. do wlewu i.v. | 100mg/5ml | 65 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 76 fidaksomycyna | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Fidaksomycyna | tabletki powlekane | 200 mg | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 77 płyn do przechowywania płuc | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Roztwór do perfuzji i przechowywania w niskiej temperaturze narządów (płuc) przeznaczonych do transplantacji. Jałowy, niepirogenny płyn o osmolalności ok 295 mOsm/kg, pH 5,4 zawierający dextran 40 50 g/l, monopotasowy fosforan 0,5 mmol/l, glukozę jednowodną 5 mmol/l, magnezu siarczan bezwodny 0,8 mmol/l, sodu fosforan dwuzasadowy bezwodny 0,32 mmol/l, sodu chlorek 137 mmol/l, potasu chlorek 5,5 mmol/l oraz 25 ml roztworu buforującego. | | worek 1 litr | 60 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | worek 2 litry | 30 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 78 albumina ludzka | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Albumini humani solutio | roztwór do infuzji, fiolka a 250 ml | 50 g/l | 500 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 79 matryca kolagenowa | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1. | Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną | | 3 cm x 2,5 cm x 0,5 cm | 350 |  |  |  |  |  |  | |
| 2. | Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną | | 4,8 cm x 4,8 cm x 0,5 cm | 250 |  |  |  |  |  |  | |
| 3. | Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną | | 9,5 cm x 4,8 cm x 0,5 cm | 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 4. | Zrolowana matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną | | 4,8 cm x 4,8 cm x 0,5 cm | 10 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 80 potas i żelazo | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Potassium chloride | tabl.lub kaps. o przedł. uwalnianiu | 315 - 391mgK+ | 500 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Ferrous sulfate\* | tabl. o przedłużonym uwalnianiu | 1 tabl. zawiera: 100 - 105 mg Fe²+ | 60 000 |  |  |  |  |  |  | |
| \* - zaoferowany produkt leczniczy może zawierać substancję zwiekszajacą wchłanianie żelaza (np. kwas askorbinowy 60 mg) | | | | | | - zł |  | - zł |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 81 klopidogrel i ramipril | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Ramipril | tabl. kaps. | 2,5mg | 63 840 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | 5mg | 84 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | 10mg | 58 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Clopidogrel | tabl. powl. | 0,075g | 84 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 82 atorwastatyna, amlodypina i pantoprazol | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Atorvastatin | tabl. powl. | 10 mg | 72 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Atorvastatin | tabl. powl. | 20 mg | 72 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Atorvastatin | tabl. powl. | 40 mg | 96 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Amlodypine | tabl. | 5mg | 72 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Amlodypine | tabl. | 10mg | 48 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Pantoprazole | tabl. dojelitowe | 0,02 g | 252 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Pantoprazole | tabl. dojelitowe | 0,04 g | 112 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 83 leki psychotropowe i odurzające | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Alprazolam | tabl. | 0,5mg | 7 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Alprazolam | tabl. | 0,25mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Clorazepate dipotassium | tabl. lub kaps | 0,005 g | 7 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Diazepam | tabl. | 0,002 g | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Diazepam | tabl. | 0,005 g | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Estazolam | tabl. | 2mg | 40 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Lorazepam | tabl. lub draż. | 1mg | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Zolpidem | tabl.powl. | 10 mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Oxycodone hydrochloride | tabletki doustne o przedłużonym uwalnianiu | 10 mg | 90 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Morphini sulphas | tabl. powl. o przedł. działaniu(zmodyfikowanym uwalnianiu)blistry | 10mg | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Naloxone hydrochloride + Oxycodone hydrochloride | tabl. dwufazowe, powlekane o przedłużonym uwalnianiu | 2,5mg + 5mg | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | 5mg + 10mg | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Midazolam | tabl.powl. | 0,0075 g | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 84 leki układu krzepnięcia | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Acenocumarol | tabl. | 0,004 g | 7 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Acidum acetylsalicylicum | tabl. powl. dojelitowe | 75 mg | 300 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Acidum acetylsalicylicum | tabl. powl. dojelitowe | 150 mg | 48 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Apixabanum | tabletki powlekane | 2,5 mg | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Apixabanum | tabletki powlekane | 5 mg | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Dabigatran etexilate mesilate | kaps. twarde | 110mg | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | 150mg | 14 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Warfarin | tabl. | 3 mg | 8 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | 5 mg | 16 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Rivaroxaban | tabl.powl. | 15 mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Rivaroxaban | tabl.powl. | 20 mg | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Tranexamic acid | tabl.powl. | 0,5g | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Etamsylate | tabl. | 0,25 g | 21 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 85 leki przeciwinfekcyjne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Aciclovir | tabl., tabl. powl. | 0,2 g | 4 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Aciclovir | tabl., tabl. powl. | 0,4 g | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Amoxicillin + clavulanic acid | tabl. powl. | 875 mg +125 mg | 11 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Amoxicillin | kaps. | 0,5g | 1 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Amoxicillin | tabl. lub tabl.powl. | 1 g | 9 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Clarithromycin | tabl.powl. | 500mg | 5 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Ciprofloxacin | tabl. lub tabl.powl. | 500mg | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Cefuroxime | tabl. powl. | 500mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Doxycycline | kaps. | 0,1 g | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Ethambutol | kaps. | 0,25 g | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Furaginum | tabl. | 50mg | 78 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Fluconazole | tabl. lub kaps. | 0,05 g | 1 680 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Fluconazole | tabl. lub kaps. | 0,1 g | 12 320 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Metronidazole | tabl. | 0,25g | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | 0,5 g | 5 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Sulfamethoxazolum + trimethoprimum | tabl. | 400 mg + 80 mg | 11 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Sulfamethoxazole + trimethoprim | tabl. | 800 mg + 160 mg | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Voriconazole | tabletki powlekane | 200mg | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Valganciclovir | tabl.powl. | 450 mg | 7 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Levofloxacinum hemihydricus | tabletki | 500mg | 10 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Oseltamivir | kapsułka | 30 mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Rifaksymina | tabl.powlekane | 200 mg | 9 408 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Pyrazinamide | tabl. | 500mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Clindamycin | kaps. lub tabl.powl. | 300mg | 6 400 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 86 leki układu pokarmowego i metabolizmu | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Levothyroxine | tabl. | 0,025 mg | 64 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Levothyroxine | tabl. | 0,05 mg | 56 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Levothyroxine | tabl. | 0,1 mg | 44 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Metformin hydrochloride | tabl., tabletki powlekane | 500mg | 42 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | 850mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | 1000mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Omeprazole | kaps. lub kaps. dojelitowa | 20 mg | 15 120 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | 10 mg | 3 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Sulfasalazine | tabl. dojelitowe | 0,5 g | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Metformin hydrochloride | tabl. o przedłużonym uwalnianiu | 500mg | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Metformin hydrochloride | tabl. o przedłużonym uwalnianiu | 1 g | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Metformin hydrochloride | tabl. o przedłużonym uwalnianiu | 750mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Carbo medicinalis | kaps. | 0,2 g | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Itopridi hydrochloridum | tabletki powlekane | 50 mg | 20 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Bisacodyl | tabl.dojelitowe | 0,005 g | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Timonacicum | tabletki | 100 mg | 80 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Empagliflozinum | tabletki powlekane | 10 mg | 58 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Linagliptinum | tabletki powlekane | 5 mg | 2 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Drotaverine hydrochloride | tabl. | 40mg | 48 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Mesalazine | tabl. dojelitowe | 0,5g | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Trimebutine | tabl.powl. | 0,1g | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Thiamazole | tabl. powl. | 5mg | 13 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Thiamazole | tabl.powl. | 10mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Thiamazole | tabl.powl. | 20mg | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Loperamide hydrochloride | tabl. | 2mg | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Pancreatin | kaps.lub kaps dojelitowa | 10 000 j. Ph. Eur. lipazy | 7 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | kaps.lub kaps dojelitowa | 25000 j. Ph. Eur. Lipazy | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | Metoclopramide | tabl. | 0,01 g | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Glimepiride | tabl. | 2mg | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | Glimepiride | tabl. | 4mg | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 31 | Thiamine | tabl. | 25mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 32 | Aloe capensis + Frangulae corticis extractum siccum | Tabletki drażowane | 10,0-15,0 mg związków antranoidowych w przeliczeniu na aloinę/tabletkę | 8 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 33 | Zespół alkaloidów tropanowych w przeliczeniu na siarczan atropiny | tabl. | 0,25mg | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 34 | Ursodeoxycholic acid | kaps.lub tabl. | 250mg | 23 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 35 | Phospholipids | kaps. lub kaps. twarde | 0,3 g | 84 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 36 | Drotaverine hydrochloride | tabl. | 40mg | 32 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 37 | Magnesium lactas + Piridoxinum h/chl. | tabl., tabl. powl. | 51(+/- 3)mg Mg + 5mg B6 | 360 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 38 | Calcium carbonate | kaps. | 400 mg Ca2+ | 38 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 39 | kaps. | 200 mg Ca2+ | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 40 | Pyridoxine | tabl. | 0,05 g | 4 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 41 | Thiamini hydrochloridum, Pyridoxini hydrochloridum, Cyanocobalaminum | tabletki powlekane | 0,1g+0,2g+0,2mg | 7 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 42 | Preparat złożony zawierający komplet witamin i minerałów, o składzie: witamina C, niacyna, witamina E, kwas pantotenowy,witamina B6,ryboflawina, tiamina, kwas foliowy, biotyna, witamina B12, wapń, magnez. | tabl. powl. lub draż. | - | 9 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 43 | Folic acid | tabl. | 5mg | 13 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 44 | Folic acid | tabl. | 15mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 87 leki neurologiczne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Carbamazepine | tabl. | 0,2 g | 2 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Carbamazepine | tabl. o zmodyfikowanym (przedłużonym) uwalnianiu | 0,2 g | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Lamotrigine | tabl. | 25 mg | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Lamotrigine | tabl. | 100 mg | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Nimodipine | tabl. powl. | 30 mg | 1 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Tiapride | tabl. | 100 mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Betahistine | tabl. | 0,008 g | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Betahistine | tabl. | 0,024 g | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Trazodon | tabl. o przedł. uwalnianiu | 75 mg | 10 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Trazodon | tabl. o przedł. uwalnianiu | 150 mg | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Clomethiazolum | kaps. | 300 mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Benserazide + Levodopa | kaps. | 12,5mg + 50mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Benserazide + Levodopa | kaps. | 25mg+100mg | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Escitalopram | tabl.powl. | 10 mg | 10 080 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Quetiapine | tabl. powl. | 25 mg | 42 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Quetiapine | tabl. powl. | 100 mg | 10 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Venlafaxine | kaps. o przedł. uwalnianiu | 75 mg | 2 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Levetiracetam | tabl. powl. | 250 mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Levetiracetam | tabl. powl. | 500 mg | 13 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Nicergoline | tabl, tabl. powl. | 10 mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Gabapentin | kaps. twarde | 100 mg | 5 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | 300 mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Sertraline | tabl.powl. | 50mg | 25 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | Perazine | tabl. | 0,025 g | 8 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Vigabatrin | tabl. powl. | 0,5g | 1 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Opipramol | tabl.powl.lub draż | 0,05 g | 5 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | Piracetam | tabl.powl. | 1,2g | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | 0,8g | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Pregabalin | kaps. twarde | 75mg | 42 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | 150mg | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 31 | Hydroxyzine | tabl.powl. | 10mg | 78 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 32 | Hydroxyzine | tabl.powl. | 25mg | 96 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 33 | Vinpocetine | tabl. | 5 mg | 20 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 34 | Citalopram | tabl.powl. | 20mg | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 35 | Risperidone | tabl.powl. | 0,001g | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 88 leki neurologiczne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Mofetil mycophenolate | tabl.powl | 0,5 g | 14 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Mofetil mycophenolate | kaps. | 0,25g | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Dexamethasone | tabl. | 4 mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Dexamethasone | tabl. | 8 mg | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Methylprednisolone | tabl. | 4mg | 13 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Methylprednisolone | tabl. | 16mg | 6 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Dexamethasone | tabl. | 0,001 g | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Prednisone | tabl. | 0,005 g | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Prednisone | tabl. | 0,01 g | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | Prednisone | tabl. | 0,02 g | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Clemastine | tabl. | 1mg | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Cetirizine | tabl. powl. | 0,01 g | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Montelukast | tabl. powl. | 10mg | 2 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Theophylline | kaps.lub tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu | 150mg | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Theophylline | kaps.lub tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu | 300mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Acetylcysteine | tabl. | 200mg | 20 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Bromhexine | tabl. | 0,008 g | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Tamsulozyna | kapsułka o zmodyfikowanym / przedłużonym uwalnianiu | 400 mcg | 36 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Finasteride | tabl.powl. | 5 mg | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Colchicum | draż. | 0,5mg | 4 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Codeine phospathe + sulfoguaiacol | tabl. | 0,015g + 0,3g | 48 000 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 89 leki kardiologiczne | | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | |
| 1 | Bisoprolol | tabl. lub tabl.powl. | 0,005g | 120 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 2 | Bisoprolol | tabl. lub tabl.powl. | 0,01g | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 3 | Bisoprolol | tabl. lub tabl.powl. | 0,0025g | 120 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 4 | Bisoprolol | tabl. lub tabl.powl. | 0,00125g | 37 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 5 | Captopril | tabl. | 0,0125g | 21 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 6 | Captopril | tabl. | 0,025g | 21 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 7 | Diltiazem | tabl. lub tabl.powl. | 0,06 g | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 8 | Diltiazem | kaps. tabl. o przedł. uwalnianiu lub tabl. powl. | 0,09 g | 3 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 9 | Valsartan | tabl. lub tabl.powl. | 0,08g | 12 320 |  |  |  |  |  |  | |
| 10 | tabl. lub tabl.powl. | 0,16g | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 11 | Candesartanum cilexetilum | tabletki | 16 mg | 2 240 |  |  |  |  |  |  | |
| 12 | Ezetimibum | tabletki | 10 mg | 25 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 13 | Verapamil hydrochloride | tabl.o przedłużonym uwalnianiu | 0,12 g | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 14 | Digoxin | tabl. | 0,1 mg | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 15 | Digoxin | tabl. | 0,25 mg | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 16 | Prasugrel | tabl.powl. | 10 mg | 11 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 17 | Fenofibrate | tabl.powl. | 0,16g | 4 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 18 | Fenofibrate | tabl.powl. | 0,215g | 3 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 19 | Lisinopril | tabl. | 0,005g | 4 480 |  |  |  |  |  |  | |
| 20 | Lisinopril | tabl. | 0,01g | 16 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 21 | Lisinopril | tabl. | 0,02g | 12 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 22 | Lacidipine | tabl.powl. | 0,004 g | 5 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 23 | Lercanidipine | tabl. powl. | 10 mg | 25 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 24 | 20 mg | 13 440 |  |  |  |  |  |  | |
| 25 | Torasemide | tabl. | 5mg | 66 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 26 | Torasemide | tabl. | 10mg | 96 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 27 | Torasemide | tabl. | 20mg | 9 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 28 | Torasemide | tabl. | 200mg | 4 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 29 | Zofenopril | tabl.powl. | 7,5 mg | 10 080 |  |  |  |  |  |  | |
| 30 | 30 mg | 5 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 31 | Nebivolol | tabl. | 0,005g | 63 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 32 | Propafenone | tabl. powl. | 0,15 g | 42 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 33 | Amiloride + hydrochlorothiazide | tabl. | 5mg+50mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 34 | tabl. | 2,5mg + 25 mg | 4 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 35 | Furosemide | tabl. | 0,04 g | 120 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 36 | Hydrochlorothiazide | tabl. | 0,0125 g | 15 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 37 | tabl. | 0,025 g | 7 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 38 | Pentoxifylline | tabl. lub tabl. powl. o przedł. uwalnianiu | 0,4g | 18 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 39 | Enalapril | tabl. | 0,005 g | 6 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 40 | Enalapril | tabl. | 0,01 g | 2 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 41 | Amiodarone | tabl. lub tabl.powl. | 0,2g | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 42 | Metoprolol | tabl. | 0,1 g | 4 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 43 | 0,05 g | 30 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 44 | Metoprolol succinate | tabletki o kontrolowanym (przedłużonym) uwalnianiu | 47,5mg bursztynianu metoprololu = 50mg winianu metoprololu | 63 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 45 | 23,75mg bursztynianu metoprololu = 25mg winianu metoprololu | 58 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 46 | 95mg bursztynianu metoprololu = 100mg winianu metoprololu | 21 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 47 | Rosuvastatin | tabl. powl. | 5 mg | 5 040 |  |  |  |  |  |  | |
| 48 | Rosuvastatin | tabl. powl. | 10 mg | 63 840 |  |  |  |  |  |  | |
| 49 | Rosuvastatin | tabl. powl. | 20 mg | 84 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 50 | Telmisartan | tabl. | 0,04g | 12 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 51 | 0,08g | 16 800 |  |  |  |  |  |  | |
| 52 | Isosorbide mononitrate | tabl.o przedł.działaniu | 50mg | 4 200 |  |  |  |  |  |  | |
| 53 | Losartan | tabl. powl. | 50mg | 8 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 54 | Simvastatin | tabl. powl. z możliwością dzielenia | 20 mg | 3 360 |  |  |  |  |  |  | |
| 55 | Doxazosin | tabl. z możliwością dzielenia | 4mg | 36 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 56 | Carvedilol | tabl. lub tabl.powl. | 6,25mg | 14 400 |  |  |  |  |  |  | |
| 57 | 12,5mg | 6 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 58 | 25mg | 6 600 |  |  |  |  |  |  | |
| 59 | Eplerenon | tabl.powl. | 25 mg | 48 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 60 | 50 mg | 24 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 61 | Spironolactone | tabl.powl. | 25mg | 70 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 62 | Spironolactone | tabl.powl.lub kaps. | 100mg | 8 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 63 | Sotalol | tabl. | 0,04 g | 12 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 64 | Sotalol | tabl. | 0,08 g | 9 000 |  |  |  |  |  |  | |
| 65 | Betaxolol | tabl.powl. | 0,02 g | 3 920 |  |  |  |  |  |  | |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Pakiet nr 90 leki przeciwbólowe | | | | | | | | | | |
| L.p. | Nazwa międzynarodowa | Postać / jednostka miary | Dawka | Ilość | Liczba oferowanych opakowań | Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT) | Stawka podatku VAT | Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT) | Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu | Kod EAN oferowanego produktu |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1 | Acetylsalicylic acid | tabl. powl. dojelitowe | 0,5 g | 5 600 |  |  |  |  |  |  |
| 2 | Diclofenac | tabl.powl.o przedłużonym działaniu | 0,1 g | 4 800 |  |  |  |  |  |  |
| 3 | Diclofenac | tabl.powl.lub dojelitowa | 0,05 g | 7 200 |  |  |  |  |  |  |
| 4 | Metamizole | tabl. | 0,5 g | 104 000 |  |  |  |  |  |  |
| 5 | Ibuprofen | tabl.powl. | 200 mg | 168 000 |  |  |  |  |  |  |
| 6 | Ibuprofen | tabl.powl. | 400 mg | 90 000 |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Naproxen | tabl., tabl.dojelitowe | 0,25 g | 4 200 |  |  |  |  |  |  |
| 8 | Naproxen | tabl., tabl.dojelitowe | 0,5 g | 4 200 |  |  |  |  |  |  |
| 9 | Paracetamol | tabl. | 0,5 g | 300 000 |  |  |  |  |  |  |
| 10 | Tramadol | kaps. | 50mg | 20 000 |  |  |  |  |  |  |
| 11 | Tramadol | tabl. o przedł. uwalnianiu | 0,1g | 13 200 |  |  |  |  |  |  |
| Razem wartość brutto: | | | | | | | |  |  | |

**Uwaga:** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez wykonawcę firm podwykonawców

|  |  |
| --- | --- |
| Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy: | Nazwy firm podwykonawców: |
|  |  |

W przypadku braku takiego wskazania Zamawiający uzna, iż Wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału Podwykonawców

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\*

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz 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)

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r. jestem:

* - mikro przedsiębiorstwem
* - małym przedsiębiorstwem
* - średnim przedsiębiorstwem
* - dużym przedsiębiorstwem

\* właściwe zaznaczyć

**Załącznik nr 4 do SWZ**

**Postępowanie nr**  **DZ.271.65.2023**

**Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dotyczące robót budowlanych, dostaw lub usług,**

**które wykonają poszczególni Wykonawcy**

Nazwa i adres Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

Zgodnie z art. 117 ust. 2 warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt. 2 ustawy Pzp, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

Zgodnie z art. 117 ust. 3 ustawy Pzp w odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

W takim przypadku wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

*\* Wykonawca………………………………………………………………………………………………………………………………………*

*(nazwa i adres Wykonawcy)*

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

……………………………………………………………………………………………………..……………………………………………………

*\* Wykonawca………………………………………………………………………………………………………………………………………*

*(nazwa i adres Wykonawcy)*

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

……………………………………………………………………………………………………..……………………………………………………

*\** należy wypełnić tylko w sytuacji, gdy zachodzą okoliczności, o których mowa w art. 117 ust. 2 lub 3 ustawy Pzp, tyle razy ile to konieczne

Oświadczam/y, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

**Załącznik nr 5 do SWZ**

**Zamawiający:**

Krakowski Szpital Specjalistyczny

im. św. Jana Pawła II ul. Prądnicka 80

31-202 Kraków

**Wykonawca:**

………………………………………………………………………………

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

reprezentowany przez:

………………………………………………………………………………

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

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia**

**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**

**składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego   
nr DZ.271.65.2023 – dostawa produktów leczniczych wykorzystywanych przez oddziały szpitala, leki stosowane w ramach programów lekowych oraz chemioterapii (część 2).,prowadzonego przez Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II   
w Krakowie*,* oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie   
   art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.[[2]](#footnote-2)
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835)*.*[[3]](#footnote-3)

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

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

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w ………………………………………………………...………………….. (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: ………………………………………………………………………...…………………………………….… (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),  
w następującym zakresie: …………………………………………………………………………… (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu),  
co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

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

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

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

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

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

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

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

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

**INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:  
1) ......................................................................................................................................................

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

2) .......................................................................................................................................................

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

**Załącznik nr 6 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **wyrobów medycznych**

**Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie pakietów: pakiet nr 53 poz. 47-48, pakiet nr 54 poz. 16-25, pakiet nr 58 poz. 3-6, pakiet nr 59 poz. 12-13, pakiet nr 62 poz. 14-17, pakiet nr 64 poz. 1-3, pakiet nr 77.;**

**Wykonawca:** ………………..……………………………………… (pełna *nazwa firmy)*, oświadcza że zaoferowane wyroby: w części nr …………. w pozycji nr …………. są wyrobami medycznymi zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (DZ.U. z 2021r. poz. 1565) i innymi obowiązującymi przepisami. Powyższe wyroby medyczne posiadają aktualną deklarację zgodności i zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Załącznik nr 7 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **produktów leczniczych (Nie dotyczy: pakietu nr 53 poz. 16, 18, 47-48, pakietu nr 54 poz. 16-25, pakietu nr 58 poz. 3-6, pakietu nr 59 poz. 12-13, pakietu nr 61, pakietu nr 62, pakietu nr 63, pakietu nr 64, pakietu nr 77, pakietu nr 86 poz. 42.)**

**Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie wszystkich zaoferowanych przez siebie wyrobów** (*w ramach części, na które Wykonawca składa ofertę*)

**Wykonawca:** ………………..……………………………………… *(pełna nazwa firmy)*, oświadcza że zaoferowane produkty:

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

...................................................................

są produktami leczniczymi dopuszczonymi do obrotu w myśl zapisów ustawy prawo farmaceutyczne.

**Załącznik nr 8 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia (pakiet nr 53 poz. 16, 18, pakiet nr 61 poz. 1,2, pakiet nr 62 poz. 1-13, pakiet nr 63 poz. 1-4, pakiet nr 64 poz. 4-9).**

**Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie wszystkich zaoferowanych przez siebie wyrobów** (*w ramach części, na które Wykonawca składa ofertę*)

**Wykonawca:** ………………..……………………………………… *(pełna nazwa firmy)*, oświadcza że zaoferowane produkty:

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

...................................................................

są produktami dietetycznymi środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia.

**Załącznik nr 9 do SWZ**

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **suplementów diety (pakiet nr 86 poz. 42.).**

**Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie wszystkich zaoferowanych przez siebie wyrobów** (*w ramach części, na które Wykonawca składa ofertę*)

**Wykonawca:** ………………..……………………………………… *(pełna nazwa firmy)*, oświadcza że zaoferowane produkty:

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

w części nr ........ w pozycji nr ...................

...................................................................

są suplementami diety..

1. Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże posiadanie aktualnych uprawnień do obrotu produktami farmaceutycznymi (w przypadku Wykonawcy mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – dokument równoważny), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, tj. np.: zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub koncesję na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania produktów leczniczych (jeśli jest wytwórcą) lub prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego produktów leczniczych, lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia – dotyczy wyłącznie oferowanych produktów leczniczych.

   W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa powyżej, zostaną spełnione jeżeli przynajmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia będzie posiadał ww. uprawnienia. Wykonawca który w ramach wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia wykaże posiadanie stosownych uprawnień musi realizować, tą części zamówienia, z którą wiąże się obowiązek posiadania wymaganych uprawnień.

   Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia składają oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni Wykonawcy – zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ [↑](#footnote-ref-1)
2. 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. [↑](#footnote-ref-2)
3. 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. [↑](#footnote-ref-3)