

Na naszej stronie internetowej poświęconej COVID-19 można znaleźć informacje o przetargach dotyczących zapotrzebowania na sprzęt medyczny.

Brexit

## Dostawy - 132960-2021

17/03/2021 S53

---

I. II. III. IV. VI.

Polska-Olsztyn: Produkty farmaceutyczne

2021/S 053-132960

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

### Sekcja I: Instytucja zamawiająca

#### I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Olsztynie

Adres pocztowy: al. Warszawska 30

Miejscowość: Olsztyn

Kod NUTS: PL622 Olsztyński

Kod pocztowy: 10-082

Państwo: Polska

E-mail: [przetargi@szpital.uwm.edu.pl](mailto:przetargi@szpital.uwm.edu.pl)

Tel.: +48 895245380

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://szpital.uwm.edu.pl/>

Adres profilu nabywcy: [https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)

#### I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: [https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

#### I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

#### I.5) Główny przedmiot działalności

## Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

## II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

## II.1.1) Nazwa:

Dostawa immunoglobulin oraz leków stosowanych w leczeniu SM Program lekowy  
Numer referencyjny: 3/2021

## II.1.2) Główny kod CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

## II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

## II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa na zamówienie zamawiającego immunoglobulin do przetoczeń w chorobach neurologicznych oraz leku stosowanego w procesie leczenia SM z podziałem na części zamówienia:

— zadanie 1. Program lekowy immunoglobuliny,

— zadanie 2. Program lekowy w leczeniu SM I,

— zadanie 3. Program lekowy w leczeniu SM II.

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawia załącznik nr 2 do SWZ

Formularz asortymentowo-cenowy.

2. Asortyment będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania w przypadku produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 944 z późn. zm.). Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

## II.1.5) Szacunkowa całkowita wartość

## II.1.6) Informacje o częściach

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

## II.2) Opis

## II.2.1) Nazwa:

Zadanie 1. Program lekowy immunoglobuliny

Część nr: 1

## II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

33651520 Immunoglobuliny

## II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Kod NUTS: PL622 Olsztyński

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Olsztynie, al. Warszawska 30, 10-082 Olsztyn,  
apteka szpitalna.

## II.2.4) Opis zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa na zamówienie zamawiającego immunoglobulin do przetoczeń w chorobach neurologicznych oraz leku stosowanego w procesie leczenia SM z podziałem na części zamówienia: zadanie 1. Program lekowy immunoglobuliny. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawia

załącznik nr 2 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy.

2. Asortyment będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania w przypadku produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 944 z późn. zm.). Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

3. W złożonych ofertach należy podać nazwę handlową preparatu, wielkość opakowania, nazwę producenta, nr kat. (w przypadku posiadania), nr pozwolenia dopuszczającego do obrotu oraz szczegółowe informacje o produkcie w tym strona www. W przypadku gdy oferowane opakowanie leku zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampułek, itp.) wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań – oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania – w górę.

4. Zamawiający wymaga aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii różne dawki tego samego produktu leczniczego zawartego w jednym zadaniu pochodziły od jednego producenta – dotyczy to tej samej postaci leku.

#### II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości – Nazwa: termin rozpatrzenia reklamacji / Waga: 10

Kryterium jakości – Nazwa: możliwość wystąpienia skutków ubocznych / Waga: 9

Kryterium jakości – Nazwa: możliwość stosowania leku u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami nerek i wątroby / Waga: 7

Kryterium jakości – Nazwa: termin dostawy cząstkowej / Waga: 5

Kryterium jakości – Nazwa: maksymalny termin przydatności do użycia / Waga: 5

Kryterium jakości – Nazwa: temperatura przechowywania / Waga: 4

Cena – Waga: 60

#### II.2.6) Szacunkowa wartość

#### II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 9

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

#### II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

#### II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

#### II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

#### II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamawiający żąda wniesienia wadium w wysokości 3 431,00. Szczegółowy opis wnoszenia wadium zawarto w SWZ rozdział XII.

#### II.2) Opis

##### II.2.1) Nazwa:

Zadanie 2. Program lekowy w leczeniu SM I

Część nr: 2

##### II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

33661700 Pozostałe produkty lecznicze dla układu nerwowego

### II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Kod NUTS: PL622 Olsztyński

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Olsztynie, al. Warszawska 30, 10-082 Olsztyn, apteka szpitalna.

### II.2.4) Opis zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa na zamówienie zamawiającego immunoglobulin do przetoczeń w chorobach neurologicznych oraz leku stosowanego w procesie leczenia SM z podziałem na części zamówienia: zadanie 2. Program lekowy w leczeniu SM I .Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawia załącznik nr 2 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy.

2. Asortyment będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania w przypadku produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 944 z późn. zm.). Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

3. W złożonych ofertach należy podać nazwę handlową preparatu, wielkość opakowania, nazwę producenta, nr kat. (w przypadku posiadania), nr pozwolenia dopuszczającego do obrotu oraz szczegółowe informacje o produkcie w tym strona www. W przypadku gdy oferowane opakowanie leku zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampułek, itp.) wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań - oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania - w górę.

4. Zamawiający wymaga aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii różne dawki tego samego produktu leczniczego zawartego w jednym zadaniu pochodziły od jednego producenta - dotyczy to tej samej postaci leku.

### II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: termin rozpatrzenia reklamacji / Waga: 10

Kryterium jakości - Nazwa: możliwość wystąpienia skutków ubocznych / Waga: 9

Kryterium jakości - Nazwa: możliwość stosowania leku u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami nerek i wątroby / Waga: 7

Kryterium jakości - Nazwa: termin dostawy cząstkowej / Waga: 5

Kryterium jakości - Nazwa: maksymalny termin przydatności do użycia / Waga: 5

Kryterium jakości - Nazwa: temperatura przechowywania / Waga: 4

Cena - Waga: 60

### II.2.6) Szacunkowa wartość

### II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 9

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

### II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

### II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

### II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii

Europejskiej: nie

#### II.2.14) Informacje dodatkowe

Zamawiający żąda wniesienia wadium w wysokości 13 224,00. Szczegółowy opis wnoszenia wadium zawarto w SWZ rozdział XII.

#### II.2) Opis

##### II.2.1) Nazwa:

Zadanie 3. Program lekowy w leczeniu SM II

Część nr: 3

##### II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

33661700 Pozostałe produkty lecznicze dla układu nerwowego

##### II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL Polska

Kod NUTS: PL622 Olsztyński

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Olsztynie, al. Warszawska 30, 10-082 Olsztyn, apteka szpitalna.

##### II.2.4) Opis zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa na zamówienie zamawiającego immunoglobulin do przetoczeń w chorobach neurologicznych oraz leku stosowanego w procesie leczenia SM z podziałem na części zamówienia: zadanie 3. Program lekowy w leczeniu SM II. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia przedstawia załącznik nr 2 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy.

2. Asortyment będący przedmiotem zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania w przypadku produktów farmaceutycznych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 944 z późn. zm.). Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

3. W złożonych ofertach należy podać nazwę handlową preparatu, wielkość opakowania, nazwę producenta, nr kat. (w przypadku posiadania), nr pozwolenia dopuszczającego do obrotu oraz szczegółowe informacje o produkcie w tym strona www. W przypadku gdy oferowane opakowanie leku zawiera inną ilość jednostek (tabletek, ampułek, itp.) wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia ilości opakowań. Jeżeli po przeliczeniu otrzymana zostanie niepełna ilość opakowań – oferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania – w górę.

4. Zamawiający wymaga aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii różne dawki tego samego produktu leczniczego zawartego w jednym zadaniu pochodziły od jednego producenta – dotyczy to tej samej postaci leku.

##### II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości – Nazwa: termin rozpatrzenia reklamacji / Waga: 10

Kryterium jakości – Nazwa: możliwość wystąpienia skutków ubocznych / Waga: 9

Kryterium jakości – Nazwa: możliwość stosowania leku u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami nerek i wątroby / Waga: 7

Kryterium jakości – Nazwa: termin dostawy częściowej / Waga: 5

Kryterium jakości – Nazwa: maksymalny termin przydatności do użycia / Waga: 5

Kryterium jakości – Nazwa: temperatura przechowywania / Waga: 4

Cena – Waga: 60

- II.2.6) Szacunkowa wartość
- II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów  
Okres w miesiącach: 9  
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych  
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) Informacje o opcjach  
Opcje: nie
- II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej  
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) Informacje dodatkowe  
Zamawiający żąda wniesienia wadium w wysokości 1 586,00. Szczegółowy opis wnoszenia wadium zawarto w SWZ rozdział XII.

### Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

#### III.1) Warunki udziału

- III.1.1) Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego  
Wykaz i krótki opis warunków:
  - 1. Zamawiający na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa warunki udziału w postępowaniu, które dotyczą:
    - 1.1. zdolności do występowania w obrocie gospodarczym: zamawiający nie stawia w tym zakresie szczegółowych warunków, które spełni wykonawca;
    - 1.2. uprawnień do wykonywania określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli wykonawca przedstawi że posiada ważne, aktualne uprawnienia 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 (tekst jednolity Dz.U. 2020 poz. 944 z późn. zm.), tj. np.: zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub koncesję na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania produktów leczniczych lub prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego produktów leczniczych, lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia – dotyczy wyłącznie oferowanych produktów farmaceutycznych, — w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa w ust. 1 pkt 1.2 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 część zamówienia, z którą wiąże się obowiązek posiadania wymaganych uprawnień.
- III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa  
Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:  
Zamawiający nie stawia w tym zakresie szczegółowych warunków, które spełni wykonawca.
- III.1.3) Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie stawia w tym zakresie szczegółowych warunków, które spełni wykonawca.

### III.2) Warunki dotyczące zamówienia

#### III.2.2) Warunki realizacji umowy:

1. Warunki realizacji umowy zostały określone w SWZ załącznik nr 8 Projektowane postanowienia umowy.
2. Zmiany umowy określa SWZ załącznik nr 8 Projektowane postanowienia umowy.

## Sekcja IV: Procedura

### IV.1) Opis

#### IV.1.1) Rodzaj procedury Procedura otwarta

#### IV.1.3) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

#### IV.1.8) Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA) Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

### IV.2) Informacje administracyjne

#### IV.2.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 15/04/2021

Czas lokalny: 11:00

#### IV.2.3) Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom

#### IV.2.4) Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Polski

#### IV.2.6) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

Oferta musi zachować ważność do: 14/06/2021

#### IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 15/04/2021

Czas lokalny: 11:15

Miejsce:

Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Olsztynie, 10-082 Olsztyn, al. Warszawska 30, budynek administracji, zamówienia publiczne.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia:

Otwarcie ofert nastąpi poprzez upublicznienie ofert wczytanych na platformie zakupowej ([https://platformazakupowa.pl/pn/usk\\_olsztyn/proceedings](https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings)).

## Sekcja VI: Informacje uzupełniające

### VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

### VI.3) Informacje dodatkowe:

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:

- 1) w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu dotyczących wymaganych uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, wykonawca złoży dokument potwierdzający posiadanie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej

działalności zawodowej (zgodnie z § 7 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy) – aktualne zezwolenie, licencję, koncesję lub wpisu do rejestru działalności regulowanej – szczegółowy opis zawiera rozdział VI ust. 1 pkt 1.2;

2) informację z Krajowego Rejestru Karnego sporządzoną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem, w zakresie:

wskazany w pkt 1 ppkt 1.1 i 1.2 rozdz. VII SWZ (art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp), dotyczącej prawomocnego skazania za określone przestępstwa oraz wskazanym w pkt 1 ppkt 1.4 rozdz. VII SWZ (art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp), dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego;

3) 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, do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SWZ;

4) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. Jeżeli zamawiający posiada te dokumenty lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych ogólnodostępnych baz danych zgodnie z art. 127 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp nie będzie wzywał do ich złożenia, o ile wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków;

5) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w JEDZ, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 5 do SWZ.

3. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 2:

1) pkt 2 – 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 ust. 2 pkt 2. Dokument powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem;

2) pkt 4 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej.

#### VI.4) Procedury odwoławcze

##### VI.4.1) Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza



Adres pocztowy: ul. Postępu 17a  
Miejscowość: Warszawa  
Kod pocztowy: 02-676  
Państwo: Polska  
Tel.: +48 224587801  
Faks: +48 224587800  
Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl/kio>

#### VI.4.3) Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy oraz innemu podmiotowi na zasadach przewidzianych w dziale IX ustawy Pzp (art. 505-590), jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy.
2. Odwołanie przysługuje na:
  - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
  - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
  - 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
4. 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.
5. 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.
6. 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.
7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie:
  - 1) 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
8. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 6 i 7 wnosi się w terminie:
  - 1) 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne.
9. Elementy obligatoryjne treści odwołania zawiera art. 516 ustawy Pzp.
10. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
11. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.

12. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

13. Od wyroku sądu lub postanowienia kończącego postępowanie w sprawie przysługuje skarga kasacyjna do Sądu Najwyższego. Skargę kasacyjną może wnieść strona oraz Prezes Urzędu. Przepisy części pierwszej księgi pierwszej tytułu VI działu Va ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego stosuje się.

VI.4.4) Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: <http://www.uzp.gov.pl/kio>

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

12/03/2021