

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1.	Przedmiotem zamówienia będą dostawy produktów leczniczych i materiałów medycznych do Apteki Zakładowej-Okręgowej Ambulatorium z Izbą Chorych Aresztu Śledczego w Opolu zwanej dalej "apteka". Transport produktów leczniczych powinien odbywać się w warunkach oznaczonych przez producenta oraz w sposób wymagany Prawem farmaceutycznym. Wykonawca zapewni dostawę towaru własnym transportem i na własny koszt.
2.	Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na jedną, kilka lub wszystkie części, na które zostały podzielone produkty stanowiące przedmiot zamówienia, jednakże oferta musi obejmować pełny asortyment produktów zawartych w poszczególnych częściach.
3.	Przedmiot zamówienia został opisany nazwami chemicznymi lub międzynarodowymi. W przypadku niektórych preparatów złożonych, szczególnie pochodzenia naturalnego ze względu na trudności ich dokładnego opisanie nazwami chemicznymi lub międzynarodowymi, zamawiający podał nazwę handlową produktów. W tym przypadku Wykonawca może zaoferować preparat leczniczy figurujący w opisie przedmiotu zamówienia lub jego równoważnik o innej nazwie handlowej. Równoważnik (lek równoważny) to lek zawierający tę samą substancję czynną, w tej samej dawce, postaci i formie podania, posiadający te same właściwości, wskazania i zastosowania lecznicze.
4.	Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci produktów opisanych w opisie przedmiotu zamówienia na preparaty równoważne pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniące się postacią farmaceutyczną przy zachowaniu tej samej drogi podania: <ul style="list-style-type: none"> 1) z tabletek na tabletki powlekane, kapsułki lub drażetki i odwrotnie, 2) z fiolek na ampułki lub ampułko-strzykawkę, ale nie odwrotnie. Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę postaci produktów leczniczych o standardowym uwalnianiu i wchłanianiu na postaci o zmodyfikowanych właściwościach farmakokinetycznych.
5.	Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w większych opakowaniach handlowych niż podano w opisie przedmiotu zamówienia, pod warunkiem zachowania po przeliczeniu tej samej sumarycznej ilości zamawianego produktu. Przeliczoną ilość produktu należy zaokrąglić w górę do pełnej ilości opakowań. NIE DOTYCZY maści, kremów, żeli, inhalatorów, kropli, czopków, których opakowań proszę NIE ZAMIENIAĆ.
6.	Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w mniejszym opakowaniu handlowym niż podano w opisie przedmiotu zamówienia, pod warunkiem zachowania po przeliczeniu tej samej sumarycznej ilości zamawianego produktu. Przeliczoną ilość produktu należy zaokrąglić w górę do pełnej ilości opakowań.
7.	Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia, zamawiający określił wielkość opakowania w granicach "od - do" wykonawca powinien podać oferowaną ilość i cenę produktu bez przeliczania wielkości opakowania , jeżeli mieści się ona w granicach określonych przez zamawiającego.
8.	Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania insuliny innych niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia - NIE ZAMIENIAĆ (lekarze przyjmujący w jednostkach organizacyjnych Służby Więziennej nie wyrażają zgody na zamianę insuliny).
9.	W przypadku wstrzymania lub zaprzestania produkcji danego produktu leczniczego przed lub w czasie ogłoszonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz braku możliwości zaproponowania odpowiednika, wykonawca wpisuje kwotę 0,00 zł (słownie: zero złotych) w kolumnie "cena jednostkowa" i zamieszcza stosowną informację pod daną częścią zamówienia z podaniem źródła pochodzenia decyzji o wstrzymaniu / zaprzestaniu produkcji. W celu zachowania zasad uczciwej konkurencji, zamawiający po pozytywnym zweryfikowaniu otrzymanej informacji, wycofuje dany produkt ze swojej oferty, zawiadamiając o tym wszystkich wykonawców.
10.	Ze względu na zmienną rotację i związany z tym długi okres przechowywania w aptece wielu zamawianych preparatów termin ważności dostarczanych produktów leczniczych, liczony od dnia dostawy nie może być krótszy niż 12 miesięcy. Produkty lecznicze z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy mogą być dostarczone tylko wyjątkowo za wcześniejszą zgodą kierownika apteki.
11.	Standard jakościowy zamówionych produktów leczniczych musi odpowiadać standardom określonych przy rejestracji danego produktu leczniczego do sprzedaży w Polsce.

15.	<p>Korzystanie wyłącznie z kryterium cenowego pozwala zamawiającemu <u>zgodnie z art. 246 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych</u> zastosować jedno kryterium. Wymagania jakościowe określone w opisie przedmiotu zamówienia odnoszą się do głównych elementów, istotnych cech składających się na przedmiot zamówienia uregulowanych w dyrektywach i aktach prawnych. Wymagany opis gwarantować ma to, że wykonawcy zaoferują przedmiot zamówienia nieróżniący się jakościowo, realizowany w taki sam sposób i na takich samych zasadach. W takich okolicznościach wykonawcy mogą konkurować ze sobą wyłącznie lub przede wszystkim ceną. Należy bowiem pamiętać, że gospodarne, celowe i efektywne wydatkowanie środków publicznych nie polega na ponoszeniu wyższych kosztów za świadczenie w zamian za nieistotne z punktu widzenia zamawiającego „wzrosty jego jakości”. <u>Stanowiąc kryteria należy mieć na uwadze obowiązek zachowania nowej zasady efektywności ekonomicznej z art. 17 ustawy.</u> Zasada ta wyraża się w obowiązku udzielenia zamówienia w sposób zapewniający zarówno najlepszą jakość przedmiotu zamówienia w stosunku do środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, jaki i najlepszy stosunek nakładów do efektów, w tym efektów społecznych, środowiskowych i gospodarczych.</p>
16.	<p>Wykaz produktów leczniczych przedstawia poniższa tabela. Pozostałe warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone również w projektowanych postanowieniach umowy, który stanowi <u>załącznik nr 2 do SWZ.</u></p>