

Nr sprawy: EZ/662/510/18

EZ.272.040.2018

**DOLNOŚLĄSKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. T. MARCINIAKA
CENTRUM MEDYCYNY RATUNKOWEJ**

54-049 Wrocław, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2

Regon: 006320384 NIP: 899-22-28-560 Fax: (71) 306 48 67, (71) 306 48 68

<http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl/bip/>

<http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl>

zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl

**SPECYFIKACJA
ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

Przetarg nieograniczony przy wartości zamówienia powyżej 221.000 euro,
prowadzony w oparciu o art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych (Pzp)

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Dostawy produktów leczniczych różnych

Dopuszcza się składanie ofert na dowolnie wybrane zadanie (oferta częściowa)

TERMIN REALIZACJI: 36 miesięcy (dotyczy Zadań 1 – 119), 12 miesięcy (dotyczy Zadań 120 – 123)

I PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia są dostawy produktów leczniczych różnych według wymienionych niżej części:
Zadanie 1+123.
Ww. przedmiot zamówienia został wykazany i opisany w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
2. Miejsce wykonywania ww. dostaw – siedziba Zamawiającego przy ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2 we Wrocławiu.
3. Warunki umowne realizacji przedmiotowego zamówienia publicznego zawierają wzory umów, stanowiące integralną część niniejszej SIWZ.
4. Wspólny słownik zamówień (CPV):
33141624-0, 33651200-0, 33621100-0, 33622400-0, 33613000-0, 33691000-0, 33632200-1, 33621200-1, 33661000-1, 33616000-1, 33694000-1, 33651400-2, 33632300-2, 33661100-2, 33631000-2, 33622600-2, 33675000-2, 33691200-2, 33661200-3, 33622700-3, 33690000-3, 33631100-3, 33612000-3, 33691300-3, 33621400-3, 33697100-3, 33642200-4, 33651600-4, 33622800-4, 33661300-4, 33615000-4, 33692700-4, 3369000-4, 33693000-4, 33631200-4, 33674000-5, 3365200-5, 33696000-5, 33615100-5, 33642300-5, 33661400-5, 33631400-6, 33651510-6, 33600000-6, 33652100-6, 33611000-6, 33661500-6, 33614000-7, 33631500-7, 33670000-7, 33622100-7, 33631500-7, 33631600-8, 33617000-8, 33622200-8, 33692100-8, 33651100-9, 33651520-9, 33622300-9, 33662100-9.
CPV uzupełniające:PA02-0.
5. Termin realizacji przedmiotu zamówienia:
36 miesięcy dla Zadań 1 – 119,
12 miesięcy dla Zadań 120 - 123.
Termin dostawy:
- 2 dni (dotyczy wszystkich Zadań za wyjątkiem Zadania 120),
- 21 dni (dotyczy Zadania 120).
6. W przypadku Zadania 43 i Zadania 44, Wykonawca udostępni Zamawiającemu zestaw parowników kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego aparatem do znieczulania pacjenta wyspecyfikowanych w ww. częściach przedmiotu objętego zamówieniem. Udostępnienie to nastąpi poprzez wydzierżawienie przez Wykonawcę Zamawiającemu ww. parowników na czas trwania umowy, co zostało wykazane w „Formularzu cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ. Zasady ww. udostępnienia zostały opisane we wzorze umowy, stanowiącej integralną część SIWZ.
8. Wykonawca, którego oferta została wybrana przez Zamawiającego jako najkorzystniejsza przed zawarciem umowy przetargowej, wyceni zaoferowane parowniki, zgodnie z „Wykazem dzierżawionych parowników”, który będzie stanowił Załącznik nr 3 do umowy.
7. Ogłoszenie zostanie zamieszczone na stronie internetowej oraz na tablicy ogłoszeń w Siedzibie Zamawiającego w dniu opublikowania go w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia udostępniona zostanie na stronie internetowej Zamawiającego (<http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl/bip/>) od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

II WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, PODSTAWY DO WYKLUCZENIA ORAZ WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO W ZAKRESIE OFEROWANYCH DOSTAW

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - 1.1. nie podlegają wykluczeniu z art. 24 ust. 1 ustawy Pzp oraz z art. 24 ust. 5 pkt. 8 ustawy Pzp.
 - 1.2. spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:
 - a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów;
 - b) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - *Zamawiający nie określa tego warunku;*

c) zdolności technicznej lub zawodowej - *Zamawiający nie określa tego warunku.*

- 1.2.1. Zamawiający uzna, że Wykonawca spełnia warunki dotyczące posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, jeżeli wykaże, iż posiada:
 - a) decyzje, zezwolenie lub licencje na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych (*dotyczy wszystkich pozycji wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym”*);
 - b) zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi (*dotyczy Zadania 51 poz. 2 - 5; Zadania 52, Zadania 53, Zadania 60 poz. 2, Zadania 82 poz. 6 - 8, poz. 22, poz. 23; Zadania 83 poz. 5 - 7; Zadania 85 poz. 3, poz. 5 - 10, poz. 19, poz. 20, poz. 28; Zadania 86*),
- 1.3. spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w zakresie oferowanych dostaw, wyspecyfikowane w „Formularzu cenowym”, stanowiącym integralną część SIWZ.
2. Zamawiający wyklucza z postępowania Wykonawców, o których mowa w przepisie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp oraz z art. 24 ust. 5 pkt. 8 ustawy Pzp.
3. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie przepisu art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz pkt 16-20 ustawy Pzp, a także na podstawie przepisu art. 24 ust. 5 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione przez Wykonawcę zgodnie z powyższym.
4. W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 19 ustawy Pzp, przed wykluczeniem Wykonawcy, Zamawiający zapewnia temu wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji.
5. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
6. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający nie określa szczególnego sposobu spełniania warunków udziału w postępowaniu przez tych Wykonawców.
7. Ocena spełnienia przez Wykonawców warunków określonych w pkt. 1. niniejszego rozdziału zostanie dokonana w oparciu o kompletność oraz prawidłowość złożonych dokumentów i oświadczeń jakich żąda Zamawiający. Ocena zostanie dokonana na podstawie treści tych dokumentów / oświadczeń, wg formuły „spełnia / nie spełnia”.
8. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, wykazanie braku podstaw do wykluczenia, o których mowa w punkcie 1.1. niniejszego rozdziału musi wykazać każdy z Wykonawców.

III WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. Wykaz oświadczeń / dokumentów składanych zgodnie z art. 26 ust 1 ustawy Pzp:
 - 1.1. Wykaz oświadczeń / dokumentów, potwierdzających:
 - 1.1.1 spełnianie warunków udziału w postępowaniu:
 - a) decyzje, zezwolenie lub licencje na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych (*dotyczy wszystkich pozycji wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym”*);
 - b) zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi (*dotyczy Zadania 51 poz. 2 - 5, Zadania 52, Zadania 53, Zadania 60 poz. 2, Zadania 82 poz. 6 - 8, poz. 22, poz. 23; Zadania 83 poz. 5 - 7; Zadania 85 poz. 3, poz. 5 - 10, poz. 19, poz. 20, poz. 28; Zadania 86*),
 - 1.1.2. brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia:
 - a) informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - b) zaświadczenie właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument

potwierdzający, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości Wykonania decyzji właściwego organu;

- c) zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo inny dokument potwierdzający, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert lub inny dokument potwierdzający, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
- d) oświadczenie Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności;
- e) oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;
- f) oświadczenie Wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716);
- g) oświadczenia Wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej; w przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu;

1.1.3. że dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego:

- a) oświadczenie potwierdzające, że oferowane produkty lecznicze, w rozumieniu Ustawy Prawo farmaceutyczne są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP (dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym” za wyjątkiem Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji), Zadania 120),
- b) oświadczenie potwierdzające, że oferowane produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu w kraju, z którego są sprowadzane (dotyczy Zadania 120),
- c) oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne dopuszczone są do obrotu i stosowania na terenie RP jako surowce farmaceutyczne przeznaczone do receptury (dotyczy Zadania 114 poz. 1, poz. 3, poz. 4, poz. 7; Zadania 115),
- d) oświadczenie potwierdzające, że oferowane wyroby medyczne, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP (dotyczy Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji)).

2.1. Wykonawca wraz z ofertą składa – aktualne na dzień składania ofert – oświadczenie w zakresie wskazanym niniejszą SIWZ stanowiące wstępne potwierdzenie, że:

- 2.1.1 Wykonawca nie podlega wykluczeniu (zgodnie ze wzorem Zamawiającego – JEDZ Część III), w zakresie wskazanym w rozdziale II pkt. 1.1. niniejszej SIWZ,
- 2.1.2. Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu (zgodnie ze wzorem Zamawiającego – JEDZ Część IV sekcja a), w zakresie wskazanym w rozdziale II pkt. 1.2. niniejszej SIWZ,
- 2.1.3. Oferowane dostawy spełniają wymogi określone przez Zamawiającego w zakresie wskazanym w rozdziale II pkt. 1.3. niniejszej SIWZ (zgodnie ze wzorem Zamawiającego – JEDZ Część IV sekcja a).
- 2.1.4. Oświadczenie wymienione w punkcie 2.1. niniejszego rozdziału Wykonawca składa się w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE (zgodnie ze wzorem Zamawiającego - JEDZ),
- 2.1.5. Wykonawca powołując się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw do wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa

także Jednolite Europejskie Dokumenty Zamówienia (JEDZ) dotyczące tych podmiotów.

- 2.1.6. W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia JEDZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. JEDZ potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.
- 2.1.7. Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie żąda oświadczenia wymienionego w punkcie 2.1. niniejszego rozdziału, od Podwykonawców, o ile nie są oni podmiotami, na zasoby których Wykonawca powołuje się w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu.

3. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w przepisie art. 86 ust. 5 ustawy Pzp przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (zgodnie ze wzorem Zamawiającego), o której mowa w przepisie art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

4. Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, zostanie wezwany przez Zamawiającego do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu, tj.: określone w pkt. 1 niniejszego rozdziału (nie dotyczy pkt. 1.1.1 lit g).
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt. 1.1.1. niniejszego rozdziału:
- 1) pkt lit. a) - składa informację z odpowiedniego rejestru 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 lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp;
 - 2) pkt b-c) - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
6. Dokumenty, o których mowa w pkt 1.1.1. lit. a) niniejszego rozdziału, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w pkt 1.1.1. lit. b) i lit. c) niniejszego rozdziału powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu.
7. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 5 niniejszego rozdziału, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Postanowienie pkt. 6 niniejszego rozdziału stosuje się.
8. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w pkt 1.1.1 lit. a) niniejszego rozdziału, składa dokument, o którym mowa w pkt. 5.1 lit. a) niniejszego rozdziału, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy Pzp. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Postanowienie ust. 6 niniejszego rozdziału stosuje się.
9. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

10. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
11. Oświadczenia, o których mowa powyżej, dotyczące Wykonawcy, podmiotów udostępniających zasoby oraz podwykonawców składa się w oryginale.
12. Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczeń, o których mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielenia wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
13. Jeżeli Wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
14. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy Pzp, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy, lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352).
15. W przypadku wskazania przez Wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w punkcie 14. niniejszego rozdziału niniejszej SIWZ, które znajdują się w posiadaniu Zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez Zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 1 i 3 ustawy Pzp, skorzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne. W takim przypadku należy wskazać nazwę / numer postępowania, w którym informacje te się znajdują.
16. W zakresie nieuregulowanym w niniejszej SIWZ, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).

IV WYKORZYSTANIE POTENCJAŁU INNEGO PODMIOTU

(dotyczy jeśli Zamawiający określił warunki udziału, w rozdziale II w pkt 1.2. niniejszej SIWZ)

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych, na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp.
2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. Wykonawca przedstawia (w formie pisemnej) zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia dotyczące w szczególności:
 - a) zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu,
 - b) sposobu wykorzystania zasobów innego podmiotu przez Wykonawcę przy wykonywaniu zamówienia,
 - c) charakteru stosunku, jaki będzie łączył Wykonawcę z innym podmiotem,
 - d) zakresu i okresu udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia.
- 2.1. Dokumenty, z których wynikać będzie zobowiązanie podmiotu trzeciego, powinny wskazywać w sposób jednoznaczny wolę podmiotu trzeciego do udostępnienia Wykonawcy ubiegającemu się o udzielenie zamówienia publicznego zasobów oraz informacje określone w punkcie 2 od a) do d) niniejszego rozdziału.

3. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22 ustawy Pzp oraz na podstawie przepisu art. 24 ust. 5 ustawy Pzp w oparciu o w oświadczenie, o którym mowa w punkcie 2.1. rozdziału III. *(zgodnie ze wzorem Zamawiającego - JEDZ)*.
- 3.1. Zamawiający żąda od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22 a ustawy Pzp, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt. 1.1.1 lit. a-g rozdziału III niniejszej SIWZ.
4. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach innych podmiotów, jeśli podmioty te zrealizują roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
5. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
6. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt. 1 niniejszego rozdziału, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:
 - a) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub
 - b) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt. 1 niniejszego rozdziału.
7. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów zgodnie z art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

V INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

1. Postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem pkt. 3 niniejszego rozdziału prowadzone jest z zachowaniem formy pisemnej.
2. Komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem zamawiającego za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście, za pośrednictwem postańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615) z uwzględnieniem wymogów dotyczących formy, ustanowionych poniżej.
3. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują za pośrednictwem faksu na numery (71) 306 48 68, (71) 306 48 67 lub drogą elektroniczną na adres zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl.

UWAGA: Przy przesyłaniu pism drogą elektroniczną Zamawiający prosi o podawanie w temacie wiadomości sygnatury postępowania.

- 3.1. Wyłączna forma pisemna zastrzeżona jest:
 - a) dla złożenia oferty wraz z załącznikami,
 - b) dla oświadczeń i dokumentów składanych na wezwanie Zamawiającego (o których mowa w art. 26 ust. 1 ustawy, Rozdziale III SIWZ, oraz art. 26 ust. 2f ustawy, art. 26 ust. 3 ustawy, art. 26 ust. 3a ustawy) ,
 - c) umowy.

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie powinny być składane na adres: siedziby Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, I piętro, pokój 1905.

- 3.2. JEDZ należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Oświadczenia



podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających potencjał składane na formularzu JEDZ powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22 ust. 1 ustawy Pzp. Analogiczny wymóg dotyczy JEDZ składanego przez podwykonawcę, na podstawie art. 25a ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.

- 3.3. Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu JEDZ przez wykonawcę, jest poczta elektroniczna.
UWAGA! *Złożenie JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 18 lipca 2002 o świadczeniu usług drogą elektroniczną.*
- 3.4. JEDZ należy przesłać na adres email: jedz@szpital-marciniak.wroclaw.pl
- a) Zamawiający dopuszcza w szczególności następujący format przesyłanych danych: .pdf, .doc, .docx, .rtf, .xps, .odt.
 - b) Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Może korzystać z narzędzia ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego, w szczególności w jednym z ww. formatów.
 - c) Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez wykonawcę dokumentu elektronicznego JEDZ, wykonawca podpisuje ww. dokument kwalifikowanym podpisem elektronicznym, wystawionym przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne - podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie.
 - d) Podpisany dokument elektroniczny JEDZ powinien zostać zaszyfrowany, tj. opatrzony hasłem dostępowym. W tym celu wykonawca może posłużyć się narzędziami oferowanymi przez oprogramowanie, w którym przygotowuje dokument oświadczenia (np. Adobe Acrobat), lub skorzystać z dostępnych na rynku narzędzi na licencji open-source (np.: AES Crypt, 7-Zip i Smart Sign) lub komercyjnych.
 - e) Wykonawca zamieszcza hasło dostępu do pliku JEDZ w „Ofercie Wykonawcy”, składanej w formie pisemnej z ofertą, wraz jeśli to niezbędne, również z innymi informacjami niezbędnymi dla prawidłowego dostępu do dokumentu, w szczególności informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ.
 - f) Wykonawca przesyła zamawiającemu zaszyfrowany i podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym JEDZ na wskazany adres poczty elektronicznej w taki sposób, aby dokument ten dotarł do zamawiającego przed upływem terminu składania ofert. W treści przesłanej wiadomości należy wskazać:
„Jednolity Europejski Dokument Zamówienia do oferty:
sygnatura sprawy: EZ/662/510/18, nazwa postępowania: Dostawy produktów leczniczych różnych.
Nazwa i adres Wykonawcy:”
 - g) Wykonawca, przesyłając JEDZ, żąda potwierdzenia dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ.
 - h) Datą przesłania JEDZ będzie potwierdzenie dostarczenia wiadomości zawierającej JEDZ z serwera pocztowego zamawiającego.
 - i) Obowiązek złożenia JEDZ, w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp; w takim przypadku Zamawiający nie wymaga szyfrowania tego dokumentu.
4. Zamawiający lub Wykonawca przekazując oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje faksem, lub drogą elektroniczną w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną, na żądanie każdej ze stron niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na numer faksu bądź adres mailowy podane przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.
5. W szczególnie uzasadnionych przypadkach Zamawiający lub Wykonawca może przekazać oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje pisemnie.
6. Zamawiający nie udziela żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane zapytania.
7. Wnioski o wyjaśnienie treści zapisów SIWZ należy przysyłać na numer faksu (71) 306 48 68 lub (71) 306 48 67 bądź na adres: zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl. Zamawiający uprzejmie prosi o przesłanie pytań w wersji edytowalnej pocztą elektroniczną na adres: zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl w celu usprawnienia zredagowania odpowiedzi.
8. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
9. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami jest: Agnieszka Kutkowska – pracownik Działu Zamówień Publicznych.

9.1. Jednocześnie Zamawiający informuje, że porozumiewanie się – zarówno z Zamawiającym, jak i z osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami – jest dopuszczalne jedynie w formie wskazanej w niniejszym rozdziale

(tj. poprzez kierowanie korespondencji na wskazane adresy i numery kontaktowe). Oznacza to, że Zamawiający nie będzie reagował na inne formy kontaktowania się z nim, w szczególności na kontakt telefoniczny lub/i osobisty w swojej siedzibie. Jednocześnie Zamawiający prosi o nieadresowanie przesyłek imiennie na nazwisko osoby uprawnionej do porozumiewania się z Wykonawcami.

VI WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca przystępujący do przetargu zobowiązany jest do wniesienia wadium w wysokości odpowiednio:

Zadanie 1	-	744,00	zł
Zadanie 2	-	2893,00	zł
Zadanie 3	-	1179,00	zł
Zadanie 4	-	17249,00	zł
Zadanie 5	-	463,00	zł
Zadanie 6	-	72,00	zł
Zadanie 7	-	1548,00	zł
Zadanie 8	-	517,00	zł
Zadanie 9	-	145,00	zł
Zadanie 10	-	80,00	zł
Zadanie 11	-	1491,00	zł
Zadanie 12	-	637,00	zł
Zadanie 13	-	12765,00	zł
Zadanie 14	-	540,00	zł
Zadanie 15	-	1397,00	zł
Zadanie 16	-	11707,00	zł
Zadanie 17	-	621,00	zł
Zadanie 18	-	4869,00	zł
Zadanie 19	-	6498,00	zł
Zadanie 20	-	27,00	zł
Zadanie 21	-	229,00	zł
Zadanie 22	-	5813,00	zł
Zadanie 23	-	4560,00	zł
Zadanie 24	-	13305,00	zł
Zadanie 25	-	1853,00	zł
Zadanie 26	-	3013,00	zł
Zadanie 27	-	16647,00	zł
Zadanie 28	-	10751,00	zł
Zadanie 29	-	110,00	zł
Zadanie 30	-	5450,00	zł
Zadanie 31	-	2983,00	zł
Zadanie 32	-	7083,00	zł
Zadanie 33	-	4051,00	zł
Zadanie 34	-	686,00	zł
Zadanie 35	-	120,00	zł
Zadanie 36	-	34732,00	zł
Zadanie 37	-	1726,00	zł
Zadanie 38	-	363,00	zł

Zadanie 39	-	4456,00	zł
Zadanie 40	-	427,00	zł
Zadanie 41	-	575,00	zł
Zadanie 42	-	6275,00	zł
Zadanie 43	-	19214,00	zł
Zadanie 44	-	3532,00	zł
Zadanie 45	-	9675,00	zł
Zadanie 46	-	55,00	zł
Zadanie 47	-	719,00	zł
Zadanie 48	-	2008,00	zł
Zadanie 49	-	1445,00	zł
Zadanie 50	-	37,00	zł
Zadanie 51	-	2378,00	zł
Zadanie 52	-	483,00	zł
Zadanie 53	-	1914,00	zł
Zadanie 54	-	1420,00	zł
Zadanie 55	-	932,00	zł
Zadanie 56	-	6196,00	zł
Zadanie 57	-	24606,00	zł
Zadanie 58	-	503,00	zł
Zadanie 59	-	1390,00	zł
Zadanie 60	-	6740,00	zł
Zadanie 61	-	289,00	zł
Zadanie 62	-	500,00	zł
Zadanie 63	-	8575,00	zł
Zadanie 64	-	2614,00	zł
Zadanie 65	-	643,00	zł
Zadanie 66	-	168,00	zł
Zadanie 67	-	282,00	zł
Zadanie 68	-	52,00	zł
Zadanie 69	-	254,00	zł
Zadanie 70	-	454,00	zł
Zadanie 71	-	1698,00	zł
Zadanie 72	-	96,00	zł
Zadanie 73	-	345,00	zł
Zadanie 74	-	66,00	zł
Zadanie 75	-	296,00	zł
Zadanie 76	-	1647,00	zł
Zadanie 77	-	1058,00	zł
Zadanie 78	-	3888,00	zł
Zadanie 79	-	2094,00	zł
Zadanie 80	-	5332,00	zł
Zadanie 81	-	5150,00	zł
Zadanie 82	-	1493,00	zł
Zadanie 83	-	38350,00	zł
Zadanie 84	-	527,00	zł
Zadanie 85	-	1933,00	zł
Zadanie 86	-	2680,00	zł

Zadanie 87	-	3060,00	zł
Zadanie 88	-	1613,00	zł
Zadanie 89	-	2886,00	zł
Zadanie 90	-	11088,00	zł
Zadanie 91	-	4288,00	zł
Zadanie 92	-	797,00	zł
Zadanie 93	-	114,00	zł
Zadanie 94	-	788,00	zł
Zadanie 95	-	1041,00	zł
Zadanie 96	-	651,00	zł
Zadanie 97	-	150,00	zł
Zadanie 98	-	666,00	zł
Zadanie 99	-	755,00	zł
Zadanie 100	-	199,00	zł
Zadanie 101	-	21806,00	zł
Zadanie 102	-	1085,00	zł
Zadanie 103	-	144,00	zł
Zadanie 104	-	106,00	zł
Zadanie 105	-	12695,00	zł
Zadanie 106	-	15786,00	zł
Zadanie 107	-	23995,00	zł
Zadanie 108	-	3312,00	zł
Zadanie 109	-	1680,00	zł
Zadanie 110	-	1652,00	zł
Zadanie 111	-	510,00	zł
Zadanie 112	-	16576,00	zł
Zadanie 113	-	8048,00	zł
Zadanie 114	-	832,00	zł
Zadanie 115	-	493,00	zł
Zadanie 116	-	140,00	zł
Zadanie 117	-	21899,00	zł
Zadanie 118	-	67605,00	zł
Zadanie 119	-	4530,00	zł
Zadanie 120	-	1216,000	zł
Zadanie 121	-	20187,00	zł
Zadanie 122	-	42113,00	zł
Zadanie 123	-	30542,00	zł

Łączna wysokość wadium wynosi **679 429,00 zł**.

Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert.

- Wadium może być wniesione w pieniądzu, poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym, gwarancjach bankowych oraz ubezpieczeniowych, poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.).

- Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

PKO Bank Polski S.A. 41 1020 5226 0000 6302 0577 3991

- Dowód wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. W przypadku wadium wnoszonego w formie innej niż pieniężna

Wykonawca winien dołączyć do oferty kopię dokumentu, zgodnie z opisem zawartym w pkt. 5 rozdziału XI niniejszej SIWZ, oraz oryginał dokumentu w obwolutie foliowej, nie numerowany i nie parafowany.

5. W przypadku wniesienia odwołania Zamawiający, nie później niż na 7 dni przed upływem ważności wadium, wezwie Wykonawców, pod rygorem wykluczenia z postępowania, do przedłużenia ważności wadium albo wniesienia nowego wadium na okres niezbędny do zabezpieczenia postępowania do zawarcia umowy. Jeżeli odwołanie zostanie wniesione po wyborze oferty najkorzystniejszej, Zamawiający wezwanie skieruje jedynie do Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
6. Zamawiający zażąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wniesie wówczas wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
7. Zamawiający zwróci wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem pkt. 11 niniejszego rozdziału.
8. Wykonawcy, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwróci wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
9. Zamawiający niezwłocznie zwróci wadium, na wniosek Wykonawcy, który wycofa ofertę przed terminem składania ofert.
10. Zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
11. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a ustawy Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej.

VII WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści niniejszej SIWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż 6 dni przed terminem składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienia treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
2. Jeżeli wniosek o wyjaśnienia treści SIWZ wpłynie po upływie ww. terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
3. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 1 niniejszego rozdziału.
4. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekaze Wykonawcom, którym przekazał niniejszą SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania, oraz zamieści na stronie internetowej, na której udostępnił niniejszą specyfikację.

VIII EWENTUALNE ZMIANY TREŚCI SIWZ

1. Przed upływem terminu do składania ofert Zamawiający może, w uzasadnionych przypadkach, zmienić treść niniejszej SIWZ. Dokonana w ten sposób zmiana zostanie przekazana niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano niniejszą SIWZ, oraz zamieszczona na stronie internetowej, na której udostępniono niniejszą specyfikację.
2. Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści niniejszej SIWZ niezbędny jest dodatkowy czas na wprowadzenia zmian w ofertach.
3. Jeżeli zmiana treści SIWZ prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przekaze Urzędowi Oficjalnych Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie dodatkowych informacji, informacji o niekompletnej

procedurze lub sprostowania.

4. Jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ nieprowadzącej lub prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie tych zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano niniejszą SIWZ, oraz zamieści taką informację na stronie internetowej, na której udostępniono niniejszą specyfikację.

IX TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

1. Wykonawca jest związany swoją ofertą przez okres 60 dni od ostatecznego terminu składania ofert.
2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, jednorazowego zwrócenia się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu na oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Wykonawca może samodzielnie przedłużyć termin związania ofertą.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium, albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania z ofertą.

X ZAKRES I DOPUSZCZALNA LICZBA SKŁADANYCH OFERT

1. Wykonawca może złożyć tylko 1 ofertę na całość przedmiotu zamówienia lub na dowolnie wybrane zadanie (oferta częściowa).
2. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
 - 2.1. Przez równoważnik farmaceutyczny lub chemiczny należy rozumieć preparat farmaceutyczny zawierający tę samą ilość tej samej substancji leczniczej w tej samej postaci leku odpowiadającej normom ustalonym na podstawie najlepszej technologii. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniącego się postacią np. : zamiennie zaoferowanie tabletek, tabletek powlekanych, drażetek, kapsułek, kapsułek elastycznych itp. oraz zamiennie fiolek, ampulek – przy zachowaniu tej samej drogi podania.
3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.
4. Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie przeprowadził dialogu technicznego.
5. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

XI OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta musi zawierać:
 - a) „Ofertę Wykonawcy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część niniejszej SIWZ,
 - b) wypełniony „Formularz cenowy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część SIWZ, na podstawie którego sporządzony zostanie załącznik nr 1 do umowy w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej,
 - c) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w rozdziale III pkt. 2.1., rozdziale V niniejszej SIWZ, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w rozdziale II punkt 1. niniejszej SIWZ (zgodnie ze wzorem Zamawiającego - JEDZ Część II-VI, w tym sekcja a);
 - d) dokument, z którego wynika upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy; jeśli ofertę podpisuje pełnomocnik – dokument pełnomocnictwa oraz dokument, z którego wynika uprawnienie dla osoby udzielającej pełnomocnictwa, do dokonania takiej czynności, jeżeli takie umocowanie nie wynika z dokumentów bezpłatnych, ogólnie dostępnych w bazach, np. CEiDG lub KRS. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (np. Spółka Cywilna, Konsorcjum) – pełnomocnictwo rodzajowe do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego,

- e) zaleca się, by oferta zawierała również potwierdzenie wniesienia wadium, zgodnie ze wskazaniami rozdziału VI niniejszej SIWZ.
2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia publicznego. Winni wówczas ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
 3. Do Wykonawców występujących wspólnie stosuje się odpowiednio przepisy dotyczące Wykonawcy.
 4. Jeżeli oferta złożona przez Wykonawców występujących wspólnie uznana zostanie za najkorzystniejszą, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może zażądać umowy regulującej współpracę ww. Wykonawców.
 5. Dokumenty są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem wyjątków określonych w niniejszej SIWZ. Poświadczenia mogą dokonać osoby podpisujące ofertę lub osoby posiadające pisemne pełnomocnictwo, które należy dołączyć do oferty. Pełnomocnictwo osób podpisujących ofertę do reprezentowania Wykonawcy, zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych w wysokości odpowiadającej cenie oferty oraz podpisania oferty musi bezpośrednio wynikać z dokumentów dołączonych do oferty. Oznacza to, że jeżeli pełnomocnictwo takie nie wynika wprost z dokumentu stwierdzającego status prawny Wykonawcy (np. odpisu z właściwego rejestru), to do oferty należy dołączyć oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza, kopię pełnomocnictwa wystawionego na reprezentanta Wykonawcy przez osoby do tego upoważnione.
 6. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, na zasobach których polega Wykonawca, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów winny być poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
 7. Jeśli złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu będzie nieczytelna lub budzić będzie wątpliwości co do jej prawdziwości Zamawiający zażąda przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu.
 8. Dokumenty sporządzone w języku obcym składane są wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
 9. Wykonawcy przygotowują i przedkładają swoje oferty zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej SIWZ. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści niniejszej SIWZ.
 10. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, napisana na maszynie, komputerze lub inną trwałą techniką.
 11. Jeśli Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia zawarty w „Formularzu cenowym” bądź „Ofercie Wykonawcy” ofertę należy złożyć z naniesioną poprawką. Niedopuszczalne jest, by opis oferowanego przedmiotu zamówienia był inny niż miałby być realizowany.
 12. Oferta musi być podpisana przez przedstawicieli Wykonawcy upoważnionych do zaciągania zobowiązań. Każda zapisana strona oferty powinna być również zaparafowana przez osobę podpisującą ofertę lub osobę upoważnioną do jej podpisania.
 13. Poprawki lub korekty dokonane w ofercie muszą być również parafowane przez osobę podpisującą ofertę lub osobę upoważnioną do jej podpisania.
 14. Wszystkie zapisane strony oferty powinny być trwale ze sobą połączone i ponumerowane kolejno.
 15. Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji, we wszystkich dostępnych źródłach, danych dotyczących zaoficerowanego w niniejszym postępowaniu przedmiotu zamówienia.

XII INFORMACJA O PODWYKONAWCACH

1. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców.
2. Zamawiający może żądać, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, o ile są już znane, podał nazwy albo imiona i nazwiska oraz dane kontaktowe podwykonawców i osób do kontaktu z nimi, zaangażowanych w takie roboty budowlane lub usługi. Wykonawca zawiadamia Zamawiającego o wszelkich zmianach danych, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazuje informacje na temat nowych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację robót budowlanych lub usług.



3. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
4. Jeżeli powierzenie podwykonawcy wykonania części zamówienia nastąpi w trakcie realizacji zamówienia, Wykonawca na żądanie Zamawiającego przedstawia oświadczenie, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp lub oświadczenia lub dokumenty potwierdzające brak podstaw wykluczenia wobec tego podwykonawcy – jeżeli zostało to określone w Rozdziale 3 pkt 2.1.7 SIWZ.
5. Jeżeli Zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy, dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, zachodzą podstawy wykluczenia, Wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy.
6. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.

XIII SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY DO WYSYŁKI

1. Ofertę zaleca się umieścić w 2 zaklejonych kopertach. Koperta zewnętrzna powinna być zaadresowana na Zamawiającego i posiadać dopisek – „Dostawy produktów leczniczych różnych EZ/662/510/18 - nie otwierać przed 20.12.2018r.”

Koperta wewnętrzna powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty i oświadczenia, wyszczególnione w niniejszej SIWZ, powinna być zaadresowana na Zamawiającego i oznaczona pieczęcią Wykonawcy.

XIV TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego we Wrocławiu, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, I piętro, pokój 1905 do dnia **20.12.2018r. do godz. 11:00** lub przesłać na adres Zamawiającego do wyznaczonego terminu. W przypadku nieprawidłowego opisanego, zaadresowania, dostarczenia lub zamknięcia oferty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej nieterminowe otwarcie.
2. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie.
3. Wykonawca może zmienić lub wycofać złożoną przez siebie ofertę pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma powiadomienie o zmianie lub wycofaniu oferty przed upływem terminu do składania ofert. Powiadomienie o zmianie lub wycofaniu oferty powinno być przygotowane i oznaczone postanowieniami określonymi w pkt. 1. rozdziału XIII niniejszej SIWZ. Na kopercie zewnętrznej należy zaznaczyć dodatkowo „zmiana” lub „wycofanie”. Wycofanie złożonej oferty nastąpi poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez umocowanego na piśmie przedstawiciela Wykonawcy. Ww. powiadomienie należy złożyć w miejscu i według zasad obowiązujących przy składaniu oferty. Wykonawca nie może zmienić lub wycofać oferty po upływie terminu na składanie ofert.

XV TERMIN OTWARCIA OFERT

1. Zamawiający otworzy koperty z ofertami lub ewentualnymi zmianami w obecności Wykonawców, którzy zechcą przybyć do siedziby Zamawiającego w dniu **20.12.2018r. o godz. 11:15** we Wrocławiu, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, II piętro, pokój 2930.

Koperty zewnętrzne oznaczone „wycofanie” zostaną otwarte i odczytane w pierwszej kolejności. Następnie Zamawiający otworzy koperty oznaczone „zmiana”. Koperty wewnętrzne wycofanych ofert nie będą otwierane, natomiast zmiany zostaną dołączone do oferty, której ww. zmiana dotyczy.

2. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia publicznego.
3. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

4. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
5. Zamawiający sporządzi protokół z postępowania przetargowego.
6. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załącznikami są oferty, opinie biegłych, oświadczenia, zawiadomienia, wnioski oraz inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców, a także umowa w sprawie zamówienia publicznego.

Załączniki do protokołu Zamawiający udostępni po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym że oferty udostępni się od chwili ich otwarcia. W przypadku udostępnienia przez Zamawiającego dokumentacji postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, na wniosek Wykonawcy w formie kserokopii, Zamawiający pobiera opłatę za wykonanie kserokopii (zgodnie z obowiązującymi w Jednostce cennikiem) oraz jeśli jest taka potrzeba opłatę za jej przesłanie na adres Wykonawcy.
7. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane, oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji podawanych do wiadomości podczas otwarcia ofert.
8. Po otwarciu ofert, na pisemny wniosek, Zamawiający udostępni, przed zakończeniem postępowania, dokumenty podlegające udostępnieniu, o których mowa w pkt. 6. niniejszego rozdziału SIWZ.
9. Jeśli Wykonawca w złożonej ofercie zastrzeże jako niejawną inną informację niż te, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, lub te, do ujawnienia których zobowiązana jest komisja przetargowa Zamawiającego, zgodnie z art. 86 ust. 4 ustawy Pzp, Zamawiający stwierdzi bezskuteczność ww. zastrzeżenia i wyłączy zakaz ujawniania zastrzeżonych informacji.
10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za niewłaściwe zabezpieczenie przez Wykonawcę dokumentów określonych jako tajne.

XVI BADANIE OFERT

1. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Niedopuszczalne jest prowadzenie między Zamawiającym a Wykonawcą negocjacji dotyczących złożonej oferty oraz z zastrzeżeniem pkt. 2 niniejszego rozdziału SIWZ, dokonywanie jakiegokolwiek zmiany w jej treści.
2. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - a) oczywiste omyłki pisarskie,
 - b) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - c) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty– niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

XVII ODRZUCENIE OFERT

- 1 Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:
 - a) jest niezgodna z ustawą;
 - b) jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp;
 - c) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
 - d) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
 - e) została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

- f) zawiera błędy w obliczeniu ceny;
- g) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp;
- h) Wykonawca nie wyraził zgody, o której mowa w art. 85 ust. 2 ustawy Pzp, na przedłużenie terminu związania ofertą;
- i) wadium nie zostało wniesione lub zostało wniesione w sposób nieprawidłowy, jeżeli Zamawiający żądał wniesienia wadium;
- j) jej przyjęcie naruszałoby bezpieczeństwo publiczne lub istotny interes bezpieczeństwa państwa, w tym bezpieczeństwo podmiotów objętych jednolitym wykazem obiektów, instalacji, urządzeń i usług wchodzących w skład infrastruktury krytycznej, o której mowa w art. 5b ust. 7 pkt 1 ustawy z dnia 26 kwietnia 2007 r. o zarządzaniu kryzysowym (Dz. U. z 2018 r. poz. 1401), a tego bezpieczeństwa lub interesu nie można zagwarantować w inny sposób;
- k) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

XVIII SPOSÓB OBLICZANIA CENY

1. Ceną oferty jest wartość brutto zadania, będąca sumą iloczynów ceny jednostkowej brutto, obliczonej poprzez powiększenie ceny jednostkowej netto o podatek VAT, oraz liczby jednostek miary, albo też iloczynem ceny jednostkowej brutto, obliczonej jak wskazano wyżej, oraz liczby jednostek miary.
2. W cenie oferty uwzględnić należy wszystkie zobowiązania związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia. Musi być ona podana w złotych polskich cyfrą oraz słownie, z wyodrębnieniem wartości netto oraz kwoty należnej na podatek VAT.
3. Wszystkie ceny w ofercie należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.

XIX INFORMACJE DOTYCZĄCE WALUT OBCYCH

1. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą dokonywane będą w złotych polskich.
2. Zamawiający nie przewiduje możliwości prowadzenia rozliczeń w walutach obcych.

XX OPIS KRYTERIÓW

- 1.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami :

Lp.	Kryteria (K)	Ranga (R) %
1	Cena	100,00
	OGÓŁEM :	100,00

ad.1. Wartość punktowa ceny wyliczona zostanie wg wzoru:

$$\frac{\text{cena minimalna}}{\text{cena oferowana}} \times R_c$$

Wartość punktowa obliczona zostanie z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

2. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując jego wartość bez kwoty podatku - pkt. 3 „Oferty Wykonawcy”.
3. Zamawiający wybierze Wykonawcę, którego oferta została określona jako zgodna z wymogami dokumentacji przetargowej oraz uznana za najkorzystniejszą tzn. uzyskała maksymalną ilość punktów.

Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub

najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

4. Zamawiający informuje niezwłocznie wszystkich Wykonawców o:
- wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności Wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
 - Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
 - Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5 ustawy Pzp, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,
 - unieważnieniu postępowania
 - podając uzasadnienie faktyczne i prawne
5. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (albo w terminie nie krótszym niż 15 dni w sytuacji przewidzianej w pkt 4. rozdziału V niniejszej SIWZ). Jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostanie złożona tylko jedna oferta Zamawiający może zawrzeć umowę z Wykonawcą przed upływem ww. terminu.
- Podpisanie umowy nastąpi w formie określonej przez Wykonawcę w „Ofercie Wykonawcy”. W przypadku nieokreślenia przez Wykonawcę ww. formy umowa zostanie podpisana w wyznaczonym terminie w siedzibie Zamawiającego.
6. Zamawiający może rozwiązać umowę, jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
- zmiana umowy została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1–1b, 1d i 1e ustawy Pzp;
 - Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp;
 - Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o Funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że państwo polskie uchybiło zobowiązaniom, które ciążyą na nim na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE i dyrektywy 2014/25/UE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem przepisów prawa Unii Europejskiej.

XXI ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Nie dotyczy.

XXII UNIEWAŻNIENIE POSTĘPOWANIA

- Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli:
 - nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu;
 - cena najkorzystniejszej oferty lub oferta z najniższą ceną przewyższa kwotę, którą Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, chyba że Zamawiający może zwiększyć tę kwotę do ceny najkorzystniejszej oferty;

W przypadku, o którym mowa w pkt b jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, do ceny najkorzystniejszej oferty lub oferty z najniższą ceną dolicza się podatek od towarów i usług, który Zamawiający miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.
 - w przypadkach, o których mowa w art. 91 ust. 5 ustawy Pzp, zostały złożone oferty dodatkowe o takiej samej cenie;
 - wystąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub wykonanie zamówienia nie leży w interesie publicznym, czego nie można było wcześniej przewidzieć;
 - postępowanie obciążone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

XXIII INFORMACJE O PRZEWIDYWANYCH ZAMÓWIENIACH, O KTÓRYCH MOWA W ART. 67 UST. 1 PKT. 6 USTAWY PZP, JEŻELI ZAMAWIAJACY PRZEWIDUJE UDZIELENIE TAKICH ZAMÓWIENI

Nie dotyczy

XXIV ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
5. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
6. Wykonawca lub uczestnik konkursu może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
7. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.
8. Na czynności, o których mowa w art. 181 ust. 2 ustawy Pzp, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
9. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy Pzp albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w art. 182 ust. 1 i 2 ustawy Pzp 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.
12. Jeżeli Zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej lub nie zaprosił Wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
 - 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia;
 - 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.
13. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert lub termin składania wniosków.



14. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.
15. Zamawiający przesyła niezwłocznie, nie później niż w terminie 2 dni od dnia otrzymania, kopię odwołania innym Wykonawcom uczestniczącym w postępowaniu o udzielenie zamówienia, a jeżeli odwołanie dotyczy treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamieszcza ją również na stronie internetowej, na której jest zamieszczone ogłoszenie o zamówieniu lub jest udostępniana specyfikacja, wzywając Wykonawców do przystąpienia do postępowania odwoławczego.
16. Wykonawca może zgłosić przystąpienie do postępowania odwoławczego w terminie 3 dni od dnia otrzymania kopii odwołania, wskazując stronę, do której przystępuje, i interes w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystępuje. Zgłoszenie przystąpienia doręcza się Prezesowi Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu, a jego kopię przesyła się Zamawiającemu oraz Wykonawcy wnoszącemu odwołanie.
17. Wykonawcy, którzy przystąpili do postępowania odwoławczego, stają się uczestnikami postępowania odwoławczego, jeżeli mają interes w tym, aby odwołanie zostało rozstrzygnięte na korzyść jednej ze stron.
18. Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego Wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy. Izba uwzględnia opozycję, jeżeli zgłaszający opozycję uprawdopodobni, że Wykonawca nie ma interesu w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystąpił; w przeciwnym razie Izba oddala opozycję. Postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji Izba może wydać na posiedzeniu niejawnym. Na postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji nie przysługuje skarga.
19. Do postępowania odwoławczego stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o sędzię polubownym (arbitrażowym), jeżeli ustawa nie stanowi inaczej.
20. Jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, termin upływa dnia następnego po dniu lub dniach wolnych od pracy.
21. Zamawiający może wnieść odpowiedź na odwołanie. Odpowiedź na odwołanie wnosi się w formie pisemnej lub ustnie do protokołu. W przypadku uwzględnienia przez Zamawiającego w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu Izba może umorzyć postępowanie na posiedzeniu niejawnym bez obecności stron oraz uczestników postępowania odwoławczego, którzy przystąpili do postępowania po stronie Wykonawcy, pod warunkiem że w postępowaniu odwoławczym po stronie Zamawiającego nie przystąpił w terminie żaden Wykonawca. W takim przypadku Zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.
22. Jeżeli uczestnik postępowania odwoławczego, który przystąpił do postępowania po stronie Zamawiającego, nie wnieśli sprzeciwu co do uwzględnienia w całości zarzutów przedstawionych w odwołaniu przez Zamawiającego, Izba umarza postępowanie, a Zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu.
23. W przypadku uwzględnienia przez Zamawiającego części zarzutów przedstawionych w odwołaniu i wycofania pozostałych zarzutów przez odwołującego, Izba może umorzyć postępowanie na posiedzeniu niejawnym bez obecności stron oraz uczestników postępowania odwoławczego, którzy przystąpili do postępowania po stronie Wykonawcy, pod warunkiem że w postępowaniu odwoławczym po stronie Zamawiającego nie przystąpił w terminie żaden Wykonawca albo Wykonawca, który przystąpił po stronie Zamawiającego nie wniósł sprzeciwu wobec uwzględnienia części zarzutów. W takim przypadku Zamawiający wykonuje, powtarza lub unieważnia czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgodnie z żądaniem zawartym w odwołaniu w zakresie uwzględnionych zarzutów.
24. Jeżeli uczestnik postępowania odwoławczego, który przystąpił do postępowania po stronie Zamawiającego, wnieśli sprzeciw wobec uwzględnienia zarzutów przedstawionych w odwołaniu w całości albo w części, gdy odwołujący nie wycofa pozostałych zarzutów odwołania, Izba rozpoznaje odwołanie.
26. W przypadku uwzględnienia przez Zamawiającego zarzutów w części, gdy po jego stronie do postępowania odwoławczego nie przystąpił w terminie żaden Wykonawca, a odwołujący nie wycofał pozostałych zarzutów, Izba rozpoznaje odwołanie w zakresie pozostałych zarzutów.
25. O oddaleniu odwołania lub jego uwzględnieniu Izba orzeka w wyroku. W pozostałych przypadkach Izba wydaje postanowienie.
26. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.



27. Szczegółowe zasady ochrony prawnej zawarte są w dziale VI ustawy Pzp.

XXV KLAUZULA INFORMACYJNA (RODO)

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 Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej, ul. 54-049 Wrocław, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, tel. 71 306 44 19;
- inspektorem ochrony danych osobowych w jest Pan Jakub Betka tel. 71 306 44 79, iod@szpitalmarciniak.wroclaw.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, a mianowicie **EZ/662/510/18 Dostawy produktów leczniczych różnych** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

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.

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.

Wrocław, dnia 12.10..2018r.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Katarzyna Kapuścińska

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384, NIP 999 99 99 560

.....
(pieczęć Wykonawcy)

Pełna nazwa Wykonawcy ***

Adres (siedziba) Wykonawcy ***

OFERTA WYKONAWCY

1. Oferujemy dostawy produktów leczniczych różnych:

Zadanie ...	wartość netto..... zł*
	(słownie:.....zł...../100)*
	kwota VAT..... zł*
	(słownie:.....zł...../100)*
	wartość brutto..... zł*
	(słownie:.....zł...../100)*

itd.

Wartość brutto powinna zawierać wartość netto, kwotę podatku VAT, cenę transportu, upusty, rabaty oraz wszelkie inne koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia.

- Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z całością dokumentacji przetargowej i nie wnosimy do niej zastrzeżeń. Zobowiązujemy się do zawarcia umowy zgodnie z aktualnymi wzorami stanowiącymi integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
- Oświadczamy, że wybór mojej oferty **nie będzie / będzie **** dla Zadania prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (w przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazać jego wartość bez kwoty podatku). Brak skreślenia oznaczać będzie, że wybór oferty Wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.
- Oświadczamy, że zaoferowane dostawy spełniają wszystkie wymogi Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz wyspecyfikowane w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część SIWZ.
- Numer faksu, adres mailowy pod który Zamawiający, będzie mógł wysłać wnioski, zawiadomienia oraz informacje. Brak wypełnienia oznaczać będzie, że Zamawiający prześle ww. korespondencję na numer faksu bądź adres mailowy podany w ofercie.
- Za wykonanie przedmiotu umowy wymagać będziemy zapłaty w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej. Zapłata zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, przelewem na nasze konto bankowe.
- W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej zobowiązujemy się podać: numer powyższego konta bankowego, adres e-mail na który Zamawiający będzie przysyłał zamówienia oraz na żądanie Zamawiającego przesłać „Formularz cenowy” w wersji elektronicznej.
- Oświadczamy, że zobowiązujemy się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego zamówione pisemnie produkty środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie:
 - nie dłuższym niż **2 dni** od dnia otrzymania każdorazowego zamówienia. *(Dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym” za wyjątkiem Zadania 120),*
 - nie dłuższym niż **21 dni** od dnia otrzymania każdorazowego zamówienia *(Dotyczy Zadania 120).*
- Zobowiązujemy się dostarczać produkty całodobowo do Zamawiającego: „na ratunek” do 12 godzin lub „cito” do 24 godzin od momentu otrzymania zamówienia na adres e-mail. Powyższe zamówienie potwierdzone zostanie telefonicznie przez Zamawiającego na numer telefonu dostępny 24 godz. na dobę. *(Dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu umowy wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym” za wyjątkiem Zadania 111, Zadania 113, Zadania 114, Zadania 115, Zadania 120, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123).*
- Oświadczamy, iż będziemy dostarczać produkty o terminie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy liczonym od dnia dokonania

odbioru. Z zastrzeżeniem zapisów wzorów umów.

11. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej obowiązujemy się podać: numer powyższego konta bankowego, adres e-mail na który Zamawiający będzie przysyłał zamówienia, adres e-mail na który Zamawiający będzie przysyłał zamówienia „na ratunek” lub „cito” i numer telefonu dostępny 24 godziny na dobę (jeżeli dotyczy), na który Zamawiający będzie potwierdzał zamówienia „na ratunek” lub „cito”, numer telefonu i adres e-mail, na który należy kierować reklamacje, oraz przesłać na żądanie Zamawiającego „Formularz cenowy” w wersji elektronicznej.

12. Oświadczamy, że zamierzamy powierzyć część wykonania przedmiotu zamówienia podwykonawcom – w zakresie Brak wypełnienia oznaczać będzie, że Wykonawca będzie wykonywał przedmiot zamówienia bez udziału podwykonawców.

13. Wadium w kwocie zostało uiszczone w dniu w formie Dowód wpłaty dołączamy do oferty.

14. Oferta zawiera / nie zawiera ** informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. (W przypadku wskazania „zawiera” Wykonawca wypełnia dalszą część).

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 8 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych zastrzegam, że informacje:

.....
(wymienić czego dotyczą)

które zawarte są w następujących dokumentach: stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania. Jednocześnie wykazuję, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, ponieważ:

Uzasadnienie:

Uwaga:

Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem „tajemnica przedsiębiorstwa” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji zamieszczone stosowne odsyłacze.

15. Oświadczamy, że przestaliśmy na adres email: jedz@szpital-marciniak.wroclaw.pl, zaszyfrowany JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zgodnie z rozdziałem V SIWZ. W związku z powyższym podaję:

- Hasło dostępu do pliku JEDZ:

- Informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ

- Inne informacje niezbędne dla prawidłowego dostępu do dokumentu JEDZ (jeżeli dotyczy)

16. W wypadku wygrania przetargu zobowiązujemy się do zawarcia umowy w ustalonym terminie po otrzymaniu informacji akceptującej **:

- w siedzibie Zamawiającego,
- na własną odpowiedzialność w swojej siedzibie, i odesłaniu w ciągu 5 dni roboczych od daty wysłania, po **:
 - > przesłaniu pocztą priorytetową,
 - > przesłaniu pocztą kurierską (nr klienta) na koszt własny,
 - > odebraniu jej przez przedstawiciela firmy.

17. Nasz numer konta bankowego, na które należy zwrócić wadium ****: W przypadku braku wypełnienia Zamawiający zwróci wadium na numer konta, z którego dokonano jego przelewu.

18. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO (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

* Ceny należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

** Niepotrzebne skreślić.

*** W przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę należy podać nazwy i adresy siedzib wszystkich Wykonawców, a w przypadku Konsorcjum wskazać dodatkowo funkcje pełnione w Konsorcjum przez poszczególne podmioty (np. Lider, Partner, itp.).

**** Wypełnić w przypadku wniesienia wadium w formie pieniądza.

o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

(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).

.....
(data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

**Dołnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384 NIP 800 35 20 529**



WYKAZ WYDZIERŻAWIONEGO PAROWNIKA

l.p.	opis wyrobu	nazwa handlowa	j.m.	ilość	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Parownik dla pozycji 1 Zadania 43 Parownik kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego aparatem do znieczulania pacjenta produkcji firmy Datex Ohmeda, Mindray, Espira.		szt	15								
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
2	Parownik dla pozycji 1 Zadania 44 Parownik kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego aparatem do znieczulania pacjenta produkcji firmy Datex Ohmeda.		szt	5								
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x

UWAGA!

Wykonawca zobowiązany jest do dokładnego wypełnienia kolumny 3, kolumny 6 - 13 w wyznaczonym zakresie, ponieważ, w razie wyboru oferty jako najkorzystniejszej, powyższy "WYKAZ WYDZIERŻAWIONEGO PAROWNIKA" będzie stanowił załącznik nr 2 do umowy. Zamawiający ponadto informuje, iż Wykonawca nie może ingerować w treść kolumny 1 - 2 oraz kolumny 4 - 5.

Dzierżawiony parownik, zostanie zwrócony Wykonawcy w stanie nie pogorszonego ponad stan wynikający z jego normalnej eksploatacji, po zakończeniu niniejszej umowy lub po wyczerpaniu asortymentu wskazanego w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.



FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j. *	zaof. ilość w op. j. *	zaof. ilość op. j. *	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 1																	
1	Amikacium- stosowana bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	r-r do inf	0,25g/ 100ml [^]	100ml [^]	180										
2	Amikacium- stosowana bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	r-r do inf	0,5g/ 100ml [^]	100ml [^]	1 890										
3	Amikacium- stosowana bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	r-r do inf	1g/ 100ml [^]	100ml [^]	960										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x	x	x	x
^ Dopuszcza się zaferowanie postaci leku w fiole/ampulce - w takim przypadku należy wycenić zestaw zawierający dodatkowo do każdej fiołki/ampulki opakowanie 0,9% Natrium chloratum 100ml, w kolumnach 9 i 12 należy podać łączną cenę zestawu.																	
ZADANIE 2																	
1	Aciclovirum		op.	tabl.	0,2g	30	195										
2	Amoxicillinum		op.	tabl.	0,5g	16	96										
3	Amoxicillinum		op.	zaw.	0,25g/ 5ml	100ml	9										
4	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	zawieszka	0,457g/5ml	70ml	72										
5	Ampicillinum		op.	proszek do sporz.r-u do inj	0,5g	1	3 600										
6	Ampicillinum		op.	proszek do sporz.r-u do inj	1g	1	12 000										
7	Ampicillinum+ Sulbactamum		op.	inj. iv.	1g+ 0,5g	1	90										
8	Ampicillinum+ Sulbactamum		op.	inj. iv.	2g+ 1g	1	30										
9	Benzylpenicillinum kalicum		op.	inj. iv.	3.000.000 j.m.	1	150										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 3																	
1	Cefoperazonum + Sulbactamum- stosowane bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	inj. iv.	0,5g + 0,5g	1	840										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
										11	12	13	14	15	16	17	18
										x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
2	Cefoperazonum + Sulbactamum- stosowane bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	inj. iv.	1g + 1g	1	180										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	Razem:				X

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 4																	
1	Ciprofloxacinum		op.	tabl.	0,25g	10	45										
2	Ciprofloxacinum		op.	tabl.	0,5g	10	480										
3	Clarithromycinum		op.	tabl.	0,25g	14	63										
4	Clarithromycinum		op.	tabl.	0,5g	14	198										
5	Clarithromycinum		op.	proszek do sporz.r-u do inf	0,5g	1	1 500										
6	Clarithromycinum		op.	zaw.	0,25g/ 5ml	100ml	3										
7	Clindamycinum		op.	kaps.	0,15g	16	120										
8	Clindamycinum		op.	kaps.	0,3g	16	135										
9	Cloxacillinum		op.	tabl.	0,5g	16	120										
10	Cloxacillinum		op.	inj. iv.	1g	1	1 200										
11	Colistimethalum neitricum		op.	inj. iv.	1.000.000 j.m.	20	300										
12	Doxycyclinum		op.	kaps.	0,1g	10	390										
13	Doxycyclinum		op.	inj. iv.	0,1g/ 5ml	10	90										
14	Fluciosinum		op.	r-r do infuzji	0,01g/ml- 250ml	5	210										
15	Fluonazolium		op.	kaps.	0,05g	7	510										
16	Fluonazolium		op.	kaps.	0,1g	28	270										
17	Fluonazolium		op.	syrop	0,05g/ 10ml	150ml	30										
18	Fosfomycinum trometamolium		op.	granulat do sporządzania roztworu doustnego - saszetka	3 g	1	900										

EZ.272.040.2018		FORMULARZ CENOWY											EZ/662/510/18				
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j. *	zaof. ilość w op. j. *	zaof. ilość op. j. *	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
19	Furaginum		op.	tabl.	0,05g	30	1 350										

EZ.272.040.2018		FORMULARZ CENOWY											EZ/662/510/18				
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
40	Tigecycline		op.	inj. iv.	0,050g	10	12										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 5																	
1	Tetracyclinum		op.	inj. iv.	0,4g	1	150										
ZADANIE 6																	
7	Amphotericin B		op.	inj.	0,05g	1	90										
ZADANIE 7																	
1	Aciclovirum		op.	inj. iv.	0,25g	10	300										
2	Aciclovirum		op.	inj. iv.	0,5g	10	90										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 8																	
1	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	tabl.	0,375g	21	3										
2	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	tabl.	0,625g	21	45										
3	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	tabl.	1g	14	1 500										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 9																	
1	Cefuroximum		op.	tabl.povl.	0,125g	14	30										
2	Cefuroximum		op.	tabl.povl.	0,25g	10	15										
3	Cefuroximum		op.	tabl.povl.	0,5g	10	150										
4	Cefuroximum		op.	zaw.	0,125g/ 5ml	100ml	60										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 10																	
1	Ciprofloxacinum		op.	inj. iv.	0,2gf/ 100ml	25	270										
ZADANIE 11																	
1	Clindamycinum		op.	inj. i.m., i.v.	0,15g/ml- 2ml	5	300										

K

EZ.272.040.2018		FORMULARZ CENOWY											EZ/662/510/18				
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j. *	zaof. ilość w op. j. *	zaof. ilość op. j. *	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
2	Clindamycynum		op.	inj. i.m., i.v.	0,15g/ml-4ml	5	1 062										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 12																	
1	Fluconazolom		op.	inj. iv.	0,002g/1ml-50ml	10	90										
2	Fluconazolom		op.	inj. iv.	0,002g/1ml-100ml	10	90										
x	x	x	x	x	x	x	x	x					Razem:				x
ZADANIE 13																	
1	Imipenemum+ Cilastatinum		op.	inj. iv.	0,5g+ 0,5g	10	1 680										
ZADANIE 14																	
1	Levofloxacinum		op.	tabl.	0,25g	10	60										
2	Levofloxacinum		op.	tabl.	0,5g	10	1 050										
x	x	x	x	x	x	x	x	x					Razem:				x
ZADANIE 15																	
2	Linezolidum		op.	r-r do infuzji	2mg/ml - 100ml	10	3										
1	Linezolidum		op.	r-r do infuzji	2mg/ml - 300ml	1	390										
x	x	x	x	x	x	x	x	x					Razem:				x
ZADANIE 16																	
1	Piperacillinum + Tazobactamum		op.	inj. iv.	4g+ 0,5g	10	1 260										
ZADANIE 17																	
1	Meropenemum		op.	inj. iv.	0,5g	10	30										
2	Meropenemum		op.	inj. iv.	1g	10	51										
x	x	x	x	x	x	x	x	x					Razem:				x

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 18	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Meropenemum		op.	inj. iv., im. - gołowy r-r do intuzji (i.v.) zachowuje inwalność chemiczną i fizyczną przez 6 h podczas przechowywania w kontrolowanej temp. pokojowej (15-25°C) lub 24 h w temp. 2-8 °C	0,5g	10	252										
2	Meropenemum		op.	inj. iv., im. - gołowy r-r do intuzji (i.v.) zachowuje inwalność chemiczną i fizyczną przez 6 h podczas przechowywania w kontrolowanej temp. pokojowej (15-25°C) lub 24 h w temp. 2-8 °C	1g	10	180										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 19	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Metronidazolium		op.	inj. iv.	5mg/ml	100ml	45 000										
ZADANIE 20	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Voriconazolium		op.	tab.	0,2g	28	6										
ZADANIE 21	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Voriconazolium		op.	proszek do sporz. r-u do intuzji	0,2g	1	42										
ZADANIE 22	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
1	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	inj. iv.	0,6g	5	150										
2	Amoxicillinum+ Acidum clavulanicum		op.	inj. iv.	1,2g	5	8 700										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 23																	
1	Cefotaximum- stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia)		op.	inj. iv.	1g	1	1 020										
2	Ceftriaxonum		op.	inj. iv.	1g	1	2 340										
3	Ceftriaxonum		op.	inj. iv.	2g	1	9 600										
4	Cefuroximium- stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia) oraz posiadający możliwość rozcieńczenia w każdym z trzech ogólnie dostępnych rozcieńczeniach: 0,9% NaCl, 5% roztwór glukozy, wody do inj. (posiadający jak najszerze zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym)		op.	do wstrzyknięć i.m.; i.v., do infuzji	0,75g	1	2 400										
5	Cefuroximium- stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia) oraz posiadający możliwość rozcieńczenia w każdym z trzech ogólnie dostępnych rozcieńczeniach: 0,9% NaCl, 5% roztwór glukozy, wody do inj. (posiadający jak najszerze wskazanie do stosowania m. in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym)		op.	do wstrzyknięć i.m.; i.v., do infuzji	1,5g	1	9 600										

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórcza (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 24																	
1	Ceftazidimum (posiadający jak najszerze wskazanie do stosowania m. in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, zakażeniu kości i stawów, bakteryjnym zapaleniu opon mózgowo-rdzeniowych, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich)		op.	proszek do sporz.f-u do infuzji	1g	1	24 000						Razem:				
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 25																	
1	Cefazolinum		op.	inj. iv.	1g	1	24 000										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 26																	
1	Cefepimum		op.	inj. iv.	1g	1	360										
2	Cefepimum		op.	inj. iv.	2g	1	1 200										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 27																	
1	Levofloxacinum		op.	i.v.	0,25g/50ml	5	24										
2	Levofloxacinum		op.	i.v.	0,5g/100ml	5	3 180										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 28																	
1	Vancymycynitum - stosowana bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia) . Wymagana jest możliwość stosowania doustnego po rozpuszczeniu proszku (wpis w Chpl).		op.														
2	Vancymycynitum - stosowana bez ograniczeń wiekowych (od 1 doby życia) . Wymagana jest możliwość stosowania doustnego po rozpuszczeniu proszku (wpis w Chpl).		op.	inj. iv.	0,5g	1	9 900										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
Razem:																	

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j. *	zaof. ilość w op. j. *	zaof. ilość op. j. *	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórcza (tzwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 29																	
1	Ethambutolum		op.	kaps.	0,25g	250	2										
2	Isoniazidum		op.	tabl.	0,1g	250	2										
3	Pyrazinamidum		op.	tabl.	0,5g	250	2										
4	Rifampicinum		op.	kaps.	0,15g	100	36										
5	Rifampicinum		op.	kaps.	0,3g	100	45										
6	Rifampicinum + isoniazidum		op.	kaps.	0,15g+ 0,1g	100	2										
7	Rifampicinum + isoniazidum		op.	kaps.	0,3g+ 0,15g	100	2										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 30																	
1	Siarcczan gentaminy + kolagen 10x10x0,5cm . (Zamawiający wymaga aby zaofierowany produkt leczniczy posiadał wskazania do leczenia i zapobiegania zakażeniom kości i tkanek miękkich - zawarte w ChPL)																
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x

UWAGA!

* Zamawiający dopuszcza opakowania o innej ilości sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wówczas ilość sztuk i opakowań należy przeliczyć i wpisać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku na ilości oferowane i podać cenę opakowania jednostkowego. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaofiarować takiej wielkości opakowania, która spowoduje zaofiarowanie ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,01 - 0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy porzelatogowej przynajmniej 1 opakowania.

Wykonawca zobowiązany jest do dokładnego wypełnienia kolumny 3, kolumny 9 - 18, ponieważ w razie wyboru oferty jako najkorzystniejszej powyższy "Formularz cenowy" będzie stanowił załącznik nr 1 do umowy. Zamawiający ponadto informuje, iż Wykonawca nie może ingerować w treść kolumny 1 - 2 oraz kolumny 4 - 8.

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa handlowa	nazwa j.m.	postać / rodzaj op. j.	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terytorium RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia za wyjątkiem Zadania 43 poz.2, Zadania 44 poz.2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji), Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania w kraju, z którego są sprowadzane - dotyczy Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania surowców farmaceutycznych przeznaczonych do receptury, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terenie RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy Zadania 114 poz. 1, poz. 3, poz.4 poz. 7, Zadania 115.

Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów medycznych, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, które są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP - dotyczy Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji).

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnie z pkt.2.1. rozdział X SIWZ.

Jeśli Wykonawca składa ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę.

Kryteria oceny ofert:

Cena 100,00 pkt

Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji, we wszystkich dostępnych źródłach, danych dotyczących zaferowanych w niniejszym postępowaniu preparatów.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 118, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części C załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 97.

Ceny należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
 54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
 REGON 006320384, NIP 899 22 28 560

.....
 (data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 31																	
1	Nadroparinum calcicum		op.	amp-striz	3800j./ml/0,4ml	10	720										
2	Nadroparinum calcicum		op.	amp-striz	5700j./ml/0,6ml	10	426										
3	Nadroparinum calcicum		kpl	inj. sc. iv	47500j./ml/5ml	147											
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 32																	
1	Dalteparinum natriicum		op.	amp-striz	2500j./ml/0,2ml	10	30										
2	Dalteparinum natriicum		op.	amp-striz	5000j./ml/0,2ml	10	3900										
3	Dalteparinum natriicum		op.	amp-striz	7500j./ml/0,3ml	10	30										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x
ZADANIE 33																	
1	Abciximabum		op.	R-r do wstrzykiwań lub infuzji	2mg/1ml-5ml	1	3										
2	Acenocumarolum		op.	tabl.	0,004g	60	30										
3	Acidum acetylsalicylicum		op.	tabl. dojelitowe	0,075g	60	1650										
4	Acidum acetylsalicylicum		op.	tabl. dojelitowe	0,15g	60	600										
5	Fibrinogenum humanum		op.	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji	1g	1	6										
6	Heparinum natriicum		op.	inj. iv.	5000j./ml-5ml	10	900										
7	Prolaminum sulfuricum		op.	inj. iv.	0,05g/5ml	1	36										
8	Teripressini acetat		op.	inj. iv.	0,001g/8,5ml	5	3										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
9	Ticagrelorun		op.	tabl	0,09g	56	90										
10	Warfarinum natricum		op.	tabl	0,003g	100	15										
11	Warfarinum natricum		op.	tabl	0,005g	100	21										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 34																	
1	Dabigatran etexilate		op.	kaps.	0,075g	30	3										
2	Dabigatran etexilate		op.	kaps.	0,110g	180	18										
3	Dabigatran etexilate		op.	kaps.	0,15g	180	15										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 35																	
1	Rivaroxabanum		op.	tabl	0,015g	100	24										
2	Rivaroxabanum		op.	tabl	0,02g	100	24										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 36																	
1	Alteplasmus		op.	proszki rozpuszcz. do sporz.r-u do inf	0,01g	1	300										
2	Alteplasmus		op.	proszki rozpuszcz. do sporz.r-u do inf	0,02g	1	300										
3	Alteplasmus		op.	proszki rozpuszcz. do sporz.r-u do inf	0,05g	1	420										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 37																	
1	Eptifibacidum		op.	r-r do inluzji	0,075g/100ml	1	30										
2	Eptifibacidum		op.	inj.	0,020g/10ml	1	60										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 38																	
1	Fondaparinux		op.	inj.	2,5mg/ 0,5ml	10	15										
2	Fondaparinux		op.	inj.	7,5mg/ 0,6ml	10	15										

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11*13]	x	[11*12]	[11*13]	[10*11]	[10*13]	[10*14]	x
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 39																	
1	Etiamsylatum		op.	inj.	0,25g/2ml	50	360										
2	Etiamsylatum		op.	tabl.	0,25g	30	540										
3	Phytomenadionum		op.	inj. iv	0,01g/ml	5	1 800										
4	Phytomenadionum		op.	tabl.	0,01g	30	78										
5	Prothrombinum multiplex humanum		op.	prosz.i rozpuszcz do sporz. r-u do inj	500jm	1	63										
6	Somalostatinum		op.	prosz.i rozpuszcz do sporz. r-u do inj	0,003g	1	270										
7	Thrombinum bovine		op.	prosz.i rozpuszcz do sporz. r-u do slosowania miejscowego	400 j.m.	5	12										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 40																	
1	Atracurium		op.	inj. iv	0,025g/2,5ml	5	30										
2	Atracurium		op.	inj. iv	0,050g/5ml	5	30										
3	Mivacurium		op.	inj. iv	0,01g/5ml	5	240										
4	Mivacurium		op.	inj. iv	0,02g/10ml	5	15										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 41																	
1	Baclofenum		op.	tabl.	0,01g	50	120										
2	Baclofenum		op.	tabl.	0,025g	60	15										
3	Pancuronium		op.	inj. iv	0,004g/2ml	10	90										
4	Suxametonium		op.	inj. iv	0,2g	10	150										
5	Tolperizonum		op.	tabl.	0,05g	30	60										
6	Tolperizonum		op.	tabl.	0,15g	30	390										

X

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	J.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 42																	
1	Rocuronium		op.	inj. iv	0,01g/ml-5ml	10	300										
2	Rocuronium		op.	inj. iv	0,01g/ml-10ml	10	600										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 43																	
1	Sevofluranum		op.	plin w butelce z fabrycznie montowanym jednorazowym adapterem	250ml	250ml	918										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 44																	
1	Desfluranum		op.	plin	240ml	6	63										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 45																	
1	Propofolium		op.	inj. iv	0,2g/20ml	5	15 000										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 46																	
1	Propofolium		op.	inj. iv	0,2g/20ml	5	15 000										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 47																	
1	Propofolium		op.	do wstrzykiwań lub intuzji	0,020g/ml-50ml	1	60										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x
ZADANIE 48																	
1	Thiopentalum natricum		op.	inj.	0,5g	1	1 800										
x	x	x	mc	x	x	x	36	x	x	x	x	x	Razem.				x

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	X
2	Thiopentalum natrium	X	op.	inj.	1g	1	2 790	X	X	X	X	X	Razem:	X	X	X	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 48																	
1	Aethylum chloratum	X	op.	aer.	70g	1	135										
2	Bupivacainum hydrochloricum	X	op.	inj.	0,005g/ml- 10ml	10	600										
3	Bupivacainum hydrochloricum	X	op.	inj.	0,005g/ml- 4ml SPINAL HEAVY	5	1 500										
4	Lidocainum	X	op.	aer.	10% 0,1g/ml	38g	210										
5	Lidocainum	X	op.	inj.	2% 0,02g/ml - 2ml	10	900										
6	Lidocainum+ Norepinephrinum	X	op.	inj.	2%+0,00125% (20mg+0,025mg) /2ml	10	45										
7	Ropivacainum hydrochloricum	X	op.	inj.	0,002g/ml-10ml	5	150										
8	Ropivacainum hydrochloricum	X	op.	inj.	0,005g/ml-10ml	5	69										
9	Ropivacainum hydrochloricum	X	op.	inj.	0,010g/ml-10ml	5	150										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	Razem:	X	X	X	X
ZADANIE 49																	
1	Lidocainum	X	op.	inj.	2% 0,02g/ml - 50ml	5	1 200										
ZADANIE 50																	
1	Lidocainum	X	op.	inj.	2% 0,02g/ml - 20ml	5	90										
ZADANIE 51																	
1	Etiomidium	X	op.	inj. iv.	0,02g/10ml	10	57										
2	Fentanylum	X	op.	do podania domięśniowego, dożylnego, zewnątrzoponowego, podjęzykowego	0,1mg/ 2ml	50	900										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawk / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
3	Fentanylum		op.	do podania domięśniowego, dożylnego, zewnątrzoponowego, podjęzykowego	0,5mg/ 10ml	50	480										
4	Fentanylum		op.	system transdermalny-plaster	50 mcg/h	5	15										
5	Fentanylum		op.	system transdermalny-plaster	100 mcg/h	5	15										
5	Ketaminum		op.	inj. iv, im.	0,5g/10ml	5	21										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 52																	
1	Remifentanylum		op.	inj. iv.	0,001g	5	246										
2	Remifentanylum		op.	inj. iv.	0,002g	5	45										
3	Remifentanylum		op.	inj. iv.	0,005g	5	24										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 53																	
1	Buprenorphinum		op.	tabl. podjęz.	0,2mg	60	6										
2	Buprenorphinum		op.	inj. iv, im.	0,3mg/ 1ml	5	6										
3	Naibuphini hydrochloridum		op.	rozwór do wstrzykiwań	10mg/ml-2ml	10	360										
4	Methadoni hydrochloridum		op.	syrop	1mg/ml	20ml	600										
5	Morphini sulfas		op.	inj. i.v., i.m., s.c.	0,01g/1ml	10	300										
6	Morphini sulfas		op.	inj. i.v., i.m., s.c.	0,02g/1ml	10	690										
7	Oxycodoni hydrochloridum		op.	przecluzonym uwalnianiu	0,005g	60	9										
8	Oxycodoni hydrochloridum		op.	przecluzonym uwalnianiu	0,020g	60	15										
9	Oxycodoni hydrochloridum		op.	R-r do wstrzykiwań	0,01g/ml - 2ml	10	102										

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
10	Oxycodoni hydrochloridum		op.	R-r do wstrzykiwań	0,01g/ml	10	150										
11	Pelhidinum		op.	inj. i.v., i.m., s.c.	0,05g/ml	10	60										
12	Pelhidinum		op.	inj. i.v., i.m., s.c.	0,1g/2ml	10	60										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 54																	
1	Acidum melenamicum		op.	tabl.	0,25g	30	90										
2	Dexketoprofenum			roztwór do wstrzykiwań lub koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji	0,050g/2ml	5	90										
3	Diclofenacum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,1g	20	60										
4	Diclofenacum		op.	czopki	0,1g	10	90										
5	Ibuprofenum		op.	tabl.	0,2g	60	450										
6	Ibuprofenum		op.	zawiesina doustna	0,1g/ 5ml	130g	360										
7	Meloxicam		op.	tabl.	15 mg	30	24										
8	Tramadolii hydrochloridum		op.	inj. i.m., i.v., s.c.	0,05g/ml	5	5 400										
9	Tramadolii hydrochloridum		op.	inj. i.m., i.v., s.c.	0,1g/2ml	5	3 000										
10	Tramadolii hydrochloridum		op.	kaps.	0,05g	20	3 000										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 55																	
1	Diclofenacum		op.	inj. i.m.	0,075g/ 3ml	5	60										
2	Diclofenacum		op.	tabl.	0,05g	30	180										
3	Ketoprofenum		op.	kaps.	0,05g	10	1 500										
4	Ketoprofenum		op.	tabl.	0,1g	30	720										
5	Ketoprofenum		op.	inj. i.m., i.v.	0,1g/ 2ml	10	1 890										

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawk / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
6	Acetylcysteinum		op.	tabl.	0,2g	20	600										
7	Acetylcysteinum		op.	inj. iv	0,3g/3ml	5	510										
8	Ambroxoli hydrochloridum		op.	inj.	0,015g/2ml	10	18										
9	Ferri hydroxidum polyisomalosum		op.	inj. i.m.	0,05g/Fe3+/ml) - 2ml	50	3										
10	Alumini acetatras		op.	tabl.	1g	6	600										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 56																	
1	Acidum acetylsalicylicum		op.	tabl.	0,3g	20	180										
2	Metamizolum natrium		op.	tabl.	0,5g	12	4 500										
3	Metamizolum natrium		op.	inj. i.m., i.v.	1g/2ml	5	9 300										
4	Metamizolum natrium		op.	inj. i.m., i.v.	2,5g/5ml	5	4 800										
5	Paracetamolum		op.	czopki	0,125g	10	90										
6	Paracetamolum		op.	czopki	0,25g	10	102										
7	Paracetamolum		op.	czopki	0,5g	10	93										
8	Paracetamolum		op.	syrop	0,12g/ 5ml	150g	450										
9	Paracetamolum		op.	tabl.	0,5g	1000	45										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 57																	
1	Paracetamolum		op.	inj. iv	0,01g/ml- 50ml	10	1 290										
2	Paracetamolum		op.	inj. iv	0,01g/ml- 100ml	10	9 300										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 58																	
1	Amiodaronum		op.	tabl.	0,2g	60	111										
2	Amiodaronum		op.	inj. iv	0,15g/ 3ml	5	2 190										

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
3	Propafenonum		op.	tabl.	0,15g	60	30										
4	Propafenonum		op.	inj. iv	0,07g/20ml	5	15										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 59																	
1	Dobutaminum		op.	inj. iv	0,25g	5	720										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 60																	
1	Dopamini hydrochloridum		op.	inj. iv	0,2g/5ml	10	300										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
2	Ephedriini hydrochloridum		op.	inj. iv	0,025g/ml	10	870										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
3	Epinephrinum		op.	inj. iv	0,001g/ml	10	1 500										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
4	Norepinephrinum		op.	inj. iv	0,001g/ml	10	6 000										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
Razem:																	

UWAGI!

* Zamawiający dopuszcza opakowania o innej ilości sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeznaczeniem ilości opakowań. Wówczas ilość sztuk i opakowań należy przeliczyć i wpisać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku na ilości oferowane i podać cenę opakowania jednostkowego. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaferować takiej wielkości opakowania, która spowoduje zaferowanie ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,01 – 0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy poprzetargowej przynajmniej 1 opakowania.

Wykonawca zobowiązany jest do dokładnego wypełnienia kolumny 3, kolumny 9 - 18, ponieważ w razie wyboru oferty jako najkorzystniejszej powyższy "Formularz cenowy" będzie stanowił załącznik nr 1 do umowy. Zamawiający ponaczo informuje, iż Wykonawca nie może ingerować w treść kolumny 1 - 2 oraz kolumny 4 - 8.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terytorium RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia za wyjątkiem Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparatury do inhalacji), Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania w kraju, z którego są sprowadzane - dotyczy Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania surowców farmaceutycznych przeznaczonych do receptury, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terenie RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy Zadania 114 poz. 1, poz. 3, poz. 4, poz. 7, Zadania 115.

Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów medycznych, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, które są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP - dotyczy Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparatury do inhalacji).

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnie z pkt.2.1. rozdział X SiWZ.

Jeśli Wykonawca składa swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/importer równoległy/wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieszczyć stosowną uwagę.

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x

Kryteria oceny ofert:

Cena 100,00 pkt

Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji, we wszystkich dostępnych źródłach, danych dotyczących zaofiarowanych w niniejszym postępowaniu preparatów.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaofiarowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 118, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części C załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaofiarowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 97.

Ceny należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.

_____ (data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

Dołnośląski Szpital Specjalistyczny
 im. T. Marciniaka
 - Centrum Medycyny Ratunkowej
 54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
 REGON 141907000, NIP 662-000-500

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 61																	
1	Levosimendanum		op.	koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji	0,0025g/ml-5ml	1	4										
ZADANIE 62																	
1	Digoxinum		op.	tabl.	0,25mg	30	180										
2	Digoxinum		op.	inj. iv.	0,5mg/2ml	5	510										
3	Glycerol trinitras		op.	aerazol	0,4mg/ dawkę	11g - 200 dawek	60										
4	Glycerol trinitras		op.	inj. iv.	0,01g/ 10ml	10	360										
5	Metyldigoxinum		op.	tabl.	0,1mg	30	150										
6	Molsidominum		op.	tabl.	0,002g	30	6										
7	Molsidominum		op.	tabl.	0,004g	30	6										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 63																	
1	Ambodipinum		op.	tabl.	0,005g	30	1 200										
2	Ambodipinum		op.	tabl.	0,01g	30	690										
3	Bisoprololum		op.	tabl.	0,0025g	56	690										
4	Bisoprololum		op.	tabl.	0,005g	30	1 200										
5	Bisoprololum		op.	tabl.	0,01g	30	165										
6	Captoprilum		op.	tabl.	0,0125g	30	90										
7	Captoprilum		op.	tabl.	0,025g	40	210										
8	Carvedilolum		op.	tabl.	0,00625g	30	225										
9	Carvedilolum		op.	tabl.	0,0125g	30	168										
10	Carvedilolum		op.	tabl.	0,025g	30	120										

11

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórcza (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	X
11	Chlortalidonum		op.	tabl.	0,05g	20	30										
12	Clonidinum		op.	tabl.	0,075mg	50	240										
13	Diltiazemum		op.	tabl.	0,06g	60	6										
14	Diltiazemum		op.	tabl. o przedl uwalnianiu	0,12g	30	9										
15	Enalaprilum		op.	tabl.	0,005g	60	129										
16	Enalaprilum		op.	tabl.	0,01g	60	45										
17	Eplerenon		op.	tabl.	0,025g	30	630										
18	Furosemidum		op.	tabl.	0,04g	30	1 170										
19	Furosemidum		op.	inj. iv	0,02g/2ml	50	3 900										
20	Hydrochlorotiazidum		op.	tabl.	0,0125g	30	102										
21	Hydrochlorotiazidum		op.	tabl.	0,025g	30	72										
22	Hydrochlorotiazidum+ Amiloridum		op.	tabl.	0,05g+ 0,005g	50	30										
23	Isosorbidi mononitras		op.	tabl. o przedl uwalnianiu	0,05g	30	30										
24	Lercanidipinum hydrochloricum		op.	tabl.	10mg	28	180										
25	Lercanidipinum hydrochloricum		op.	tabl.	20mg	28	9										
26	Losartanum		op.	tabl.	0,05g	30	60										
27	Metoprololi succinas		op.	tabl.	0,02375g	28	450										
28	Metoprololi succinas		op.	tabl.	0,0475g	28	900										
29	Metoprololi succinas		op.	tabl.	0,095g	28	480										
30	Metoprololi tartras		op.	inj. iv	0,005g/5ml	5	330										
31	Metoprololi tartras		op.	tabl.	0,05g	30	960										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
ZADANIE 66																		
1	Indapamidum		op.	tabl. o przedzieleniu	1,5mg	108	120											
2	Ivabradinum		op.	tabl.	0,0075g	112	9											
3	Ivabradinum		op.	tabl.	0,005g	112	24											
4	Perindoprilum		op.	tabl.	0,005g	90	240											
5	Perindoprilum		op.	tabl.	0,01g	90	120											
6	Perindoprilum+ Amlodipinum		op.	tabl.	0,005g+ 0,005g	90	39											
7	Perindoprilum+ Amlodipinum		op.	tabl.	0,005g+ 0,01g	90	6											
8	Perindoprilum+ Amlodipinum		op.	tabl.	0,01g+ 0,005g	90	15											
9	Perindoprilum+ Amlodipinum		op.	tabl.	0,01g+ 0,01g	90	39											
10	Tianeptinum		op.	tabl.	0,0125g	108	6											
11	Trimetazidinum		op.	tabl.	0,035g	90	150											
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
ZADANIE 67																		
1	Atonvastatinum		op.	tabl.	0,02g	30	1 440											
2	Atonvastatinum		op.	tabl.	0,04g	30	450											
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
ZADANIE 68																		
1	Fenofibratum		op.	keps.	0,2g	30	18											
2	Rosuvastatinum		op.	tabl.	0,01g	28	120											
3	9		op.	tabl.	0,02g	28	120											
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	
ZADANIE 69																		
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X

1

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24
1	X																
6	Fluticasoni propionas		op.	proszek do inhal.	0,25mg/daw	60 dawek	3										
7	Fluticasoni propionas + Salmeterolum		op.	proszek do inhal.	0,5mg+ 0,05mg/daw	60 dawek	24										
8	Formoteroli fumaras dihydricus		op.	proszek do inhal.	9 mcg/dawkę	60 dawek	3										
9	Salbutamololum		op.	inj. i.v., i.m., s.c	0,5mg/ml	10	120										
10	Salbutamololum		op.	aerozol	0,1mg/dawkę	1 dawek	30										
11	Salmeterolum		op.	proszek do inhalacji w kaps. twardych	0,05mg/daw	kaps+ inhalato r	15										
12	Theophyllinum		op.	tabl. o przedzi uwalnianiu	0,15g	50	3										
13	Theophyllinum		op.	tabl. o przedzi uwalnianiu	0,3g	50	15										
14	Tiotropium		op.	proszek do inhalacji w kaps. twardych	18 mcg/dawkę	90 kaps	6										
	Aparat do inhalacji do tiotropium **		szkl			1	6										
X	X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	Razem:				X

UWAGA! -** Wykonawca wypelnia wyłączenie w przypadku braku rejestracji produktu leczniczego i inhalatora jako zestawu.

ZADANIE 72	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
	X																	
1	Ambroxoli hydrochloridum		op.	syrop	0,03g/5ml	150ml	63											
2	Ambroxoli hydrochloridum		op.	plyn do inhal.	0,0075g/1ml	100ml	42											
3	Bronhexini hydrochloridum		op.	syrop	0,004g/5ml	120ml	24											
4	Bronhexini hydrochloridum		op.	tabl.	0,008g	40	150											
5	Dextromethorphan hydrobromidum		op.	kaps.	0,015g	15	90											
6	Dextromethorphan hydrobromidum + Thiaae inflorescentiae extractum aquosum		op.	syrop	6,5mg+ 1,625g/5ml	115ml	15											

1

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
7	Sulfogaiacoli sirupus		op.	syrop	125g	125g	6										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 73																	
1	Antazolinum		op.	inj. iv., i.m	0,1g/2ml	10	330										
2	Cetirizinum		op.	tabl.	0,01g	30	120										
3	Cetirizinum		op.	syrop	0,001g/ml	75ml	2										
4	Clemastinum		op.	tabl.	0,001g	30	270										
5	Clemastinum		op.	syrop	0,001g/10ml	100ml	171										
6	Clemastinum		op.	inj. iv., i.m	0,002g/ 2ml	5	285										
7	Promethazinum		op.	drasz	0,01g	20	9										
8	Promethazinum		op.	syrop	0,005g/5ml	150ml	15										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 74																	
1	Aluminii phosphas		op.	zawieszna doustna	0,045g/g	250g	24										
2	Ranitidinum		op.	tabl.	0,15g	60	270										
3	Ranitidinum		op.	Fr do infuzji	0,5mg/ml-100ml	1	225										
4	Sucralfatum		op.	tabl.	1g	50	18										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 75																	
1	Pantoprazolum		op.	tabl. dojel.	0,02g	28	3 000										
2	Pantoprazolum		op.	tabl. dojel.	0,04g	28	240										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
ZADANIE 76																	
1	Pantoprazolum		op.	inj. iv.	0,04g	1	7 200										

FORMULARZ CENOWY										EZ/662/510/18							
EZ.272.040.2018																	
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórcza (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 77																	
1	Omeprazolum		op.	kaps	0,02g	28	3 600										
2	Omeprazolum		op.	kaps	0,04g	28	1 800										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 78																	
1	Omeprazolum		op.	inj. iv	0,04g	1	27 000										
ZADANIE 79																	
1	Aloe capensis+ Frangulae cortex extr. siccum		op.	tabl	10-15mg związków antranooido wych/ tabl	20	210										
2	Atrophium+ Diphenoxylatum		op.	tabl	25mcg+ 2,5mg	20	3										
3	Dimeticonum		op.	kropki	0,98g/g	5g	270										
4	Dimeticonum		op.	kaps	0,05g	100	330										
5	Simeticonum		op.	kaps	0,04g	100	600										
6	Drotaverinum		op.	inj	0,04g/2ml	5	6 600										
7	Fenipverini bromidum+ Melamizolum nalicum+ Pitofenoni hydrochloridum		op.	inj	(0,5g+0,002 g +0,02mg)/ ml- 5ml	10	450										
8	Glyceroli suppositoria		op.	czopki	1g	10	600										
9	Glyceroli suppositoria		op.	czopki	2g	10	390										
10	Hyoscinum		op.	czopki	0,01g	6	285										
11	Meloclopramidum		op.	tabl	0,01g	50	150										
12	Meloclopramidum		op.	inj	0,01g/2ml	5	2 100										
13	Ondansetronum		op.	inj. iv	0,004g/ 2ml	5	1 200										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j. *	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j. *	ilość op. j. *	zaof. ilość w op. j. *	zaof. ilość op. j. *	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
14	Papawernum		op.	inj.	0,04g/2ml	10	30										
15	Sulfasalazinum		op.	tabl.	0,5g	50	195										
16	Sulfasalazinum		op.	tab.dojeitowe	0,5g	50	3										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem.	x	x	x	x
ZADANIE 80																	
1	Bisacodylum		op.	czop.	0,01g	5	1 050										
2	Carbo medicinalis		op.	kaps.	0,2g	20	30										
3	Lactobacillus		op.	proszek do sporz. zaw. doustnej	powyżej 100 mln CFU pale. bak. od 0 r.ż.	50	2 100										
4	Lactobacillus		op.	kaps.	powyżej 100 mln CFU pale. bak.	60	1 500										
5	Lactulosum		op.	plyn	150ml	150ml	1 500										
6	Loperamidum		op.	tabl.	0,002g	30	1 080										
7	Macrogolum		op.	sasz.	74g	48	90										
8	Natrii dihydrophosphas, Natrii hydrophosphas		op.	plyn doobyt.	150ml	150ml	540										
9	Natrii picosulfas+Magnesii oxidum leve+Acidum citricum anhydricum		op.	proszek do sporządzania roztworu doustnego	(0,01g+3,5g +10,97g)/saszetkę	50	24										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem.	x	x	x	x
ZADANIE 81																	
1	Ornithini aspartas		op.	inj.	5g/10ml	10	900										
2	Ornithini aspartas		op.	granulat do sporz. r. u. doustnego	3g/5g	30	30										
3	Pancreatyna		op.	kapsulki	25 000 j.Ph.Eur. Lipazy	20	240										

K

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
4	Silybi mariani extr.siccum		op.	tab.	0,150g	25	600										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 82																	
1	Carbamazepinum		op.	tabl.	0,2g	50	60										
2	Carbamazepinum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,2g	50	36										
3	Carbamazepinum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,4g	50	3										
4	Carbamazepinum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,6g	50	3										
5	Carbamazepinum		op.	zawiesina doušina	0,02g/ml	250ml	9										
6	Clonazepamum		op.	tabl.	0,5mg	30	192										
7	Clonazepamum		op.	tabl.	0,002g	30	90										
8	Clonazepamum		op.	inj. i.v. i.m.	0,001g/ml	10	1 350										
9	Gabapentinum		op.	kaps.	0,4g	100	36										
10	Lamotriginum			tabletki o rozgnieźnania i zuciařdo sporzadzania zawiesiny													
11	Lamotriginum		op.	tabl.	0,025g	30	48										
12	Lamotriginum		op.	tabl.	0,050g	30	60										
13	Lamotriginum		op.	tabl.	0,1g	30	3										
14	Levetiracetamum		op.	tabl.	0,25g	50	60										
15	Levetiracetamum		op.	tabl.	0,5g	50	30										
16	Levetiracetamum		op.	tabl.	1g	50	9										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
17	Levetiracetamum		op.	roztwór doustny	0,1g/ml	300ml	60										
18	Levetiracetamum		op.	inj.	0,5g/5ml	10	12										
19	Oxcarbazepinum		op.	tabl.	0,3g	50	6										
20	Oxcarbazepinum		op.	zawieszka	0,06g/ml	250ml	6										
21	Ethosuximidum		op.	kaps.	0,25g	100	2										
22	Phenobarbitalum		op.	tabl.	0,015g	10	15										
23	Phenobarbitalum		op.	tabl.	0,1g	10	15										
24	Phenytoinum		op.	inj. iv	0,25g/5ml	5	15										
25	Phenytoinum		op.	tabl.	0,1g	60	3										
26	Pregabalinum		op.	kapsułki twarde	0,075g	28	21										
27	Pregabalinum		op.	kapsułki twarde	0,150g	28	21										
28	Topiramatum		op.	tabl.	0,025g	28	30										
29	Vigabatrinum		op.	granulat do sporz. r. u doustnego	0,5g	50	15										
30	Vigabatrinum		op.	tabl.	0,5g	100	15										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 83																	
1	Acidum tranexamicum		op.	inj. iv.	0,5g/5ml	5	4 200										
2	Adenosinum		op.	inj. iv.	6mg/ 2ml	6	45										
3	Atenololum		op.	tabl.	0,05g	30	21										
4	Clopidogrelum		op.	tabl.	0,075g	28	1 170										
5	Clorazepas dikalii		op.	tabl.	0,005g	30	150										
6	Clorazepas dikalii		op.	tabl.	0,01g	30	150										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	X
7	Clorzepas dikalii		op.	inj	0,02g/2ml	5	15										
8	Drotaverinum		op.	tabl	0,04g	40	540										
9	Enoxaparinum natrium		op.	amp-szcz	0,02g/ 0,2ml	10	300										
10	Enoxaparinum natrium		op.	amp-szcz	0,04g/ 0,4ml	10	11 100										
11	Enoxaparinum natrium		op.	amp-szcz	0,06g/ 0,6ml	10	4 200										
12	Enoxaparinum natrium		op.	amp-szcz	0,08g/ 0,8ml	10	120										
13	Enoxaparinum natrium		op.	amp-szcz	0,1g/1ml	10	210										
14	Glimepiridium		op.	tabl	0,001g	30	12										
15	Glimepiridium		op.	tabl	0,002g	30	90										
16	Glimepiridium		op.	tabl	0,004g	30	3										
17	Insulin glargine					10 wstrzyki waczy jednoza zowych x 3 ml											
19	Isosorbidi mononitras		op.	tabl	0,02g	60	15										
20	Natrii valproas+ Acidum valproicum		op.	tabl o przedl. uwal	0,2g+ 0,087g	30	90										
21	Natrii valproas+ Acidum valproicum		op.	tabl o przedl. uwal	0,333g+ 0,149g	30	120										
22	Natrii valproas+ Acidum valproicum		op.	granulat o przedl. uwal	66,66mg+ 29,03mg	30	168										
23	Natrii valproas+ Acidum valproicum		op.	granulat o przedl. uwal	166,76mg+ 72,61mg	30	156										
24	Natrii valproas+ Acidum valproicum		op.	granulat o przedl. uwal	333,3mg+ 145,14mg	30	9										
25	Natrii valproas		op.	syrop	288,2mg/ 5ml	150ml	171										
26	Natrii valproas		op.	inj	0,4g/4ml	4	900										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
27	Ramiprilum		op.	tabl.	0,0025g	28	720										
28	Ramiprilum		op.	tabl.	0,005g	28	540										
29	Ramiprilum		op.	tabl.	0,01g	28	225										
30	Sotalolum		op.	tabl.	0,08g	30	3										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 84																	
1	Anantadini sulfas		op.	tabl.	0,1g	100	60										
2	Anantadini sulfas		op.	r-r do infuzji	0,2g/500ml	10	24										
3	Biperidenum		op.	tabl.	0,002g	50	30										
4	Bromocriptini mesilas		op.	tabl.	2,5mg	30	3										
5	Levodopum+ benserazidum		op.	kaps.	0,05g+ 0,0125g	100	60										
6	Levodopum+ benserazidum		op.	tabl rozp	0,05g+ 0,0125g	100	6										
7	Levodopum+ benserazidum		op.	kaps.	0,1g+ 0,025g	100	48										
8	Levodopum+ benserazidum		op.	kaps HBS	0,1g+ 0,025g HBS	100	45										
9	Levodopum+ benserazidum		op.	tabl.	0,2g+ 0,05g	100	9										
10	Rivastigminum		op.	kaps system transdermalny, plastry	0,003g	28	6										
11	Rivastigminum		op.	9,5mg/24h	30	2											
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 85																	
1	Chlorpromazinium		op.	inj.	0,025g/5ml	5	150										
2	Chlorpromazinium		op.	inj.	0,05g/2ml	10	360										
3	Clobasatum		op.	tabl.	0,01g	20	90										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	X
4	Ciometiliazolium		op.	kaps	0,3g	100	210										
5	Diazepamum		op.	tabl	0,002g	20	60										
6	Diazepamum		op.	tabl	0,005g	20	60										
7	Diazepamum		op.	wlewka doodbył	0,005g/ 2,5ml	5	30										
8	Diazepamum		op.	wlewka doodbył	0,01g/ 2,5ml	5	21										
9	Diazepamum		op.	zaw.	2mg/5ml	100g	9										
10	Diazepamum		op.	inj. i.v., i.m.	0,01g/2ml	50	42										
11	Extractum fluidum ex Crataegi fructus et Valerianae radix		op.	syrop	6,69ml/30m 119 ml	150 g / 119 ml	3										
12	Haloperidolum		op.	krople	0,002g/ml	10ml	360										
13	Haloperidolum		op.	inj.	0,005g/ml	10	216										
14	Hydroxyzinum		op.	tabl	0,01g	30	360										
15	Hydroxyzinum		op.	tabl	0,025g	30	2 490										
16	Hydroxyzinum		op.	syrop	2 mg/ml	200ml	1 800										
17	Hydroxyzinum		op.	inj.	0,1g/2ml	5	30										
18	Lithii carbonas		op.	tabl	0,25g	60	3										
19	Nitrazepamum		op.	tabl	0,005g	20	300										
20	Oxazepamum		op.	tabl	0,01g	20	36										
21	Perazinium		op.	tabl	0,025g	20	225										
22	Promazinium		op.	tabl	0,025g	60	12										
23	Promazinium		op.	tabl	0,05g	60	24										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
24	Risperidonum		op.	tabl.	0,001g	20	15										
25	Quetiapinum		op.	tabl.	0,025g	30	1 500										
26	Quetiapinum		op.	tabl.	0,1g	60	9										
27	Sulpiridum		op.	kaps.	0,05g	24	60										
28	Zolpidenum		op.	tabl.	0,01g	20	72										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 86																	
1	Midazolamum		op.	tabl.	0,0075g	10	108										
2	Midazolamum		op.	tabl.	0,015g	100	24										
3	Midazolamum		op.	inj. i.v., i.m.	0,001g/ml - 5ml	10	3 600										
4	Midazolamum		op.	inj. i.v., i.m.	0,005g/ml - 3ml	5	960										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 87																	
1	Doxepinum		op.	kaps.	0,01g	30	63										
2	Doxepinum		op.	kaps.	0,025g	30	60										
3	Duloksetini hydrochloridum		op.	kaps.	0,03g	28	15										
4	Escitalopramum		op.	kaps.	0,01g	28	42										
5	Fluoxetinum		op.	tabl.	0,01g	100	60										
6	Mianserinum		op.	tabl.	0,01g	30	129										
7	Mianserinum		op.	tabl.	0,03g	30	66										
8	Opipramolium		op.	tabl.	0,05g	20	30										
9	Piracetamum		op.	tabl.	0,4g	60	2										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
10	Piracetamum		op.	tabl.	0,8g	60	6										
11	Piracetamum		op.	tabl.	1,2g	60	150										
12	Piracetamum		op.	r-r do iniekcji	12g/60ml	1	4 800										
13	Sertralinum		op.	tabl.	0,05g	30	90										
14	Sertralinum		op.	tabl.	0,1g	28	12										
15	Thiethylperazinum		op.	tabl.	6,5mg	50	2										
16	Thiethylperazinum		op.	czop.	6,5mg	6	2										
17	Thiethylperazinum		op.	inj.	6,5mg/ml	5	6										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 88																	
1	Cerebrolysinum		op.	inj.	0,2152g/ml 10ml	5	720										
ZADANIE 89																	
1	Amberoniti chloridum		op.	tabl.	0,01g	50	12										
2	Distigmini bromidum		op.	tabl.	0,005g	20	24										
3	Galantaminum		op.	inj. iv	0,0025g/ml	10	90										
4	Galantaminum		op.	inj. iv	0,005g/ml	10	135										
5	Neostigminum		op.	inj. iv	0,5mg/ml	6	10 200										
6	Pyridostigminum		op.	draż.	0,05g	150	60										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 90																	
1	Belamethasoni dipropionas + Belamethasoni natrii phosphas		op.	zawieszka do wsztykwań	6,43mg+2,6 3 mg/ml	5	102										
2	Dexamethasonum		op.	inj. iv, i.m.	0,004g/ 1ml	10	1 200										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
3	Dexamethasonum		op.	inj. iv, i.m.	0,008g/ 2ml	10	360										
4	Dexamethasonum		op.	tabl.	0,001g	20	1 260										
5	Dexamethasonum		op.	tabl.	0,004g	20	150										
6	Dexamethasonum		op.	tabl.	0,008g	20	75										
7	Fludrocortisonum		op.	tabl.	0,1mg	20	33										
8	Hydrocortisonum		op.	tabl.	0,02g	20	51										
9	Hydrocortisonum hemisuccinatum		op.	inj. iv, i.m.	0,025g/ 2ml	5	60										
10	Hydrocortisonum hemisuccinatum		op.	inj. iv, i.m.	0,1g/ 2ml	5	3 606										
11	Methylprednisoloni acetas (posiadający jak najszerze wskazanie do stosowania m. in. Gruzicze zapalenie opon mózgowo-rzeczniowych, zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego, choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS)		op.	inj. i.m.	0,04g/ml	1	81										
12	Methylprednisoloni acetas+ Lidocaini hydrochloridum		op.	inj. i.m.	0,04g+ 0,01g/ml	1	483										
13	Methylprednisolonum		op.	tabl.	0,004g	30	264										
14	Methylprednisolonum		op.	tabl.	0,016	30	138										
15	Methylprednisolonum		op.	inj. iv	0,125g	1	630										
16	Methylprednisolonum		op.	inj. iv	0,500g	1	1 110										
17	Prednisolonum		op.	tabl.	0,001g	20	30										
18	Prednisolonum		op.	tabl.	0,005g	100	39										
19	Prednisolonum		op.	tabl.	0,01g	20	270										
20	Prednisolonum		op.	tabl.	0,02g	20	210										

A

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	X
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	Razem:				X

UWAGA!

* Zamawiający dopuszcza opakowania o innej ilości sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wówczas ilość sztuk i opakowań należy przeliczyć i wpisać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku na ilości oferowane i podać cenę opakowania jednostkowego. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaferować takiej wielkości opakowania, która spowoduje zaferowanie ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,01 -- 0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy porzelatogowej przynajmniej 1 opakowania.

Wykonawca zobowiązany jest do dokładnego wypełnienia kolumny 3, kolumny 9 - 18, ponieważ w razie wyboru oferty jako najkorzystniejszej powyższy "Formularz cenowy" będzie stanowił załącznik nr 1 do umowy. Zamawiający ponadto informuje, iż Wykonawca nie może ingerować w treść kolumny 1 - 2 oraz kolumny 4 - 8.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terytorium RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia za wyjątkiem Zadania 43 poz.2, Zadania 44 poz.2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji), Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania w kraju, z którego są sprowadzane - dotyczy Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania surowców farmaceutycznych przeznaczonych do receptury, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terenie RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy Zadania 114 poz. 1, poz. 3, poz. 4 poz. 7, Zadania 115.

Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów medycznych, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych, które są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP - dotyczy Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji).

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnie z pkt.2.1. rozdział X SNWZ.

Jeśli Wykonawca składać swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę.

Kryteria oceny ofert:
Cena 100,00 pkt

Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji, we wszystkich dostępnych źródłach, danych dotyczących zaferowanych w niniejszym postępowaniu preparatów.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymiononego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 118, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części C załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 97.

Ceny należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.



FORMULARZ CENOWY													EZ/662/510/18				
EZ.272.040.2018																	
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x

(data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384, NIP 990 77 79 570

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórcza (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
3	Glucagonum		op.	inj.	0,001g	1	6										
4	Linagliptinum		op.	tabl.	0,005g	28	75										
5	Metforminum		op.	tabl.	0,5g	30	1 230										
6	Metforminum		op.	tabl.	0,85g	30	840										
7	Metforminum		op.	tabl.	1g	30	900										
8	Metforminum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,5g	30	18										
9	Metforminum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,75g	30	105										
10	Metforminum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	1g	60	57										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 95																	
1	Insulin detemir		op.	roztwór do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	12										
2	Insulin lispro		op.	roztwór do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	60										
3	25% Insulin lispro+ 75% Insulina lispro protaminowa		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	6										
4	50% Insulin lispro+ 50% Insulina lispro protaminowa		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	6										

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
5	Insulin human neutralis		op.	roztwór do wstrz.	100 j.m./ 1ml-3ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	129										
6	Insulin human isophane		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ 1ml-3ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	42										
7	70% Insulin human isophane+ 30% Insulin human		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	24										
8	60% insulin human isophane+ 40% Insulin human		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	6										
9	50% Insulin human isophane+ 50% Insulin human		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	6										
10	Insulin aspart		op.	roztwór do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	138										
11	30% rozpuszczalnej insuliny aspart (szybko działającej) i 70% kryształicznej protaminowej insuliny aspart (długo działającej).		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	10 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	90										
12	50% rozpuszczalnej insuliny aspart (szybko działającej) i 50% kryształicznej protaminowej insuliny aspart (długo działającej).		op.	zawiesina do wstrz.	100 j.m./ml a 3 ml	5 wstrzykiwaczy jednorazowych x 3 ml	3										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 96																	

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1																	
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
1	Doxazosinum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,002g	30	210										
2	Doxazosinum		op.	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	0,004g	30	240										
3	Doxazosinum		op.	przedłużonym uwalnianiu	0,008g	30	90										
4	Methotrexalum		op.	tabl.	0,0025g	100	2										
5	Methotrexalum		op.	tabl.	0,01g	100	3										
6	Methotrexalum		op.	amp-sitrz. (do podania podskórnego)	0,015g/0,3 ml	12	3										
7	Methotrexalum		op.	amp-sitrz. (do podania podskórnego)	0,020g/0,4 ml	12	12										
8	Methotrexalum		op.	amp-sitrz. (do podania podskórnego)	0,025g/0,5 ml	12	12										
9	Tamsulozinum		op.	keps. o przedłużonym uwalnianiu	0,4mg	30	210										
10	Oxybutyrynum hichloridum		op.	tabl.	0,005 g	30	6										
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
X		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 97																	
1	Bicalutamidum		op.	tabl. powł	50mg	28 tabl	420										
ZADANIE 98		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
1	Denosumab		op.	roztwór do wstrzykiwań	0,06g/ml	1	45										
ZADANIE 99		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
1	Acidum ibandronicum		op.	inj. iv.	0,001g/ml-3ml	1	300										
ZADANIE 100		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
1	Dinatrii pamidronas		op.	inj.	0,06g/10ml	1	45										
ZADANIE 101		X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
1	Acidum ascorbicum		op.	tabl.	0,2g	50	480										
2	Acidum ascorbicum		op.	inj.	0,5g/5ml	10	600										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórcza (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x						x
3	Acidum folicum		op.	tabl.	0,005g	30	450										
4	Allacalcidolum		op.	kaps.	0,25mcg	100	39										
5	Aqua pro infectione		op.	inj.	10ml	100	600										
6	Calcii carbonas		op.	kaps.	0,4g Ca++	100	180										
7	Calcii chloridum		op.	inj.	1g/ 10ml	10	6 000										
8	Calcii gluconas		op.	inj.	1000mg/10 ml	10	300										
9	Calcii gluconas+ Calcii lactobionas		op.	syrop	114mg Ca++/5ml	150ml	60										
10	Cholecalciferolum		op.	plyn doustny	15.000j./m./ ml	10ml	120										
11	Cyanocobalaminum		op.	inj.	1000mcg/ 2ml	5	240										
12	Ferri hydroxidum saccharum		op.	inj. i.v.	0,02gFe3+/ ml-5ml	5	240										
13	Ferrosi gluconas		op.	tabl.	0,2g	50	420										
14	Ferrosi sulfas		op.	tabl.	0,105g Fe2+	30	45										
15	Glucosum		op.	inj.	0,2g/ml- 10ml	50	15										
16	Glucosum		op.	inj. tabl. o	0,4g/ml- 10ml	50	15										
17	Kalii chloridum		op.	przedłużonym uwalnianiu	0,391g K+ 0,782gK+/ 10ml	30	3 900										
18	Kalii chloridum		op.	syrop	0,782gK+/ 10ml	150ml	111										
19	Kalii chloridum		op.	koncentrat do sporz.r-u do inf.	0,15g/ml 10ml	20	3 000										
20	Kalii citras+ Kalii hydrogencarbonas		op.	granulat musujący	0,782gK+/ 3g	20	30										
21	Magnesii hydrogenoaspartas+ Kalii hydrogenoaspartas		op.	tabl.	0,25g+ 0,25g	50	240										
22	Magnesii sulfas		op.	inj.	2g/10ml (20%)	10	2 400										
23	Natrii chloridum		op.	inj.	0,9%-10ml	50	5 400										

FORMULARZ CENOWY

EZ.272.040.2018

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
24	Natrii chloridum		op.	inj.	10%-10ml	100	225										
25	Natrii hydrogencarbonas		op.	inj. iv.	1,68g/20ml	10	1 020										
26	Pyridoxinum		op.	tabl.	0,05g	50	210										
27	Pyridoxinum		op.	inj.	0,05g/2ml	10	75										
28	Riboflavinum		op.	tabl.	0,003g	50	27										
29	Thiaminum		op.	tabl.	0,003g	50	66										
30	Thiaminum		op.	tabl.	0,025g	50	488										
31	Thiaminum		op.	inj.	0,025g/ml	10	330										
32	Witamins rozpuszcz. w wodzie		op.	prosz.do sporz.f-u do inf.	_____	10	210										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 102																	
1	Witamins rozpuszczalne w tłuszczach i wodzie dla dorosłych		op.	koncentrat do sporz.emulsji do inf.		10	201										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 103																	
1	Roztwór pierwiastków śladowych		op.	koncentrat do sporz.f-u do inf.	10ml	5	180										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 104																	
1	Kali dihydrogenophosphas+ Natrii hydrogenophosphas+ Kali hydroxidum		op.	koncentrat do sporz.f-u do inf.	(0,1701g+ 0,1335g+ 0,014g)/ml-20ml	10	18										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 105																	
1	Gadobutrolum		op.	R-T do wstrzykiwań	604,72mg/ml -15ml	1	1 980										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 106																	
1	Iodikanolum		op.	R-T do wstrzykiwań	320mg jodu/ml-100ml	10	30										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
2	Iodikanolum		op.	R-T do wstrzykiwań	320mgjodu /ml-200ml	10	90										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT [11x12]	cena j. brutto [11+13]	wartość netto [10x11]	kwota VAT [10x13]	wartość brutto [10x14]	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
3	lohexolum		op.	r-r do inj	U,3g jodu/ml- 50ml	10	9										
4	lohexolum		op.	r-r do inj	U,350g jodu/ml- 200ml	10	390										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 107																	
1	lomeprolum		op.	r-r do inj	0,4g jodu/ml	50ml	4 200										
2	lomeprolum		op.	r-r do inj	0,4g jodu/ml	100ml	4 200										
3	lomeprolum		op.	r-r do inj	0,4g jodu/ml	200ml	1 500										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
													Razem:				X

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	J.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
16	Lidocainum		op.	żel/ tuba typu A	0,02g/g	30g	30										

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

Lp.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
7	Vaseline album		op.	podłoże maścicowe	10kg	10kg **	63										
**Zamawiający nie dopuszcza zacierowania opakowań o większej gramaturze niż podane w zadaniu 114																	
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cen. j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cen. j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
ZADANIE 115																	
1	Spiritus Vini do receptury		op.	plyn	70%	800g	78										
2	Spiritus Vini do receptury		op.	plyn	96%	800g	45										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 116																	
1	Nadroparinum calcicum		op.	amp-strz	2850j ml/ 0,3ml	10	150										
ZADANIE 117																	
1	Albuminum humanum		op.	roztwór do infuzji	200g/l- 50ml	1	900										
2	Albuminum humanum		op.	roztwór do infuzji	200g/l- 100ml	1	3 750										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 118																	
1	immunoglobulinum humanum normale (która wg wskazań rejestracyjnych można zastosować również w przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP))		op.	roztwór do infuzji	2,5g	1	1 500										
2	immunoglobulinum humanum normale (która wg wskazań rejestracyjnych można zastosować również w przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP))		op.	roztwór do infuzji	5g	1	1 110										
3	immunoglobulinum humanum normale (która wg wskazań rejestracyjnych można zastosować również w przewlekłej zapalnej polineuropatii demielinizacyjnej (CIDP))		op.	roztwór do infuzji	10g	1	1 485										
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
ZADANIE 119																	
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X

EZ.272.040.2018

FORMULARZ CENOWY

EZ/662/510/18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
		nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
1			op.	inj.	250j./ml	1	210										
2			op.	inj.	500j./5ml	1	18										
3			op.	inj.	0.5ml	1	7 800										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:				x

EZ.272.040.2018		FORMULARZ CENOWY											EZ/662/510/18				
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op.j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
7	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
NA 12 MIESIĘCY																	
ZADANIE 120																	
1			x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
	Drypidemole		op.	inj.	0,010g/2ml	5	15										
2			op.	inj.	0,25g/5ml	5	2										
3			op.	syrop	0,05g/ml	250ml	3										
4			op.	inj.	0,1mg/ml	1	10										
5			op.	inj.	25mg	5	20										
6			op.	inj.	0,48g/ml-10ml	1	10										
7			op.	roztwór do wstrzykiwań	2,5mg/ml-2ml	5	5										
8			op.	inj.	0,2mg/ml	5	10										
9			op.	inj.	0,002g/5ml	5	10										
10			op.	fiolki	0,5285g	4	4										
11			op.	inj.	0,001g/ml	1	30										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	Razem:	x	x	x	x
ZADANIE 121																	
1			op.	roztwór do wstrzykiwań w amp. - strzyk.	200 mg/ml	2	258										
ZADANIE 122																	
1			op.	kaps. twarde	0,5 mg	28	319										
1	Fingolimodum		op.			28	319										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1		3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x
ZADANIE 123																	
1	Interferonum beta - 1b		op.	proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań	0,3mg	15	576										
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x

UWAGA!

* Zamawiający dopuszcza opakowania o innej ilości sztuk w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wówczas ilość sztuk i opakowań należy przeliczyć i wpisać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku na ilości oferowane i podać cenę opakowania jednostkowego. Z zastrzeżeniem, iż Wykonawca nie może zaferować takiej wielkości opakowania, która spowoduje zaferowanie ilości opakowań jednostkowych (przeliczonej do 2 miejsc po przecinku) mniejszej niż 1 (0,01 – 0,99), gdyż Zamawiający musi mieć możliwość zakupu z zawartej umowy poprzetargowej przynajmniej 1 opakowania.

Wykonawca zobowiązany jest do dokładnego wypełnienia kolumny 3, kolumny 9 - 18, ponieważ w razie wyboru oferty jako najkorzystniejszej powyższy "Formularz cenowy" będzie stanowił załącznik nr 1 do umowy. Zamawiający ponadto informuje, iż Wykonawca nie może ingerować w treść kolumny 1 - 2 oraz kolumny 4 - 8.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terytorium RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia za wyjątkiem Zadania 43 poz.2, Zadania 44 poz.2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji), Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania produktów leczniczych, dopuszczonych do obrotu i stosowania w kraju, z którego są sprowadzane - dotyczy Zadania 120.

Zamawiający wymaga zaferowania surowców farmaceutycznych przeznaczonych do receptury, dopuszczonych do obrotu i stosowania na terenie RP, w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne - dotyczy Zadania 114 poz. 1, poz. 3, poz.4 poz. 7, Zadania 115.

Zamawiający wymaga zaferowania wyrobów medycznych, które są dopuszczone do obrotu i stosowania na terenie RP - dotyczy Zadania 43 poz. 2, Zadania 44 poz. 2, Zadania 71 poz. 14 (aparat do inhalacji).

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnie z pkt.2.1. rozdział X SIWZ.

Jeśli Wykonawca składa swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę.

Kryteria oceny ofert:

Cena 100,00 pkt

Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji, we wszystkich dostępnych źródłach, danych dotyczących zaferowanych w niniejszym postępowaniu preparatów.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części B załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 118, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123.

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia jedynie produktu wymienionego w obowiązującym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych w części C załącznika z zachowaniem warunków przetargowych, czyli w przypadku ewentualnego usunięcia zaferowanego leku z Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych Wykonawca jest zobowiązany do dostawy innego równoważnego preparatu ujętego w ww. Obwieszczeniu z zachowaniem warunków przetargowych - dotyczy Zadania 97.

Ceny należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.

EZ.272.040.2018		FORMULARZ CENOWY											EZ/662/510/18				
L.p.	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	j.m.	postać / rodzaj op. j.**	dawka / wielkość op. j.	ilość w op. j.*	ilość op. j.*	zaof. ilość w op. j.*	zaof. ilość op. j.*	cena j. netto	VAT %	kwota j. VAT	cena j. brutto	wartość netto	kwota VAT	wartość brutto	Podmiot odpowiedzialny / importer równoległy / wytwórca (uwagi)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18
x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	[11x12]	[11+13]	[10x11]	[10x13]	[10x14]	x

(data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

Dechotłaski Szpital Specjalistyczny
Im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
 54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
 REGON 006320384, NIP 662 72 56 57 7

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

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

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

Dz.U. UE S numer 200, data 17.10.2018 strona 454011

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: 2018/S 200-454011

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

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

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

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

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź:
Nazwa:	Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej we Wrocławiu
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawy produktów leczniczych różnych
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	EZ/662/510/18

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

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

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

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

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

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

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸; czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, przedsiębiorstwem społecznym⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

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

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

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

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

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

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

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



<p>(wstępnego) kwalifikowania)?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku.</p> <p>WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p>

¹⁰

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

¹¹

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

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

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

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

¹² Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.



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

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

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

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



Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

<p>W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. udział w organizacji przestępczej¹³; 2. korupcja¹⁴; 3. nadużycie finansowe¹⁵; 4. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶ 5. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷ 6. praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸. 	
<p>Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]¹⁹</p>
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-</p>

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

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

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

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

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

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

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.



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

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

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

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

<p>realizację ----- zamówienie ----- z uwzględnieniem ----- mających zastosowanie ----- przepisów ----- krajowych ----- i środków ----- dotyczących ----- kontynuowania działalności gospodarczej²⁸;</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>----- [-----]</p> <p>(adres ----- internetowy, ----- wydający ----- urząd ----- lub ----- organ, ----- dokładne ----- dane ----- referencyjne ----- dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[-----]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [-----]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji - w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)-f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁰ Wskazany w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
<p>Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ³¹
<p>W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część IV: Kryteria kwalifikacji

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

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

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

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

A: KOMPETENCJE

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

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[--] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi o której mowa w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać czy wykonawca je posiada: [---] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

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

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący:	rok-[-----] obrót-[-----] [---] waluta rok-[-----] obrót-[-----] [---] waluta rok-[-----] obrót-[-----] [---] waluta

³²

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

<p>i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ (i):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(liczba lat, średni obrót): [-----], [-----] [---] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [-----] obrót: [-----] [---] waluta rok: [-----] obrót: [-----] [---] waluta rok: [-----] obrót: [-----] [---] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [-----] [---] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[-----]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [-----] [-----]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p> <p>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[-----] [---] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[-----]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [-----][-----][-----]</p>

³³ Jedyne jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedyne jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

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

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedz:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać.	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [---] Roboty budowlane: [---] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [---][---][---]								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju. Przy sporządzeniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [---] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót.	[---] [---]								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości o jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[---]								
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[---]								
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu:	[] Tak [] Nie								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i dopuszczają legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą wymagać, aby okres ten wynosił do trzech lat, i dopuszczają legitymowanie się doświadczeniem sprzed ponad trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić wszystkich odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.



Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?	
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca; lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) {.....} b) {.....}
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:	{.....}
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia w wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok: średnie roczne zatrudnienie: {.....} {.....} {.....} {.....} {.....} {.....} Rok: liczebność kadry kierowniczej: {.....} {.....} {.....} {.....} {.....} {.....}
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	{.....}
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	{.....}
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki – opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	{}-Tak-{} Nie {}-Tak-{} Nie (adres internetowy wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające	{}-Tak-{} Nie

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ urzędowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca postanowił zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia oraz polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).



<p>zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm – które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[---]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[-----][-----][-----]</p>
--	--

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy – zapewniania – jakości – i – normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, – poświadczające – spełnienie – przez wykonawcę – wymaganych – norm – zapewniania jakości – w – tym – w – zakresie – dostępności – dla – osób niepełnosprawnych?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[---] [---]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[-----][-----][-----]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[---] [---]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[-----][-----][-----]</p>



Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.
Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[...]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁵</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

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

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.



OŚWIADCZENIE WYKONAWCY *
O PRZYNALEŻNOŚCI LUB BRAKU PRZYNALEŻNOŚCI
DO TEJ SAMEJ GRUPY KAPITAŁOWEJ
w odniesieniu do art. 24 ust. 11 ustawy Prawo zamówień publicznych

.....
(Nazwa Wykonawcy)

.....
(Adres Wykonawcy)

Numer telefonu: Numer faxu:

Regon: NIP:

Na potrzeby postępowania o zamówienie publiczne (sygnatura sprawy), w imieniu Wykonawcy, którego reprezentuję oświadczam, że **należę** / nie należę** do tej samej grupy kapitałowej** o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp z **Wykonawcami, którzy złożyli oferty w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia.**

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 kodeksu karnego.

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne na dzień składania ofert i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji.

..... (miejsowość), dnia

.....
(podpis osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Dołnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384 NIP 882 10 10 517

* Niniejsze oświadczenie Wykonawca przekazuje Zamawiającemu, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

** Niepotrzebne skreślić



zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1) –

2) –

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s.....

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1.

Strony umowy

1. Strony niniejszej umowy są Zamawiającym i Wykonawcą w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm. - zwanej dalej Pzp).
2. Podstawą zawarcia umowy jest decyzja Zamawiającego o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o zamówienie publiczne sygnatura sprawy: EZ/662/510/18.

§ 2.

Przedmiot umowy

Niniejsza umowa dotyczy dostawy produktów leczniczych i innych - Zadanie, zwanych dalej produktami, określonych szczegółowo w załączniku nr 1 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, do siedziby Zamawiającego, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.

§ 3.

Warunki dostaw

1. Realizacja dostaw produktów, o których mowa w § 2 ust. umowy, następować będzie na podstawie częściowych zamówień składanych przez Zamawiającego, w ilości oraz w cenach jednostkowych zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Zamówione w formie pisemnej produkty, o którym mowa w ust. 1 powyżej, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie:
 - 1) nie dłuższym niż 2 dni od dnia otrzymania od Zamawiającego każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy (Dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym” za wyjątkiem Zadania 120),
 - 2) nie dłuższym niż 21 dni od dnia otrzymania od Zamawiającego każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy (Dotyczy Zadania 120).
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty całodobowo do Zamawiającego: „na ratunek” - do 12 godzin lub „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy Powyższe zamówienie potwierdzone zostanie telefonicznie przez Zamawiającego na numer telefonu Wykonawcy dostępny 24 godz. na dobę. (Dotyczy wszystkich pozycji przedmiotu zamówienia wyspecyfikowanych w „Formularzu cenowym” za wyjątkiem Zadania 111, Zadania 113, Zadania 114, Zadania 115, Zadania 120, Zadania 121, Zadania 122, Zadania 123).
4. Strony uznają e-mail za obowiązujący dokument zamówienia produktów (skan podpisanego dokumentu zamówienia).
5. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć każdą dostawę produktów i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność aż do momentu odebrania produktów przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiedzialny jest za wybór środka transportu, jak i za właściwe (odpowiednie) opakowanie produktów.
6. Przekazanie produktów przez Wykonawcę Zamawiającemu wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru ilości produktów przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego
7. Dostawa produktów bez potwierdzenia zamówienia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia produktów i zapłaty.

§ 4.

Zobowiązania Wykonawcy

1. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy(własnymi siłami/ przy udziale podwykonawcy:.....- w zakresie). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.
2. Wykonawca wykona przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami polskimi zharmonizowanymi z normami europejskimi.
3. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dokumenty dopuszczające do obrotu: produkty lecznicze, surowce farmaceutyczne, wyroby medyczne oraz pozostały asortyment, wykazany w załączniku nr 1 do umowy, w szczególności w rozumieniu: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j.: Dz. U. z 2016 r. poz. 2142 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 211).
4. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnej ilości przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.

§ 5.

Warunki zakupu zastępczego

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie produktów we wskazanym przez Zamawiającego zgodnie z umową terminie, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu produktów równoważnych (tzw. nabycie zastępcze). Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o takim zakupie, co oznaczać będzie anulowanie złożonego wcześniej zamówienia.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić na rzecz Zamawiającego kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, a ceną produktów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówione produkty w terminie. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty, o której mowa w zdaniu poprzednim, w terminie do 21 dni od dnia wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej, będącej jednocześnie wezwaniem do zapłaty.

§ 6.

Składniki umowy

Integralną częścią niniejszej umowy są:

- 1) Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy;
- 2) Załącznik nr 2 – Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych.

§ 7.

Czas obowiązywania umowy

Czas obowiązywania niniejszej umowy ustala się na okres od dnia r. do dnia r. (36 m-cy – dotyczy Zadań 1 – 119 / 12 m-cy – dotyczy Zadań 120 - 123).

§ 8.

Wartość umowy

1. Ogólna wartość umowy wynosi zł brutto (słownie: złotych) , zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez cały czas obowiązywania umowy.
3. Stałość cen, o której mowa w ust. 2 powyżej, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę cen wykazanych w załączniku 1 do umowy, z przyczyn nie ujętych w umowie, przez cały czas obowiązywania umowy.
4. W przypadku zmiany ustawowej stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

§ 9.

Regulowanie należności

1. Należność wskazana w § 8 ust. 1 umowy będzie regulowana przez Zamawiającego zgodnie z zamówieniami określonymi w § 3 umowy, przelewem z konta bankowego Zamawiającego na konto bankowe Wykonawcy nr w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, przelewem na konto bankowe Wykonawcy.
2. Wykonawca za dostarczone produkty wystawi Zamawiającemu fakturę w formie papierowej według cen jednostkowych, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy. Faktura zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionymi produktami.

3. Na wszystkich fakturach dotyczących niniejszego postępowania Wykonawca zobowiązuje się umieścić w widoczny sposób numer niniejszej umowy oraz numer zamówienia (zamówień) Zamawiającego. Faktura zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionymi produktami.
4. Zapłata należności zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, zgodnie z postanowieniami ust. 3 powyżej.

§ 10.

Zakazy dotyczące Wykonawcy

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności bez uprzedniej i pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego, ani regulować wierzytelności w drodze kompensaty.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, ani wyrażać zgody na przystąpienie do długu.

§ 11.

Warunki gwarancji i rękojmi

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na przedmiot umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał produkty o terminie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy, liczonym od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego. W sytuacjach wyjątkowych dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być dopuszczona, ale wyłącznie po każdorazowym wyrażeniu zgody przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający ma prawo do składania reklamacji w terminie 7 dni od daty otrzymania od Wykonawcy faktury i zamówionych produktów.
4. Reklamacje, o których mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może złożyć drogą telefoniczną na nr tel. Wykonawcy podając numer faktury i numer zamówienia, a następnie niezwłocznie potwierdzając zgłoszenie na adres e-mail Wykonawcy (skan podpisanego dokumentu).
5. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi Wykonawca wymieni wadliwy produkt na produkt wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkt wolny od wad niezwłocznie – nie później jednak niż w terminie 3 dni od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu).
6. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.
7. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.
8. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 12.

Osoby odpowiedzialne za realizację umowy po stronie Zamawiającego

1. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy po stronie Zamawiającego: Kierownik Apteki Szpitalnej tel. 71 306 41 02.
2. Osoba odpowiedzialna za nadzór nad realizacją umowy po stronie Zamawiającego: Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 71 306 44 19.

§ 13.

Zmiana postanowień umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.
2. Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:
 - 1) zmiana danych Zamawiającego lub Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - 2) zmiany konta bankowego;
 - 3) zmiana danych kontaktowych zawartych w § 3 ust. 2 i 3 umowy oraz § 11 ust. 4 umowy,
 - 4) zmiana danych zawartych w § 4 ust. 1 umowy,
 - 5) zmiany umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, Stanowiącej Załącznik Nr 2, w zakresie uszczegółowienia przepisów związanych z wprowadzeniem Rozporządzenia o Ochronie Danych Osobowych (RODO).
3. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - 1) zakończenia produkcji lub wycofania z rynku produktu objętego umową;
 - 2) wycofania starego i wprowadzenie nowego produktu stanowiącego przedmiot umowy;
 - 3) wygaśnięcia świadectwa rejestracji produktu będącego przedmiotem umowy.
4. Zmiana, o której mowa w ust. 3 powyżej, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik produktu: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach co produkt stanowiący przedmiot umowy i przy cenie nie wyższej niż cena produktu stanowiącego przedmiot umowy.

5. Zmiany, o których mowa powyżej, mogą ponadto dotyczyć sposobu konfekcjonowania produktu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy produktów w innej wielkości opakowania, stężeniu jednostkowym, dawce niż podane w załączniku nr 1 do umowy pod warunkiem zachowania ceny za dawkę zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy (proporcjonalnie). Możliwość taka istnieje tylko za zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W przypadku nie wykorzystania ilości produktów wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 7, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.
7. W przypadku zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne w przypadku, gdy mają one wpływ na koszty wykonania przedmiotu umowy, strony ustalają możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy. W sytuacji opisanej w zdaniu pierwszym Wykonawca winien skierować do Zamawiającego pisemny wniosek wraz z uzasadnieniem oraz szczegółowym wyliczeniem wpływu zmiany na ponoszone przez Wykonawcę koszty wykonania przedmiotu umowy.

§ 14.

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
 - 1) Wykonawca nie dotrzymuje terminów określonych w niniejszej umowie;
 - 2) Wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi;
 - 3) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 11 niniejszej umowy;
 - 4) Wykonawca dostarcza Zamawiającemu przedmiot umowy, którego parametry techniczne i jakościowe nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 5) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu - w takim przypadku Wykonawca może żądać od Zamawiającego wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanej już części umowy.
2. W sytuacji, w której Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy, wskazanych w ust. 1 powyżej, Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaprzestania naruszeń, wyznaczając mu przy tym termin do usunięcia naruszeń.
3. Po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy w terminie 40 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach wskazanych w ust. 1 powyżej, uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu sporządzone zostanie w formie pisemnej i dostarczone niezwłocznie Wykonawcy.

§ 15.

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy;
 - 2) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdą godzinę opóźnienia w dostawie, począwszy od godziny następującej po upływie terminu określonego w § 3 ust. 3 do godziny zrealizowania dostawy;
 - 3) w wysokości 2% wartości brutto produktów, którego dotyczy reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi;
 - 4) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - 5) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 10 umowy.
2. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonej kary umownej.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
4. Brak szkody nie wyłącza uprawnienia Zamawiającego do naliczenia kary umownej.

§ 16.

Oświadczenie dotyczące zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej

1. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy i nie ujawniania osobom trzecim, w czasie trwania umowy oraz po jej rozwiązaniu, wszelkich informacji związanych ze świadczeniem przedmiotu umowy na podstawie niniejszej umowy oraz pozyskanych tą drogą informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum

Medycyny Ratunkowej, stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 419 z późn. zm.).

2. Wykonawca zobowiązuje się również do przestrzegania zapisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2016 r., poz. 922 z późn. zm.).
3. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że znana jest mu odpowiedzialność karna wynikająca z ww. ustaw.

§ 17.

Kwestie sporne

Spory mogące wynikać w związku z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia, tj. sytuacji gdy w terminie 30 dni od dnia podjęcia negocjacji strony nie osiągnęły porozumienia – spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.

§ 18.

Inne postanowienia umowy

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy mające związek z przedmiotem umowy.

§ 19.

Postanowienia końcowe

Umowa sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach – 1 egzemplarz dla Wykonawcy, 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

Zamawiający

Wykonawca

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384, NIP 899 22 78 560

**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych,
zwana dalej Umową powierzenia**

Zawarta w dniu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej

z/s ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s

które reprezentuje:

1)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. **Zamawiający i Wykonawca** oświadczają, że zawarli umowę w dniu na przedmiot umowy określony w § 2 umowy zwaną dalej Umową Główną.

Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu 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 zwanego dalej: rozporządzeniem w stosunku do danych powierzonych **Wykonawcy**.

§ 2

1. **Wykonawca** może przetwarzać dane osobowe przekazane przez **Zamawiającego** wyłącznie w celu zgodnym z Umową Główną.
2. W celu wykonania obowiązków wynikających z Umowy Głównej **Wykonawca** może w ramach realizacji Umowy powierzenia pozyskać następujące dane:(np. dane osobowe oraz dane dotyczące zdrowia pacjentów, dane dotyczące działalności **Zamawiającego**).
3. **Wykonawca** może powierzyć przetwarzanie danych osobowych podmiotowi trzeciemu (podwykonawcy), po uzyskaniu uprzedniej zgody **Zamawiającego** na powierzenie podwykonawcy dalszego przetwarzania danych osobowych w określonym celu i zakresie, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności lub jeśli wynika to z Umowy Głównej.
4. W przypadku skorzystania z podwykonawcy, **Wykonawca** zobowiązany jest do zapewnienia, iż podwykonawca przetwarzać będzie dane osobowe wyłącznie w celu i w zakresie opisanym w umowie zawartej przez podwykonawcę z **Wykonawcą**, przy czym cel i zakres przetwarzania nie będzie szerszy niż wynikający z niniejszej Umowy powierzenia i z Umowy Głównej oraz podwykonawca zobowiązany będzie do zachowania wszelkich wymagań oraz warunków przetwarzania danych osobowych wynikających z niniejszej Umowy powierzenia i Umowy Głównej oraz przepisów prawa.
5. Za wszelkie szkody spowodowane nienależytym przetwarzaniem danych osobowych przez Podwykonawcę wobec **Zamawiającego** odpowiadać będzie bezpośrednio **Wykonawca**.

§ 3

1. **Wykonawca** jest zobowiązany do przestrzegania przepisów prawa powszechnie obowiązującego.
2. **Wykonawca** oświadcza, że przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych podejmie środki techniczne i organizacyjne mające na celu: zabezpieczenie powierzonych danych osobowych w tym ochronę przed niedozwolonym lub niezgodnym z prawem przetwarzaniem oraz przypadkową utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem, jak również stosowania się do przepisów, o których mowa w rozporządzeniu.

§ 4

1. **Wykonawca** zobowiązuje się do nadzoru nad przestrzeganiem zasad ochrony, o których mowa w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy powierzenia lub wyznacza do tego Inspektora Ochrony Danych.
2. **Wykonawca** zobowiązuje się do dopuszczenia do przetwarzania danych wyłącznie osoby posiadające upoważnienie nadane przez **Wykonawcę**, które zostały zobowiązane do zachowania poufności oraz posiadają odpowiednią wiedzę oraz doświadczenie w przetwarzaniu danych osobowych.



§ 5

1. **Wykonawca** odpowiada za szkody jakie powstały wobec **Zamawiającego** lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z Umową powierzenia.
2. **Wykonawca** po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia powierzonych mu danych chyba, że przepisy prawa stanowią inaczej.
3. **Wykonawca** niezwłocznie zawiadomi **Zamawiającego** w przypadku zgłoszenia zastrzeżeń, co do sposobu przetwarzania danych osobowych przez osoby, których dane dotyczą oraz w przypadku zgłoszenia zapytań lub podjęcia czynności kontrolnych przez organ nadzorujący przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych
4. **Wykonawca** niezwłocznie oraz na każde żądanie informuje **Zamawiającego** o:
 - a) wszelkich przypadkach naruszenia tajemnicy danych osobowych lub o ich niewłaściwym użyciu,
 - b) wszelkich czynnościach z własnym udziałem w sprawach dotyczących ochrony danych osobowych prowadzonych w szczególności przed urzędami państwowymi, Policją lub przed sądem,
5. **Wykonawca** prowadzi rejestr czynności przetwarzania danych osobowych zgodnie z przepisami rozporządzenia.

§ 6

1. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do dokonywania kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**. Kontrolę przeprowadza Inspektor ochrony danych **Zamawiającego** lub inne osoby wyznaczone przez **Zamawiającego** posiadające odpowiednią wiedzę i doświadczenie w zakresie przetwarzania danych osobowych. Kontrola może być przeprowadzona w każdym miejscu, w którym są przetwarzane dane osobowe.
2. **Zamawiający** powiadomi **Wykonawcę** o zamiarze prowadzenia kontroli z co najmniej pięciodniowym wyprzedzeniem.
3. W wyniku kontroli, o której mowa w ust. 1 **Zamawiający** może sformułować zalecenia pokontrolne oraz określić termin ich realizacji. **Wykonawca** jest w szczególności zobowiązany do zastosowania się do zaleceń dotyczących poprawy jakości zabezpieczenia danych osobowych oraz sposobu ich przetwarzania sporządzonych w wyniku przeprowadzonych przez **Zamawiającego** kontroli.
4. **Wykonawca** zobowiązuje się do udzielenia **Zamawiającemu** na każde żądanie, informacji na temat przetwarzania wszystkich danych osobowych, a w szczególności niezwłocznego przekazywania informacji o każdym przypadku naruszenia obowiązków dotyczących ochrony danych osobowych.
5. W przypadku powzięcia przez **Zamawiającego** wiadomości o naruszeniu przez **Wykonawcę** zobowiązań wynikających z rozporządzenia, lub Umowy powierzenia, **Wykonawca** umożliwi **Zamawiającemu** dokonanie niezapowiedzianej kontroli, w celu sprawdzenia prawidłowości przetwarzania oraz zabezpieczania danych osobowych.

§ 7

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania i obowiązuje przez cały okres obowiązywania Umowy Głównej.
2. **Zamawiający** może rozwiązać Umowę Główną ze skutkiem natychmiastowym w przypadku stwierdzenia rażącego naruszenia przez **Wykonawcę** zasad określonych w Umowie powierzenia, a w szczególności w przypadku, w którym:
 - a) **Wykonawca** odmówi poddania się kontroli, o której mowa w § 6,
 - b) w wyniku kontroli organu nadzorującego przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych stwierdzone zostaną nieprawidłowości przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**.
3. **Zamawiający** może również rozwiązać Umowę Główną z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia.
4. Zobowiązania wynikające z Umowy powierzenia są ważne również po wygaśnięciu Umowy powierzenia, a **Wykonawca** jest zobowiązany do zachowania w tajemnicy wszystkich pozyskanych informacji podczas realizacji Umowy Głównej.

§ 8

Zmiana niniejszej Umowy powierzenia może nastąpić tylko w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 9

W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową powierzenia mają zastosowanie przepisy rozporządzenia oraz Kodeksu Cywilnego.

§ 10

Umowę powierzenia sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Zamawiający

Wykonawca

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384, NIP 880 32 79 550

Umowa Nr /...../18 DOSTAWA / DZIERŻAWA – wzór II
(dotyczy Zadania 43 i Zadania 44)

zawarta w dniu we Wrocławiu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

- 1)
- 2)

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s.....

który reprezentuje:

- 1)
- 2)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1.

Strony umowy

1. Strony niniejszej umowy są Zamawiającym i Wykonawcą w rozumieniu ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm. - zwanej dalej Pzp).
2. Podstawą zawarcia umowy jest decyzja Zamawiającego o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o zamówienie publiczne sygnatura sprawy: EZ/662/510/18.

§ 2.

Przedmiot umowy

1. Niniejsza umowa dotyczy dostawy produktów leczniczych i innych - Zadanie, zwanych dalej produktami, określonych szczegółowo w załączniku nr 1 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, do siedziby Zamawiającego, do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. W zakres przedmiotu umowy wchodzi również dzierżawa sztuk kompletnych parowników, opisanych szczegółowo w załączniku nr 2 do umowy, sporządzonym na podstawie złożonej przez Wykonawcę oferty, tzn. takich, które umożliwiają użycie przez Zamawiającego produktów bez konieczności dokupowania dodatkowych elementów.

§ 3.

Warunki dostaw

1. Realizacja dostaw produktów, o których mowa w § 2 ust. 1 umowy, następować będzie na podstawie cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego, w ilości oraz w cenach jednostkowych zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Zamówione w formie pisemnej produkty, o którym mowa w ust. 1 powyżej, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie nie dłuższym niż 2 dni od dnia otrzymania od Zamawiającego każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty całodobowo do Zamawiającego: „na ratunek” - do 12 godzin lub „cito” – do 24 godzin od momentu otrzymania od Zamawiającego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy Powyższe zamówienie potwierdzone zostanie telefonicznie przez Zamawiającego na numer telefonu Wykonawcy dostępny 24 godz. na dobę.
4. Strony uznają e-mail za obowiązujący dokument zamówienia produktów (skan podpisanego dokumentu zamówienia).
5. Wykonawca zobowiązany jest na swój koszt zabezpieczyć każdą dostawę produktów i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność aż do momentu odebrania produktów przez Zamawiającego. Wykonawca odpowiedzialny jest za wybór środka transportu, jak i za właściwe (odpowiednie) opakowanie produktów.
6. Przekazanie produktów przez Wykonawcę Zamawiającemu wymaga każdorazowego potwierdzenia odbioru ilości produktów przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego
7. Dostawa produktów bez potwierdzenia zamówienia na piśmie przez Zamawiającego będzie dokonana na ryzyko Wykonawcy i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia produktów i zapłaty.

§ 4.

Warunki dzierżawy

1. Wykonawca zobowiązuje się do wydzierżawienia Zamawiającemu sztuk parowników, o których mowa w § 2 ust. 2 umowy.
2. Wykonawca dostarczy kompletne parowniki, o których mowa w ust. 1 powyżej, nie później niż w terminie do 5 dni od dnia podpisania umowy.
3. Przekazanie w/w parowników Zamawiającemu nastąpi w godzinach 08:00-15:00 w dzień roboczy od poniedziałku do piątku i potwierdzone zostanie przez przedstawicieli stron sporządzonym w formie pisemnej protokołem zdawczo – odbiorczym.
4. Właścicielem parowników przez cały okres trwania umowy jest Wykonawca.
5. Zamawiający ponosi odpowiedzialność za prawidłową eksploatację dzierżawionych parowników oraz za szkody wynikłe z ich nieprawidłowej eksploatacji na zasadach ogólnych wynikających z Kodeksu cywilnego.
6. Ryzyko uszkodzenia przez Zamawiającego posiadanego parownika, nie z jego winy, obciąża Wykonawcę. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany na własny koszt poszczególnych części parownika w przypadku ich zużycia.
7. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z w/w parownikami dokumentację techniczno – serwisową z deklaracją zgodności lub certyfikatem jednostki certyfikującej.
8. Dzierżawione parowniki, zgodnie z załącznikiem nr 2 do umowy, zostaną zwrócone Wykonawcy w stanie niepogorszonym ponad stan wynikający z ich normalnej eksploatacji, po zakończeniu/ rozwiązaniu umowy lub po wyczerpaniu asortymentu wskazanego w załączniku nr 1 do umowy, chyba że strony postanowią inaczej w formie pisemnego aneksu do niniejszej umowy.

§ 5.

Zobowiązania Wykonawcy

1. Wykonawca wykonuje przedmiot umowy(własnymi siłami/ przy udziale podwykonawcy:.....- w zakresie). Powierzenie wykonania części przedmiotu umowy podwykonawcom wymaga uprzedniej pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania podwykonawców, którym powierzył wykonanie przedmiotu umowy.
2. Wykonawca wykona przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami polskimi zharmonizowanymi z normami europejskimi.
3. Wykonawca zobowiązuje się przedłożyć, na każde pisemne żądanie Zamawiającego, w terminie wyznaczonym w żądaniu, dokumenty dopuszczające do obrotu: produkty lecznicze, surowce farmaceutyczne, wyroby medyczne oraz pozostały asortyment, wykazany w załączniku nr 1 do umowy, w szczególności w rozumieniu: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j.: Dz. U. z 2016 r. poz. 2142 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r., poz. 211).
4. Wykonawca nie będzie wnosił roszczeń do Zamawiającego w przypadku ograniczenia przez Zamawiającego pełnej ilości przedmiotu umowy, z zastrzeżeniem, że ograniczenie tego zakresu nie może przekroczyć 30% wartości umowy brutto.

§ 6.

Warunki zakupu zastępczego

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie produktów we wskazanym przez Zamawiającego zgodnie z umową terminie, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu produktów równoważnych (tzw. nabycie zastępcze). Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o takim zakupie, co oznaczać będzie anulowanie złożonego wcześniej zamówienia.
2. W przypadku dokonania nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić na rzecz Zamawiającego kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną produktów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, a ceną produktów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówione produkty w terminie. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kwoty, o której mowa w zdaniu poprzednim, w terminie do 21 dni od dnia wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej, będącej jednocześnie wezwaniem do zapłaty.

§ 7.

Składniki umowy

Integralną częścią niniejszej umowy są:

- 1) Załącznik nr 1 – Formularz asortymentowo-cenowy;
- 2) Załącznik nr 2 – Wykaz dzierżawionych parowników,
- 3) Załącznik nr 3 – Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych.

§ 8.

Czas obowiązywania umowy

Czas obowiązywania niniejszej umowy ustala się na okres od dnia r. do dnia r. (36 m-cy).

§ 9.

Wartość umowy

1. Ogólna wartość umowy wynosi zł brutto (słownie: złotych) , zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.
2. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez cały czas obowiązywania umowy.
3. Stałość cen, o której mowa w ust. 2 powyżej, nie dotyczy obniżenia przez Wykonawcę cen wykazanych w załączniku 1 do umowy, z przyczyn nie ujętych w umowie, przez cały czas obowiązywania umowy.
4. W przypadku zmiany ustawowej stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

§ 10.

Regulowanie należności

1. Należność wskazana w § 9 ust. 1 umowy będzie regulowana przez Zamawiającego zgodnie z zamówieniami określonymi w § 3 umowy, przelewem z konta bankowego Zamawiającego na konto bankowe Wykonawcy nr w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, przelewem na konto bankowe Wykonawcy.
2. Wykonawca za dostarczone produkty wystawi Zamawiającemu fakturę w formie papierowej według cen jednostkowych, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy. Faktura zostanie dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionymi produktami.
3. Opłatę za dzierżawę parowników Zamawiający uiszczał będzie Wykonawcy w cyklu miesięcznym w wysokości określonej w załączniku nr 1 do umowy, na podstawie faktury w formie papierowej, wystawionej ostatniego dnia każdego miesiąca, przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w ust. 1 powyżej, w terminie 60 dni, licząc od pierwszego dnia miesiąca następującego po miesiącu realizacji usługi dzierżawy.
4. Na wszystkich fakturach dotyczących niniejszego postępowania Wykonawca zobowiązuje się umieścić w widoczny sposób numer niniejszej umowy oraz numer zamówienia (zamówień) Zamawiającego.
5. Zapłata należności zostanie dokonana na podstawie prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, zgodnie z postanowieniami ust. 4 powyżej.

§ 11.

Zakazy dotyczące Wykonawcy

1. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności bez uprzedniej i pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego, ani regulować wierzytelności w drodze kompensaty.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umów poręczeń jak i gwarancji z podmiotami trzecimi dotyczących zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, ani wyrażać zgody na przystąpienie do długu.

§ 12.

Warunki gwarancji i rękojmi

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i rękojmi na przedmiot umowy.
2. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał produkty o terminie ważności nie krótszym niż **12 miesięcy**, liczonym od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego. W sytuacjach wyjątkowych dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być dopuszczona, ale wyłącznie po każdorazowym wyrażeniu zgody przez wyznaczonego pracownika Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający ma prawo do składania reklamacji w terminie **7 dni** od daty otrzymania od Wykonawcy faktury i zamówionych produktów.
4. Reklamacje, o których mowa w ust. 3 powyżej, Zamawiający może złożyć drogą telefoniczną na nr tel. Wykonawcy podając numer faktury i numer zamówienia, a następnie niezwłocznie potwierdzając zgłoszenie na adres e-mail Wykonawcy (skan podpisanego dokumentu).
5. W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi Wykonawca wymieni wadliwy produkt na produkt wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkt wolny od wad niezwłocznie – nie później jednak niż w terminie **3 dni** od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego za pomocą e-maila (skan podpisanego dokumentu).
6. Wykonawca zapewni Zamawiającemu pełną obsługę serwisu gwarancyjnego dla dzierżawionych parowników.
7. Wykonawca ponosi wszelkie koszty serwisu dzierżawionych parowników w okresie obowiązywania umowy.
8. Okresowe przeglądy parowników i ich legalizacji dokonuje Wykonawca, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Zamawiającym, a protokół z legalizacji zostaje niezwłocznie przekazany Zamawiającemu.
9. Wykonawca zapewnia przyjazd serwisu do Zamawiającego w ciągu maksymalnie **48 godzin** od momentu zgłoszenia usterki, awarii lub innej nieprawidłowości parownika. Maksymalny czas naprawy parownika nie może przekroczyć **7 dni** od dnia zgłoszenia. W przypadku usuwania usterki, awarii lub innej nieprawidłowości trwającej dłużej niż 7 dni, Wykonawca zapewnia wstawienie parownika zastępczego wolnego od wad.
10. W imieniu Wykonawcy serwis gwarancyjny prowadzi

11. Wykonanie zobowiązań z tytułu gwarancji i rękojmi należy do przedmiotu umowy.
12. Niniejsza umowa stanowi dokument gwarancyjny w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego.
13. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.

§ 13.

Osoby odpowiedzialne za realizację umowy po stronie Zamawiającego

1. Osoba odpowiedzialna za realizację umowy po stronie Zamawiającego: Kierownik Apteki Szpitalnej tel. 71 306 41 02.
2. Osoba odpowiedzialna za nadzór nad realizacją umowy po stronie Zamawiającego: Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 71 306 44 19.

§ 14.

Zmiana postanowień umowy

1. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnego aneksu, podpisanego przez obie strony pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 144 ustawy Pzp.
2. Strony umowy zastrzegają sobie prawo do wprowadzenia zmian w umowie w wypadkach określonych poniżej:
 - 1) zmiana danych Zamawiającego lub Wykonawcy (nazwy, siedziby, nr ewidencyjnego NIP, REGON, formy prawnej itd.);
 - 2) zmiany konta bankowego;
 - 3) zmiana danych kontaktowych zawartych w § 3 ust. 2 i 3 umowy oraz § 12 ust. 4 umowy.
 - 4) zmiana danych zawartych w § 5 ust. 1 umowy oraz § 12 ust. 10 umowy,
 - 5) zmiany umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, Stanowiącej Załącznik Nr 3, w zakresie uszczegółowienia przepisów związanych z wprowadzeniem Rozporządzenia o Ochronie Danych Osobowych (RODO).
3. Dopuszcza się zmianę umowy w zakresie przedmiotowym, to jest zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku:
 - 1) zakończenia produkcji lub wycofania z rynku produktu objętego umową;
 - 2) wycofania starego i wprowadzenie nowego produktu stanowiącego przedmiot umowy;
 - 3) wygaśnięcia świadectwa rejestracji produktu będącego przedmiotem umowy.
4. Zmiana, o której mowa w ust. 3 powyżej, będzie dopuszczalna pod warunkiem, że odpowiednik produktu: będzie spełniał wszystkie wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, nie będzie miał niższych parametrów od zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie oraz będzie znajdował zastosowanie co najmniej w tych samych wskazaniach od produkt stanowiący przedmiot umowy i przy cenie nie wyższej niż cena produktu stanowiącego przedmiot umowy.
5. Zmiany, o których mowa powyżej, mogą ponadto dotyczyć sposobu konfekcjonowania produktu. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy produktów w innej wielkości opakowania, stężeniu jednostkowym, dawce niż podane w załączniku nr 1 do umowy pod warunkiem zachowania ceny za dawkę zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy (proporcjonalnie). Możliwość taka istnieje tylko za zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W przypadku nie wykorzystania ilości produktów wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający może przedłużyć czas obowiązywania umowy, o którym mowa w § 8, nie więcej jednak niż o 6 miesięcy.
7. W przypadku zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiany zasad i wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne w przypadku, gdy mają one wpływ na koszty wykonania przedmiotu umowy, strony ustalają możliwość wprowadzenia tych zmian na podstawie obowiązujących przepisów prawnych w tym zakresie. Ciężar udowodnienia zmiany wynagrodzenia o wskazane powyżej przypadki spoczywa na Wykonawcy. W sytuacji opisanej w zdaniu pierwszym Wykonawca winien skierować do Zamawiającego pisemny wniosek wraz z uzasadnieniem oraz szczegółowym wyliczeniem wpływu zmiany na ponoszone przez Wykonawcę koszty wykonania przedmiotu umowy.

§ 15.

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, jeżeli:
 - 1) Wykonawca nie dotrzymuje terminów określonych w niniejszej umowie;
 - 2) Wykonawca wykonuje przedmiot umowy w sposób niezgodny z umową lub normami i warunkami prawem określonymi;
 - 3) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w § 12 niniejszej umowy;
 - 4) Wykonawca dostarcza Zamawiającemu przedmiot umowy, którego parametry techniczne i jakościowe nie odpowiadają postanowieniom Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 5) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrazić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu - w takim przypadku Wykonawca może żądać od Zamawiającego wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanej już części umowy.
2. W sytuacji, w której Zamawiający dowiedział się o okolicznościach uzasadniających odstąpienie od umowy, wskazanych w ust. 1 powyżej, Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaprzestania naruszeń, wyznaczając mu przy tym termin do usunięcia naruszeń.
3. Po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu, o którym mowa w ust. 2, Zamawiający będzie uprawniony do odstąpienia od umowy w terminie 40 dni od dnia, w którym Zamawiający dowiedział się o okolicznościach wskazanych w ust. 1 powyżej,

uzasadniających odstąpienie. Oświadczenie o odstąpieniu sporządzone zostanie w formie pisemnej i dostarczone niezwłocznie Wykonawcy.

§ 16.

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 oraz § 4 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy;
 - 2) w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy produktów (wartość wskazana w załączniku nr 1 do umowy) za każdą godzinę opóźnienia w dostawie, począwszy od godziny następującej po upływie terminu określonego w § 3 ust. 3 do godziny zrealizowania dostawy;
 - 3) w wysokości 2% wartości brutto produktów, którego dotyczy reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi;
 - 4) w wysokości 2% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 5 ust. 3 oraz umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania;
 - 5) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
 - 6) w wysokości 10% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca naruszy zapisy § 11 umowy.
2. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonej kary umownej.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
4. Brak szkody nie wyłącza uprawnienia Zamawiającego do naliczenia kary umownej.

§ 17.

Oświadczenie dotyczące zobowiązania do zachowania w tajemnicy informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej

1. Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy i nie ujawniania osobom trzecim, w czasie trwania umowy oraz po jej rozwiązaniu, wszelkich informacji związanych ze świadczeniem przedmiotu umowy na podstawie niniejszej umowy oraz pozyskanych tą drogą informacji o funkcjonowaniu Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2018 r., poz. 419 z późn. zm.).
2. Wykonawca zobowiązuje się również do przestrzegania zapisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2016 r., poz. 922 z późn. zm.).
3. Jednocześnie Wykonawca oświadcza, że znana jest mu odpowiedzialność karna wynikająca z ww. ustaw.

§ 18.

Kwestie sporne

Spory mogące wynikać z realizacją umowy strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji. W razie braku porozumienia, tj. sytuacji gdy w terminie 30 dni od dnia podjęcia negocjacji strony nie osiągnęły porozumienia – spory rozstrzygał będzie sąd właściwy dla miejsca siedziby Zamawiającego.

§ 19.

Inne postanowienia umowy

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy mające związek z przedmiotem umowy.

§ 20.

Postanowienia końcowe

Umowa sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach – 1 egzemplarz dla Wykonawcy, 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

Zamawiający

Wykonawca

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-019 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 026311221, NIP 781-200-560



**Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych,
zwana dalej Umową powierzenia**

Zawarta w dniu pomiędzy:

Dolnośląskim Szpitalem Specjalistycznym im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej

z/s ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław

zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000040364, NIP 899-22-28-560, REGON 006320384,

który reprezentuje:

1)

2)

- zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

z/s

które reprezentuje:

1)

- zwanym dalej „Wykonawcą”

§ 1

1. **Zamawiający i Wykonawca** oświadczają, że zawarli umowę w dniu na przedmiot umowy określony w § 2 umowy zwaną dalej Umową Główną.

Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu 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 zwanym dalej: rozporządzeniem w stosunku do danych powierzonych **Wykonawcy**.

§ 2

1. **Wykonawca** może przetwarzać dane osobowe przekazane przez **Zamawiającego** wyłącznie w celu zgodnym z Umową Główną.
2. W celu wykonania obowiązków wynikających z Umowy Głównej **Wykonawca** może w ramach realizacji Umowy powierzenia pozyskać następujące dane:(np. dane osobowe oraz dane dotyczące zdrowia pacjentów, dane dotyczące działalności **Zamawiającego**).
3. **Wykonawca** może powierzyć przetwarzanie danych osobowych podmiotowi trzeciemu (podwykonawcy), po uzyskaniu uprzedniej zgody **Zamawiającego** na powierzenie podwykonawcy dalszego przetwarzania danych osobowych w określonym celu i zakresie, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności lub jeśli wynika to z Umowy Głównej.
4. W przypadku skorzystania z podwykonawcy, **Wykonawca** zobowiązany jest do zapewnienia, iż podwykonawca przetwarzać będzie dane osobowe wyłącznie w celu i w zakresie opisanym w umowie zawartej przez podwykonawcę z **Wykonawcą**, przy czym cel i zakres przetwarzania nie będzie szerszy niż wynikający z niniejszej Umowy powierzenia i z Umowy Głównej oraz podwykonawca zobowiązany będzie do zachowania wszelkich wymagań oraz warunków przetwarzania danych osobowych wynikających z niniejszej Umowy powierzenia i Umowy Głównej oraz przepisów prawa.
5. Za wszelkie szkody spowodowane nienależytym przetwarzaniem danych osobowych przez Podwykonawcę wobec **Zamawiającego** odpowiadać będzie bezpośrednio **Wykonawca**.

§ 3

1. **Wykonawca** jest zobowiązany do przestrzegania przepisów prawa powszechnie obowiązującego.
2. **Wykonawca** oświadcza, że przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych podejmie środki techniczne i organizacyjne mające na celu: zabezpieczenie powierzonych danych osobowych w tym ochronę przed niedozwolonym lub niezgodnym z prawem przetwarzaniem oraz przypadkową utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem, jak również stosowania się do przepisów, o których mowa w rozporządzeniu.

§ 4

1. **Wykonawca** zobowiązuje się do nadzoru nad przestrzeganiem zasad ochrony, o których mowa w § 3 ust. 2 niniejszej Umowy powierzenia lub wyznacza do tego Inspektora Ochrony Danych.
2. **Wykonawca** zobowiązuje się do dopuszczenia do przetwarzania danych wyłącznie osoby posiadające upoważnienie nadane przez **Wykonawcę**, które zostały zobowiązane do zachowania poufności oraz posiadają odpowiednią wiedzę oraz doświadczenie w przetwarzaniu danych osobowych.

§ 5

1. **Wykonawca** odpowiada za szkody jakie powstały wobec **Zamawiającego** lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z Umową powierzenia.
2. **Wykonawca** po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia powierzonych mu danych chyba, że przepisy prawa stanowią inaczej.
3. **Wykonawca** niezwłocznie zawiadomi **Zamawiającego** w przypadku zgłoszenia zastrzeżeń, co do sposobu przetwarzania danych osobowych przez osoby, których dane dotyczą oraz w przypadku zgłoszenia zapytań lub podjęcia czynności kontrolnych przez organ nadzorujący przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych
4. **Wykonawca** niezwłocznie oraz na każde żądanie informuje **Zamawiającego** o:
 - a) wszelkich przypadkach naruszenia tajemnicy danych osobowych lub o ich niewłaściwym użyciu,
 - b) wszelkich czynnościach z własnym udziałem w sprawach dotyczących ochrony danych osobowych prowadzonych w szczególności przed urzędami państwowymi, Policją lub przed sądem,
5. **Wykonawca** prowadzi rejestr czynności przetwarzania danych osobowych zgodny z przepisami rozporządzenia.

§ 6

1. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do dokonywania kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**. Kontrolę przeprowadza Inspektor ochrony danych **Zamawiającego** lub inne osoby wyznaczone przez **Zamawiającego** posiadające odpowiednią wiedzę i doświadczenie w zakresie przetwarzania danych osobowych. Kontrola może być przeprowadzona w każdym miejscu, w którym są przetwarzane dane osobowe.
2. **Zamawiający** powiadomi **Wykonawcę** o zamiarze prowadzenia kontroli z co najmniej pięciodniowym wyprzedzeniem.
3. W wyniku kontroli, o której mowa w ust. 1 **Zamawiający** może sformułować zalecenia pokontrolne oraz określić termin ich realizacji. **Wykonawca** jest w szczególności zobowiązany do zastosowania się do zaleceń dotyczących poprawy jakości zabezpieczenia danych osobowych oraz sposobu ich przetwarzania sporządzonych w wyniku przeprowadzonych przez **Zamawiającego** kontroli.
4. **Wykonawca** zobowiązuje się do udzielenia **Zamawiającemu** na każde żądanie, informacji na temat przetwarzania wszystkich danych osobowych, a w szczególności niezwłocznego przekazywania informacji o każdym przypadku naruszenia obowiązków dotyczących ochrony danych osobowych.
5. W przypadku powzięcia przez **Zamawiającego** wiadomości o naruszeniu przez **Wykonawcę** zobowiązań wynikających z rozporządzenia, lub Umowy powierzenia, **Wykonawca** umożliwi **Zamawiającemu** dokonanie niezapowiedzianej kontroli, w celu sprawdzenia prawidłowości przetwarzania oraz zabezpieczania danych osobowych.

§ 7

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania i obowiązuje przez cały okres obowiązywania Umowy Głównej.
2. **Zamawiający** może rozwiązać Umowę Główną ze skutkiem natychmiastowym w przypadku stwierdzenia rażącego naruszenia przez **Wykonawcę** zasad określonych w Umowie powierzenia, a w szczególności w przypadku, w którym:
 - a) **Wykonawca** odmówi poddania się kontroli, o której mowa w § 6,
 - b) w wyniku kontroli organu nadzorującego przestrzeganie przepisów ochrony danych osobowych stwierdzone zostaną nieprawidłowości przetwarzania danych osobowych przez **Wykonawcę**.
3. **Zamawiający** może również rozwiązać Umowę Główną z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia.
4. Zobowiązania wynikające z Umowy powierzenia są ważne również po wygaśnięciu Umowy powierzenia, a **Wykonawca** jest zobowiązany do zachowania w tajemnicy wszystkich pozyskanych informacji podczas realizacji Umowy Głównej.

§ 8

Zmiana niniejszej Umowy powierzenia może nastąpić tylko w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 9

W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową powierzenia mają zastosowanie przepisy rozporządzenia oraz Kodeksu Cywilnego.

§ 10

Umowę powierzenia sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Zamawiający

Wykonawca

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
- Centrum Medycyny Ratunkowej
54-049 Wrocław, ul. A. E. Fieldorfa 2
REGON 006320384, NIP 899 72 78 560