

Kraków, dnia 08.10.2020 r.

## **SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Przetarg nieograniczony o wartości wyrażonej w złotych polskich  
poniżej równowartości 214 000 euro**

**na dostawę**

**„Surowców farmaceutycznych, utensylii  
recepturowych, szczepionek przeciwko  
pneumokokom i innych leków”**

**Zamawiający:**

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

**ZATWIERDZAM:**

### **1. Nazwa oraz adres Zamawiającego**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80, 31 – 202 Kraków  
www.szpitaljp2.krakow.pl – strona internetowa Zamawiającego na której dostępna jest siwz.  
[przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl) – poczta elektroniczna Zamawiającego

### **2. Tryb udzielenia zamówienia**

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego o wartości wyrażonej w złotych polskich poniżej równowartości 214 000,00 euro.

**Gdziekolwiek w niniejszej specyfikacji przywołana jest ustawa lub przepis bez dalszego uszczegółowienia to należy przez to rozumieć Ustawę Prawo Zamówień Publicznych.**

### **3. Opis przedmiotu zamówienia**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera **Załącznik nr 3** będący integralną częścią SIWZ.

CPV–33600000-6, 24000000-4, 33651600-4, 33690000-3, 33651520-9.

**Gdziekolwiek w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przywołane są normy, lub nazwy własne lub znaki towarowe lub patenty lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne.**

### **4. Termin wykonania zamówienia**

sukcesywnie przez okres 2 lat od daty podpisania umowy dla Pakietów nr: 1, 2, 3 i 4,  
sukcesywnie przez okres 1 rok od daty podpisania umowy dla Pakietów nr: 5, 6, 7 i 8.

### **5. Warunki udziału w postępowaniu .**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

I- nie podlegają wykluczeniu, podstawy wykluczenie podane w punkcie 6 SIWZ;

II-posiadają zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa nie dotyczy Pakietu nr 3 i 4.

### **6. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania**

Podstawy wykluczenia Wykonawcy zostały podane w art 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Art 24 ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych stanowi:

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:

12) wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie został zaproszony do negocjacji lub złożenia ofert wstępnych albo ofert, lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;

13) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.5)) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176, 1170 i 1171 oraz z 2017 r. poz. 60 i 1051),

b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,

c) skarbowe,

d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);

14) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, współnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 13;

15) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;

16) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej „kryteriami selekcji”, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;

17) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

18) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;

19) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;

20) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;

21) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2016 r. poz. 1541 oraz z 2017 r. poz. 724 i 933);

22) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;

23) wykonawców, którzy należą do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2017 r. poz. 229, 1089 i 1132), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Zgodnie z art. 24 ust 7 ustawy Pzp wykluczenie wykonawcy następuje:

1) w przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 13 lit. a–c i pkt 14, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach została skazana za przestępstwo wymienione w ust. 1 pkt 13 lit. a–c, jeżeli nie upłynęło 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;

2) w przypadkach, o których mowa:

- a) w ust. 1 pkt 13 lit. d i pkt 14, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w ust. 1 pkt 13 lit. d,
- b) w ust. 1 pkt 15,
- c) ~~w ust. 5 pkt 5-7~~  
– jeżeli nie upłynęły 3 lata od dnia odpowiednio uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia lub od dnia w którym decyzja potwierdzająca zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia stała się ostateczna;
- 3) w przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 18 i 20 lub ~~ust. 5 pkt 2 i 4~~, jeżeli nie upłynęły 3 lata od dnia zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
- 4) w przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 21, jeżeli nie upłynął okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 5) w przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 22, jeżeli nie upłynął okres obowiązywania zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.

Ponadto zgodnie z art 24 ust 8,9,10,11 oraz 12 ustawy Pzp procedura wykluczenia Wykonawcy przebiega następująco:

- Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16-20 ~~lub ust. 5~~, 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 na podstawie ust. 8.

- W przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 19, przed wykluczeniem wykonawcy, zamawiający zapewnia temu wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji. Zamawiający wskazuje w protokole sposób zapewnienia konkurencji.

- Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

- Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

*Zamawiający zastrzega sobie prawo do tego, aby najpierw dokonać oceny ofert, a następnie zbadać, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.*

**7. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia, a także spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez Zamawiającego oraz spełnienie warunków udziału w postępowaniu.**

Na potwierdzenie braku podstaw do wykluczenia oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu Zamawiający żąda od Wykonawcy przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia wymaganego w pkt 8 SIWZ.

**I.**

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń i dokumentów:

L.p.	Rodzaj i wymagania oświadczeń i dokumentów
1.	Dokumenty wymienione w załączniku nr 3 siwz ( Opis przedmiotu zamówienia - Cena)

**II.**

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

Treść art 86 ust 5 od którego liczony jest 3 dniowy termin o którym mowa w zdaniu powyżej brzmi:

Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieszcza na stronie internetowej informacje dotyczące:

- 1) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- 2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- 3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach,

**8. Kształt oferty oraz wymagania w zakresie oświadczeń i dokumentów które Wykonawcy powinni złożyć wraz z ofertą**

Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

- **pełnomocnictwo** do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana, jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,
- **oświadczenie Wykonawcy zgodnie z załącznikiem nr 1,**
- **Opis przedmiotu zamówienia - Cena wg Załącznika nr 3,**

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W powyższym przypadku wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Przepisy dotyczące wykonawcy stosuje się odpowiednio do wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia. Jeżeli oferta wykonawców wspólnie ubiegających

się o udzielenie zamówienia, zostanie wybrana, zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument lub oświadczenie składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji oraz brak podstaw wykluczenia.

Wykonawca może wykorzystać w jednolitym dokumencie nadal aktualne informacje zawarte w innym jednolitym dokumencie złożonym w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia.

#### **9. Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów**

1. Zamawiający będzie porozumiewał się z Wykonawcami wyłącznie pisemnie.
2. We wszelkich kontaktach z Zamawiającym Wykonawcy powinni powoływać się na numer procedury przetargowej: **DZ.271.85.2020**
3. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami w sprawie przetargu jest pracownik Działu Zamówień Publicznych: Andrzej Gołębiowski tel. 0-12 614 34 87, fax. (0-12) 614 34 86 - od pn. do pt. w godz. 8<sup>00</sup> – 14<sup>00</sup> , e-mail: [a.golebiowski@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:a.golebiowski@szpitaljp2.krakow.pl) lub e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami w sprawie przedmiotu zamówienia jest pracownik Apteki Szpitalnej: mgr Jadwiga Kaleta tel. 0-12 614 22 09 , od poniedziałku do piątku w godz. 8<sup>00</sup> – 14<sup>00</sup> ; e-mail: [apteka@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:apteka@szpitaljp2.krakow.pl)

#### **10. Wymagania dotyczące wadium**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

#### **11. Termin związania ofertą**

Wykonawca związany jest ofertą przez okres 30 dni licząc od ostatecznego terminu składania ofert.

#### **12. Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów i oświadczeń wymaganych w SIWZ**

1. Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane w pkt 8 niniejszej SIWZ oświadczenia i dokumenty, bez dokonywania w ich treści jakichkolwiek zastrzeżeń lub zmian ze strony Wykonawcy.
2. Oferta powinna być:
  - sporządzona na podstawie załączników niniejszej SIWZ.
  - napisana w języku polskim na maszynie, komputerze lub inną trwałą techniką.złożona w zapieczętowanej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem: **„Postępowanie nr DZ.271.85.2020:” Dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków”**. **Nie otwierać przed dniem 16.10.2020 r. przed godziną 11<sup>00</sup>”**.
3. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
4. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub Oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez danego Wykonawcę.
5. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
6. Dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę powinny być w języku polskim chyba, że w SIWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język

polski. Oświadczenia, o których mowa w SIWZ dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale. Pozostałe dokumenty, inne niż oświadczenia, o których mowa w zdaniu powyżej, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

#### Wprowadzanie zmian do oferty i jej wycofanie.

1. Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę przed upływem terminu składania ofert.
2. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty winno zostać złożone w sposób i formie przewidzianej dla oferty, z tym, że koperta powinna być dodatkowo oznaczona dopiskiem "zmiana" lub "wycofanie".

#### **13. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert**

1. Ofertę opatrzoną pieczęcią Wykonawcy należy złożyć w siedzibie Zamawiającego przy ul. Prądnickiej 80 w Krakowie na Dzienniku Podawczym w Budynku Administracyjnym (Pawilon A-V) do dnia: **16.10.2020 r. do godziny 10<sup>00</sup>**. Oferty złożone po upływie terminu składania ofert zostaną odesłane bez otwierania.
2. Publiczne otwarcie ofert nastąpi w dniu **16.10.2020 r.** w siedzibie Zamawiającego przy ul. Prądnickiej 80 w Krakowie, o godzinie **o godzinie 11<sup>00</sup>** w Dziale Zamówień Publicznych.

#### **14. Opis sposobu obliczania ceny**

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

2. Ogólny wzór do obliczania ceny:

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

Współczynnik stawki podatku Vat wynosi odpowiednio:

- 1,00 dla 0 % stawki podatku Vat,
- 1,08 dla 8 % stawki podatku Vat,
- 1,23 dla 23 % stawki podatku Vat.

#### **Na przykład:**

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

$25 \times 134,56 \times 1,08 = 3\,633,12$  PLN.

#### **15.1. Opis kryterium, którym zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wagi tego kryterium i sposobu oceny ofert.**

<i>L.p.</i>	<i>Kryterium</i>	<i>Znaczenie procentowe kryterium (R<sub>j</sub>)</i>	<i>Maksymalna ilość punktów, jakie może otrzymać oferta za dane kryterium</i>
1.	Cena	$R_1 = 100 \%$	100 punktów

### **15.2. Sposób oceny ofert**

Zamawiający wybierze ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryterium oceny ofert określonych w SIWZ. Za najkorzystniejszą uznana zostanie ta z ocenianych ofert, która uzyska maksymalną ocenę punktową (W) wg poniższego wzoru.

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

$$W = C$$

gdzie:

#### **1. kryterium – cena**

$$C = R_1 \times C_{\min} / C_b$$

$C_{\min}$  – cena oferty najtańszej

$C_b$  – cena oferty badanej

$R_1$  – znaczenie procentowe kryterium **cena**

Sposób dokonania wyboru – **najniższa cena za cały pakiet.**

**UWAGA:** „Jeżeli w postępowaniu złożono ofertę, której wybór prowadzi do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy 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 lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku”.

### **16. Warunki umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

1. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zawarł umowę w sprawie zamówienia publicznego wg wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do siwz. SIWZ.
2. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana za najkorzystniejszą albo zaprosi go do swojej siedziby, celem podpisania umowy.

### **17. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

### **18. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia**

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.

Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
- 2) określenia warunków udziału w postępowaniu;
- 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 4) odrzucenia oferty odwołującego;
- 5) opisu przedmiotu zamówienia;
- 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.

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.



Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

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.

Odwołanie wnosi się w terminie 5 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 albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

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 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

Odwołanie wobec czynności innych niż określone powyżej wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

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.

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 postaci papierowej albo elektronicznej opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, a jego kopię przesyła się zamawiającemu oraz wykonawcy wnoszącemu odwołanie.

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.

Zamawiający lub odwołujący może zgłosić opozycję przeciw przystąpieniu innego wykonawcy nie później niż do czasu otwarcia rozprawy. Izba uwzględni opozycję, jeżeli zgłaszający opozycję uprawdopodobni, że wykonawca nie ma interesu w uzyskaniu rozstrzygnięcia na korzyść strony, do której przystąpił; w przeciwnym razie Izba odda opozycję. Postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji Izba może wydać na posiedzeniu niejawnym. Na postanowienie o uwzględnieniu albo oddaleniu opozycji nie przysługuje skarga.

Odwołanie podlega rozpoznaniu, jeżeli:

- nie zawiera braków formalnych;
- uiszczono wpis.

Wpis uiszcza się najpóźniej do dnia upływu terminu do wniesienia odwołania, a dowód jego uiszczenia dołącza się do odwołania.

### **19. Opis części zamówienia**

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne pakiety.

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

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

Nie dotyczy.

**21. Informację o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub art. 134 ust. 6 pkt 3, jeżeli zamawiający przewiduje udzielenie takich zamówień**

Zamawiający nie przewiduje zamówienia uzupełniającego, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6,7.

**22. Opis sposobu przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe wraz z wybranymi kryteriami oceny.**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

**23. Informacje dotyczące walut obcych w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości rozliczenia z Wykonawcą w obcych walutach. Rozliczenia nastąpią w złotych polskich.

**24. Aukcja elektroniczna**

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

**25. Klauzula informacyjna z art. 13 RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.**

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl) ;
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Krakowskim Szpitalu Specjalistycznym im. Jana Pawła II** jest Pani Julita Gawel, tel. 12 614 30 49, e-mail: [j.gawel@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:j.gawel@szpitaljp2.krakow.pl);
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.85.2020 – Dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 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.**

**\*\* Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania

*o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*

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

## **26. Załączniki**

1. Załącznik nr 1 – oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu;
2. Załącznik nr 1A - Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, albo informacja o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej;
3. Załącznik nr 2 – Wzór umowy;
4. Załącznik nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia-Cena.

**ZATWIERDZAM:**

*Załącznik nr 1*

**Zamawiający:**

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

**Wykonawca:**

.....

.....

*(pełna nazwa/firma, adres, w  
zależności od podmiotu:*

*NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*

reprezentowany przez:

.....

.....

*(imię, nazwisko,*

*stanowisko/podstawa do*

*reprezentacji)*

**Oświadczenie wykonawcy**

składane na podstawie art. 25 a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ**

**SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.

..... *(nazwa postępowania),*

prowadzonego przez .....*(oznaczenie*

*zamawiającego), oświadczam, co następuje:*

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:**

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-22 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w pkt 5 II Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dla pakietów w których składa ofertę.

.....*(miejsowość), dnia ..... r.*

.....

*(podpis)*

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. .... ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 ustawy Pzp*).

Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....  
.....

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....  
*(podpis)*

#### **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:**

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....  
*(podpis)*

#### **OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DEFINICJI PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam, że zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (WE) NR 800/2008 z dnia 6 sierpnia 2008 r. jestem:

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

\* właściwe zaznaczyć

..... *(miejsowość)*, dnia ..... r.

.....  
*(podpis)*

*Załącznik nr 1A - Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, albo informacja o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej.*

**Postępowanie nr DZ.271.85.2020 – Dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków.**

Oświadczam, że:

- nie należę do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo Zamówień Publicznych
- należę do grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z następującymi Wykonawcami:
- 1 .....
- 2 .....
- 3 .....

**Informacja dla Wykonawców:**

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.

....., dnia ..... –.....  
Podpisy i pieczętki imienne osób  
upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

**Załącznik nr 2**

**Wzór umowy**

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

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

..... - .....

zwanym dalej – **Zamawiającym**,

a:.....reprezentowaną przez:.....zwaną w dalszej części umowy

**Wykonawcą**,

Umowa została zawarta w wyniku udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia poniżej 214 000,00 EURO – postępowanie nr **DZ/271.85.2020** następującej treści:

**§ 1 - Przedmiot umowy**

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu ....., zwane dalej produktami leczniczymi/ wyrobami medycznymi, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr ..... SIWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów leczniczych/ wyrobów medycznych na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.
3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną. Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów leczniczych/ wyrobów medycznych, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Jeżeli zamówienie nie zawiera innego terminu, maksymalny termin realizacji zamówienia określa się na 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W nagłych przypadkach (zamówienie na cito), Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty lecznicze/ wyroby medyczne do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

**§ 2 - Cena i warunki dostawy**

1. Ceny jednostkowe produktów leczniczych/ wyrobów medycznych stanowiących przedmiot umowy określone są w odpowiednim załączniku do umowy i zawiera podatek VAT, cło (o ile występuje), ubezpieczenie, oraz koszty transportu i rozładunku w Aptece Szpitalnej Zamawiającego, w miejscu przez niego wskazanym.
2. Ceny określone przez Wykonawcę obowiązują przez cały okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen tylko w przypadku zmiany stawki VAT lub w przypadku zmiany zasad finansowania wynikających z ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych. Jeżeli zmiana spowoduje podwyższenie urzędowej ceny maksymalnej, Wykonawca może zażądać podwyższenia ceny jednostkowej w takim stosunku, w jakim

wzrosła urzędowa cena maksymalna. Jeżeli zmiana spowoduje, że cena określona przez Wykonawcę będzie wyższa niż urzędowa cena maksymalna, do wysokości której Zamawiający może nabywać dostarczane produkty lecznicze/ wyroby medyczne, Wykonawca może zażądać zapłaty ceny jednostkowej, nie wyższej niż nowa, maksymalna cena urzędowa. W takim przypadku, jak również w przypadku obniżenia stawki VAT Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu. Jeżeli jednak obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny produktu, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, Wykonawca może zaproponować w obniżonej cenie dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SIWZ. Propozycja Wykonawcy wymaga akceptacji Zamawiającego – Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie wymagają formy pisemnej w postaci aneksu.

3. Maksymalna cena zamówień objętych niniejszą umową wynosi ... złotych (słownie: .....). Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu produktów leczniczych/wyrobów medycznych w ilości mniejszej niż określona w odpowiednim załączniku do umowy. Mechanizmy wzrostu ceny, o których mowa w ust. 2 nie mogą w żadnym przypadku spowodować przekroczenia kwoty wyżej podanej. Po wyczerpaniu tej kwoty umowa wygasa.
4. W przypadku zmniejszenia zamówienia zgodnie z ust. 3, Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu.
5. Dopuszcza się możliwość dostarczenia produktów leczniczych/ wyrobów medycznych po cenie niższej od wskazanej w umowie.
6. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, a Wykonawca wyraża zgodę na zmianę ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych określonych w odpowiednim załączniku do umowy w zależności od swoich potrzeb, przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny tam wskazanej. Zmiany w tym zakresie nie stanowią zmiany warunków umowy i nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów.
7. W przypadku udokumentowanego braku możliwości dostawy produktu leczniczego lub wyrobu medycznego o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Zamawiający dopuszcza:
  - a) produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SIWZ przy zachowaniu cen jednostkowych,
  - b) realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy.Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej akceptacji Zamawiającego-Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie nie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów. Jeżeli w terminie realizacji zamówienia Zamawiający nie otrzyma produktu leczniczego w trybie przewidzianym w pkt a) lub b) powyżej, to jest uprawniony, bez dodatkowego wzywania, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy. Powyższe czynności nie wymagają aneksów do umowy.
8. W przypadku zamówień produktów leczniczych do stosowania w ramach programów lekowych lub chemioterapii:



8a. Zamawiający wymaga dostaw produktów, objętych refundacją w tych kategoriach dostępności przez cały okres obowiązywania umowy, w cenie nie wyższej niż limit finansowania dostarczanego produktu leczniczego wynikający z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka.

8b. W przypadku obniżenia limitu finansowania produktu leczniczego do stosowania w programach lekowych lub chemioterapii lub wydaniu korzystniejszych postanowień w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka, na żądanie Zamawiającego Wykonawca dokona obniżenia ceny leków sprzedanych uprzednio po cenie wyższej, a pozostających w magazynie Zamawiającego w dniu wejścia w życie obwieszczenia Ministra Zdrowia, zmieniającego tę cenę lub w dniu wydania postanowień w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka. Cena zostanie obniżona co najmniej do wysokości obowiązującego limitu finansowania.

8c. Jeżeli obniżenie urzędowej ceny maksymalnej spowoduje obniżenie ceny produktu, obowiązującej między stronami, o co najmniej 10 %, Wykonawca może zaproponować w obniżonej cenie dostawę produktu równoważnego, odpowiadającego SIWZ. Propozycja Wykonawcy wymaga akceptacji Zamawiającego – Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie wymagają formy pisemnej w postaci aneksu.

8d. W razie wycofania refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie Zamawiającej:

8d<sup>1</sup>) ma prawo jednostronnie zdecydować o zwrocie dostarczonych produktów, pozostających w magazynie Zamawiającego w dniu wycofania refundacji i zażądać zwrotu zapłaconej ceny;

8d<sup>2</sup>) dopuszcza:

- produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SIWZ, z zastrzeżeniem stosowania podpunktu 8a)
- realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy.

Powyższe propozycje Wykonawcy wymagają wcześniejszej akceptacji Zamawiającego - Kierownika Apteki. Zmiany w tym zakresie wymagają formy pisemnej w postaci aneksów. Jeżeli w terminie najbliższej dostawy, przypadającej po dniu wycofania refundacji, Wykonawca nie zaproponuje produktu równoważnego lub podwykonawcy gotowego wykonać umowę, lub tak zaproponowany produkt albo podwykonawca nie zostanie zaakceptowany przez Zamawiającego, umowa wygasa.

9. Strony dopuszczają możliwość zwiększenia ilości poszczególnych produktów leczniczych, określonych w odpowiednim załączniku do umowy (w ramach tego załącznika) w przypadku, gdy obniżona cena jednostkowa wynikająca z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka spowoduje, że maksymalna cena zamówień dla danego załącznika nie zostałyby w okresie umownym wyczerpana. Taka zmiana w żadnym wypadku nie może jednak spowodować przekroczenia kwot określonych zgodnie z postanowieniami ust. 3 dla poszczególnych załączników jako maksymalna cena zamówienia i może być wprowadzona raz na kwartał, na podstawie prognozy użycia danego produktu leczniczego.

### **§ 3 - Odbiór i warunki płatności**

1. Zamawiający podczas odbioru produktów leczniczych/ wyrobów medycznych sprawdzi dostawę pod względem ilościowym i jakościowym oraz zgodności z załączonymi dokumentami. Sprawdzenie będzie obejmować wyłącznie przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu.

2. Braki ilościowe Zamawiający może zgłaszać do 7 dni roboczych od daty dostarczenia produktów leczniczych/ wyrobów medycznych.
3. W razie dostawy wadliwych produktów leczniczych/ wyrobów medycznych Wykonawca zobowiązany jest wymienić je na wolne od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych, licząc od daty złożenia reklamacji.
4. W przypadku konieczności zwrotu zakupionych produktów leczniczych Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania leku w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
5. Zapłata należności nastąpi przelewem w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, wystawionej prawidłowo pod względem formalnym i merytorycznym, a w szczególności w zakresie cen jednostkowych określonych w załączniku.
6. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Wykonawca dostarczy fakturę Zamawiającemu nie wcześniej, niż z dostawą towaru, którego faktura dotyczy.

#### **§ 4 – Odpowiedzialność**

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 1% wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze/ wyroby medyczne, za każdy dzień zwłoki.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania produktów leczniczych/ wyrobów medycznych po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 3 umowy, niezależnie od kar naliczonych na podstawie ust. 1 i 2.
4. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.

#### **§ 5 - Okres obowiązywania umowy**

Umowa została zawarta na okres ....., począwszy od dnia ..... r., chyba że wcześniej cena złożonych zamówień i dostarczonych produktów leczniczych/ wyrobów medycznych przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 3 umowy. Zamawiający uprawniony jest do przedłużenia umowy na okres do 12 miesięcy w przypadku, gdyby z powodu mniejszej ilości świadczeń zdrowotnych udzielonych z wykorzystaniem produktów leczniczych/wyrobów medycznych w okresie trwania umowy, Zamawiający nie zakupił ilości produktów leczniczych/wyrobów medycznych wskazanych w odpowiednich załącznikach umowy. Przedłużenie umowy wymaga zawarcia aneksu do umowy przed końcem jej obowiązywania. Postanowienia zawarte w § 2 ust. 3 oraz ust. 4 zachowują moc także w odniesieniu do umowy przedłużonej.

#### **§ 6 - Inne postanowienia**

1. Wykonawca oświadcza, że produkty lecznicze/ wyroby medyczne, o których mowa w § 1 posiadają świadectwa dopuszczenia do obrotu, jak również inne zezwolenia na dopuszczenie do użytku i stosowania zgodne z obowiązującymi przepisami.
2. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów wynosi:
  - 6 miesięcy – dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami
  - 12 miesięcy – dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty)
3. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

### **§ 7 - Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.
2. Załączniki stanowią integralną część umowy.
3. Wszelkie zmiany i uzupełnienia umowy, pod rygorem nieważności, wymagają formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obydwie strony, z wyjątkiem § 2 ust. 5, 6, 7, 8b i 8d’.
4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

**Wykonawca**

**Zamawiający**

Załącznik Nr 1: Specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa.

**Załącznik nr 3 - Opis przedmiotu zamówienia – Cena.**

**Instrukcja wypełnienia załącznika nr 3**

Dotyczy pakietów nr: **1, 2, 5, 6, 7 i 8**

1. Zamawiający wymaga aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:

- a). Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa.
2. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów leczniczych lub surowców farmaceutycznych posiadających pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne.
3. Wykonawca w swojej ofercie czytelnie wypełnia tabelę od kolumny „Liczba oferowanych opakowań” do kolumny „Kod EAN oferowanego produktu”. Prosimy o podawanie w swojej ofercie:
  - a). nazw handlowych z uwzględnieniem wielkości opakowań (gramatura/pojemność) - dotyczy pakietu 1 i 2,
  - b). nazw handlowych z uwzględnieniem ilości ampułko-strzykawek, butelek, fiolek itp. w opakowaniu - dotyczy pakietu nr 5, 6, 7 i 8.

Prosimy o wycenę tylko takiej liczby opakowań, jaka podana jest w naszej SIWZ (w przypadku niecałkowitej liczby opakowań podać liczbę oferowanych opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi).

Dotyczy pakietu nr **3 i 4**

1. Wykonawca w swojej ofercie czytelnie wypełnia tabelę od kolumny „Liczba oferowanych opakowań” do kolumny „Nazwa handlowa i wielkość opakowania”. Prosimy o podawanie w swojej ofercie nazw handlowych z uwzględnieniem wielkości opakowań. Prosimy o wycenę tylko takiej liczby opakowań, jaka podana jest w naszej SIWZ (w przypadku niecałkowitej liczby opakowań podać liczbę oferowanych opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadami matematycznymi).

2. Dla Pakietu nr **3**; Zamawiający wymaga aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:

- zgłoszenie w rejestrze Biura ds. Substancji Chemicznych;
- Karta Charakterystyki sporządzona zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (UE) nr 453/2010/WE z dnia 20 maja 2010 r.

Pakiet nr 1 - Surowce farmaceutyczne									
Lp.	Nazwa surowca farmaceutycznego/ produktu leczniczego	Wielkość opakowania	Liczba opakowań	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i wielkość opakowania	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Acidum acetylsalicylicum	25 g	2						
2.	Acidum boricum*	100 g	2						
3.		250 g	6						
4.	Acidum citricum monohydricum	100 g	1						
5.	Acidum lacticum (88-92%)	100 ml	1						
6.	Acidum salicylicum*	25 g	3						
7.		50 g	1						
8.	Adeps suillus	100 g	15						
9.	Amylum tritici*	25 g	1						
10.		50 g	1						
11.	Aqua Calcis*	50 g	3						
12.		100 g	5						
13.	Argenti nitras*	1 g	5						
14.		5 g	5						
15.	Ascorbylis palmitas	5 g	1						
16.	Balsamum peruvianum*	100 g	2						
17.		250 g	6						
18.	Benzocainum*	50 g	4						
19.		100 g	2						
20.	Bismuthi subgallas (Dermatolum)	5 g	3						
21.	Bismuthi subnitras	5 g	1						
22.	Bismuthum subcarbonicum	5 g	1						
23.	Calcii carbonas praecipitatus	100 g	2						
24.	Calcii lactas pentahydricus*	100 g	3						

25.		250 g	10						
26.	Cera alba	50 g	2						
27.	Cera flava	50 g	2						
28.	Chloramphenicolum*	1 g	3						
29.		5 g	5						
30.		10 g	3						
31.	Clotrimazolum pulvis	5 g	1						
32.	Codeini phosphas hemihydricus*	5 g	4						
33.		10 g	20						
34.	Cupri sulfas pentahydricus	1 g	1						
35.	Dimeticonum (Dimetykon 350)*	50 ml	2						
36.		100 ml	2						
37.	Dithranolum*	1 g	1						
38.		5 g	1						
39.	Ephedryni hydrochloridum	5 g	4						
40.	Erythromycin*	1 g	2						
41.		5 g	2						
42.		10 g	3						
43.	Ethacidini lactas*	1 g	1						
44.		5 g	1						
45.	Ethanolum 70%	800 g	10						
46.	Ethanolum 96%	800 g	5						
47.	Eucerinum (Unguentum Eucerini I)	1000 g	20						
48.		4000 g	50						
49.	Gentamicini sulfas*	1 g	1						
50.		5 g	2						
51.		10 g	2						
52.	Glycerolum 86% lub 85%**	1000 g	50						
53.	Glucosum monohydricum**	1000 g	30						
54.		5000 g	60						

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicza 80, 31-202 Kraków. Postępowanie nr **DZ.271.85. 2020** dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków.

55.	Gummi arabicum*	100 g	1						
56.		250 g	1						
57.	Hydrogenii peroxydum 30% (Perhydrol)	1000 g	10						
58.	Hydrocortisonum*	25 g	2						
59.		50 g	4						
60.	Ichthammolum	50 g	1						
61.	Iodum	5 g	2						
62.	Kalii bromidum*	10 g	1						
63.		25 g	1						
64.	Kalii chloridum	100 g	6						
65.	Kalii iodidum*	25 g	1						
66.		50 g	1						
67.	Lactosum monohydricum	100 g	2						
68.	Lanolinum	1000 g	30						
69.	Lavandulae aetheroleum	5 ml	1						
70.	Lekobaza	500 g	2						
71.		1000 g	10						
72.	Levomentholum	25 g	1						
73.		5 g	2						
74.	Lidocaini hydrochloridum*	10 g	4						
75.		25 g	3						
76.	Magnesi oxidatum ponderosum	50 g	1						
77.	Menthae piperitae aetheroleum	5 ml	1						
78.		10 ml	1						
79.	Metamizolum natrium*	5 g	2						
80.		25 g	1						
81.		5 g	1						
82.	Metronidazolium*	10 g	2						
83.		25 g	2						
84.	Morphini hydrochloridum	1 g	2						

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicza 80, 31-202 Kraków. Postępowanie nr **DZ.271.85. 2020** dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków.

85.	Natrii benzoas*	25 g	1						
86.		50 g	1						
87.	Natrii bromidum	50 g	1						
88.	Natrii chloridum	100 g	4						
89.		1000 g	3						
90.	Natrii dihydrogenophosphas dihydricus	25 g	1						
91.	Natrii hydrogenocarbonas (Natrium bicarbonicum)*	50 g	2						
92.		100 g	12						
93.	Natrii salicylas	50 g	1						
94.	Natrii tetraboras (Borax)*	250 g	5						
95.		1000 g	8						
96.	Natrii thiosulfas	50 g	1						
97.	Neomycini sulfas*	5 g	1						
98.		10 g	1						
99.	Nystatinum	10 g	12						
100.		100 g	2						
101.	Oleum cacao*	250 g	3						
102.		500 g	1						
103.	Oleum Lini**	100 ml	3						
104.	Oleum Rapae*, **	100 g	3						
105.		250 g	5						
106.	Oleum Ricin*, **	50 ml	3						
107.		100 ml	5						
108.	Papaverini hydrochloridum*	1 g	3						
109.		5 g	2						
110.	Paraffinum liquidum **	750 g lub 800 g	20						
111.	PentraVan podłoże do receptury aptecznej	100 g	20						
112.	Pepsini pulvis	10 g	1						
113.	Phenobarbitalum natricum*	5 g	3						
114.		50 g	2						



Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicza 80, 31-202 Kraków. Postępowanie nr **DZ.271.85. 2020** dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków.

115.	Pix liquida Pini	25 g	1					
116.	Promethazini hydrochloridum	1 g	1					
117.	Resorcinolum	10 g	2					
118.	Saccharum**	100 g	10					
119.	Sapo kalinus	50 g	1					
120.	Sulfur praecipitatum	50 g	5					
121.	Talcum*	250g	5					
122.		1000 g	2					
123.	Tanninum (Acidum tannicum)	25 g	2					
124.	Tinctura Adonidis vernalis titrata	250 g	60					
125.	Tinctura Convallariae titrata	250 g	30					
126.	Tinctura Crataegi	250 g	10					
127.	Tinctura Menthae piperitae	100 ml	15					
128.	Tinctura Valerianae	1000 ml	40					
129.	Unguentum Cholesteroli*	100 g	2					
130.		250 g	10					
131.	Urea pura*	100 g	4					
132.		250 g	15					
133.	Vaselinum album	1000 g	20					
134.		10 000 g	18					
135.	Vaselinum flavum	1000 g	6					
136.	Vaselinum hydrophylicum*	100 g	2					
137.		250 g	2					
138.		500 g	5					
139.	Vitaminum A syntheticum densatum oleosum 1,0 MIU/g**	5 g	50					
140.	Vitaminum E purum**	5 g	5					
141.	Zinci oxidi pasta	100 g	2					
142.		250 g	3					
143.		500 g	2					

144.	Zinci oxidum*	500 g	3					
145.		1000 g	3					
146.	Zinci sulfas heptahydricus*	1 g	1					
147.		5 g	1					
148.	Oplátky apteczne - kapsułki skrobiowe nr 2	op. a 500 szt.	16					
149.	Oplátky apteczne - kapsułki skrobiowe nr 3	op. a 500 szt.	4					
150.	Oplátky apteczne - kapsułki skrobiowe nr 4	op. a 500 szt.	4					
151.	Oplátky apteczne - kapsułki skrobiowe nr 5	op. a 500 szt.	2					
152.	Oplátky apteczne - kapsułki skrobiowe nr 6	op. a 500 szt.	2					
<b>Razem wartość brutto</b>								
*dla danego surowca farmaceutycznego wymagane opakowania tego samego producenta								
**zamawiający dopuszcza jedynie surowiec farmaceutyczny przeznaczony wyłącznie do receptury posiadający pozwolenie na dopuszczenie do obrotu								

**Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:	Nazwy firm podwykonawców:

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet 2 Produkty lecznicze									
Lp.	Nazwa surowca farmaceutycznego/ produktu leczniczego	Wielkość opakowania	Liczba opakowań	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i wielkość opakowania	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Neospasminum syrop	1250 g	450						
2.	Thymi sirupus compositus	1250 g	20						
3.	Linomag	70 g	50						
4.	Vitaminum A sol. aq. 45 000j./ml	10 ml	100						
5.	Vitaminum E 300 mg/ml, płyn doustny	10 ml	50						
6.	1% wodny roztwór fioletu gencjanowego	20 g lub 20 ml	20						
7.	1% spirytusowy roztwór fioletu gencjanowego	20 g lub 20 ml	5						
8.	Hydrogenii peroxydum 3% (Woda utleniona)	100 g lub 100 ml	400						
9.	Iodi solutio aquosa (Roztwór wodny jodu, Płyn Lugola)	40 g	30						
10.	Spiritus salicylatus (Spirytus salicylowy)	100 g lub 100 ml	20						
11.	Spirytus skażony hibitanem 0,5%	1000 ml	500						
<b>Razem wartość brutto:</b>									

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet nr 3 Substancje chemiczne								
Lp.	Nazwa produktu	Wielkość opakowania	Liczba opakowań	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i wielkość opakowania
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Alkohol etylowy całkowicie skażony (trzema substancjami skażającymi: metyloetyloketonem, alkoholem izopropylowym oraz benzoesanem denatonium) odwodniony o zawartości alkoholu 99,9 % (wagowo)*	opakowanie 5 L	300					
2.	Alkohol etylowy całkowicie skażony (trzema substancjami skażającymi: propan-2-olem, butanonem oraz benzoesanem denatonium) o zawartości alkoholu 96% (wagowo)*	opakowanie 5 L	150					
3.	Alkohol etylowy czysty 70%	opakowanie 1 L	100					
4.	Alkohol etylowy czysty 96%	opakowanie 1 L	100					
5.	Benzyna apteczna	opakowanie 1 L	600					
<b>Razem wartość brutto:</b>								

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

-zgłoszenie w rejestrze Biura ds. Substancji Chemicznych;

-Karta Charakterystyki sporządzona zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (UE) nr 453/2010/WE z dnia 20 maja 2010 r.

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet nr 4 Utensylia oraz opakowania do leków recepturowych								
Lp.	Nazwa/Opis produktu	Objętość/Wymiary	Liczba sztuk/opakowań	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i wielkość opakowania
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Butelka sterylna, biała, wykonana z tworzywa sztucznego, z zakraplaczem i nakrętką.	10 ml	40					
2.	Butelka sterylna, biała, wykonana z tworzywa sztucznego, z zakraplaczem i nakrętką.	30 ml	10					
3.	Butelka sterylna z nakrętką.	100 ml	10					
4.	Butelka sterylna z nakrętką.	150ml	10					
5.	Butelka sterylna z nakrętką.	250 ml	10					
6.	Butelka szklana	20 ml śr 18 mm	4 000					
7.	Butelka szklana	50 ml śr. 18 mm	400					
8.	Butelka szklana	100 ml śr. 28 mm	600					
9.	Butelka szklana	150 ml śr. 28 mm	700					
10.	Butelka szklana	200 ml śr. 28 mm	400					
11.	Butelka szklana	250 ml śr 28 mm	300					
12.	Butelka szklana	300 ml śr. 28 mm	500					
13.	Butelka szklana	500 ml śr. 28 mm	500					
14.	Butelka szklana	1000 ml śr. 28 mm	800					
15.	Słoik apteczny/ butelka z szeroką szyjką	60 ml śr 32 mm	100					
16.	Słoik apteczny/ butelka z szeroką szyjką	100 ml śr 32 mm	300					

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicza 80, 31-202 Kraków. Postępowanie nr **DZ.271.85. 2020** dostawa surowców farmaceutycznych, utensylii recepturowych, **szczepionek przeciwko pneumokokom i innych leków.**

17.	Biała, nieprzezroczysta nakrętka na butelkę	śr. 18 mm	4 000				
18.	Biała, nieprzezroczysta nakrętka na butelkę	śr. 22 mm	500				
19.	Biała, nieprzezroczysta nakrętka na butelkę	śr. 28 mm	4 500				
20.	Biała, nieprzezroczysta nakrętka na butelkę/ słoik	śr. 32 mm	500				
21.	Sączki do kropli ocznych, sterylne, jednorazowe z filtrem membranowym 0,2 mcm zapewniającym usunięcie mikroorganizmów (m.in. bakterii, grzybów) i cząstek stałych, pozwalające na sterylną filtrację roztworów oftalmicznych, z membraną z celulozy octanowej i obudową posiadającą końcówki LUER z obu stron, do mocowania w strzykawce z jednej strony i ewentualnie igły z drugiej.		40				
22.	Kapsułki żelatynowe twarde, nieprzezroczyste, kompatybilne z kapsułką Capsunorm	0,30ml	25 000				
23.		0,68ml	1 000				
24.		0,95ml	1 000				
25.	Formy do czopków	1g	1 op. a 300 otworów				
26.	Formy do czopków	2g	1 op. a 300 otworów				
27.	Formy do globulek	3g	1 op. a 264 otworów				
28.	Stojaczek do foremek na czopki/globulki kompatybilny z zaoforowanymi formami.		1				
29.	Pojemnik do unguatora -opakowanie na leki magistralne, wspomagające sporządzenie maści, kremów, czopków bezpośrednio w pojemniku, posiadające ruchome dno, które pozwala na dozowanie leku.	50/70ml	50				
30.		100/140ml	200				
31.		200/280ml	100				
32.		300/390ml	20				
33.		500/600ml	40				
34.		1000/1250ml	60				

35.	Jalowy pojemnik do unguatora - opakowanie na leki magistralne, posiadające ruchome dno, które pozwala na dozowanie leku.	100/140 ml	5				
36.	Aplikator do unguatora krótka końcówka dozująca		1 op. a 20 szt.				
37.	Mieszadło wielokrotnego użytku o wymiarach dedykowanych do pojemników UNGUATOR® 100/140 ml		1				
38.	Mieszadło wielokrotnego użytku o wymiarach dedykowanych do pojemników UNGUATOR® 200/280 ml		1				
39.	Mieszadło wielokrotnego użytku o wymiarach dedykowanych do pojemników UNGUATOR® 500/600ml		1				
40.	Mieszadło wielokrotnego użytku o wymiarach dedykowanych do pojemników UNGUATOR® 1000/1250 ml		1				
41.	Trzpień mieszadeł EWR Unguator® 15/100ml		1				
42.	Jalowe mieszadła jednorazowe UNGUATOR® 100/200 ml współpracujące z trzpieniem EWR Unguator® 15/100 ml i pasujące do pojemników Unguator® 100/140 oraz 200/280ml		1 op. a 100 szt.				
43.	Pudełko apteczne	30 g	50				
44.	Pudełko apteczne	50 g	8 000				
45.	Pudełko apteczne	100 g	500				
46.	Pudełko apteczne	200 g	400				
47.	Pojemnik na proszki	3/55 ml	600				
48.	Pojemnik na proszki	0/65 ml	200				
49.	Pojemnik na proszki	00/75 ml	100				
50.	Podkładki (krążki) pergaminowe	śr. 100-110 mm	20 op. a 100 szt.				

51.	Podkładki (krążki) pergaminowe	śr. 135-140 mm	10 op. a 100 szt.					
52.	Torebki białe papierowe	120 mm x 170 mm, poj. 75 g	70 op. a 100 szt.					
53.	Torebki pomarańczowe papierowe	120 mm x 170 mm, poj. 75 g	5 op. a 100 szt.					
54.	Karta recepturowa/ karta celuloidowa/ "kliszka"		50 szt.					
55.	Etykieta samoprzylepna "Chronić od światła"	15-20 mm x 40-50 mm	1 kpl. a 640 szt.					
56.	Etykieta samoprzylepna "Zmieszać przed użyciem"	15-20 mm x 40-50 mm	1 kpl. a 640 szt.					
57.	Etykieta samoprzylepna "Przechowywać w temp. od ... do...."	15-20 mm x 40-50 mm	1 kpl. a 640 szt.					
59.	Gumki recepturowe - 60 mm (1 kg)	1 kg	1					
<b>Razem wartość brutto:</b>								

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy



Pakiet nr 5 Szczepionka przeciw pneumokokom 13-walentna									
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość ampulko-strzykawek	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Szczepionka przeciw pneumokokom polisacharydowa, <b>skoniugowana</b> , 13-walentna, adsorbowana taka jak Prevenar 13 lub inna równoważna	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampulko-strzykawka 0,5ml	900						
<b>Razem wartość brutto:</b>									

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet nr 6 Szczepionka przeciw pneumokokom 23-walentna									
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość ampulko-strzykawek	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Szczepionka przeciw pneumokokom, polisacharydowa, 23-walentna taka jak Pneumovax 23 lub inna równoważna	roztwór do wstrzykiwań; 1 amp.-strzyk. 0,5 ml, 1 dawka zawiera po 25 µg polisacharydu otoczkowego każdego z 23 serotypów Streptococcus pneumoniae	300						
<b>Razem wartość brutto:</b>									

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet nr 7 - Aprotynina									
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Aprotininum	roztwór do infuzji, 277,8 j. Ph. Eur. (500 000 KIU)	400						
<b>Razem wartość brutto:</b>									

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
 Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

Pakiet nr 8 Human Prothrombin Complex									
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.5 x kol.6 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Human Prothrombin Complex: Coagulation Factor II+ Factor VII + Factor IX + Factor X, zawierający ponadto inhibitory krzepnięcia, m. in. białko C	proszek do sporz. roztworu do wstrzykiwań + rozpuszczalnik; 280-960 j.m. cz. II + 180-500 j.m. cz. VII + 400-620 j.m. cz. IX + 360-1200 j.m. cz. X	180						
<b>Razem wartość brutto:</b>									

**Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących dokumentów:**

- Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa;

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

<b>Następującą część zamówienia zamierzam powierzyć podwykonawcy:</b>	<b>Nazwy firm podwykonawców:</b>

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

....., dnia .....

.....  
Podpisy i pieczętki imienne osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy