

Kraków, dnia 22.09.2022 r.

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**„Dostawa produktów leczniczych”
nr postępowania DZ.271.81.2022**

Postępowanie w trybie przetargu nieograniczonego.

Zamawiający:

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

ZATWIERDZAM:

Dyrektor Szpitala

Lek. Grzegorz Fitas

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

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

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

przetargi@szpitaljp2.krakow.pl – poczta elektroniczna Zamawiającego

www.szpitaljp2.krakow.pl – oficjalna strona internetowa Zamawiającego

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

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

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

3. Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego.

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

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

Nie dotyczy

5. Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem dostawa produktów leczniczych. Kody CPV: 33610000-9; 33651520-9, 33622000-6, 33690000-3, 33652000-5, 33652100-6, 33652100-6, 33651100-9, 33661100-2, 33600000-6, 33141510-8, 33621100-0, 33622100-7, 33621200-1;

Postępowanie oznaczone jest znakiem **DZ.271.81.2022** pn. dostawa produktów leczniczych. Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

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

6. Termin wykonania zamówienia

1 rok od podpisania umowy dla wszystkich części.

7. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego

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

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

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

<https://platformazakupowa.pl>

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

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

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

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

- a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
- b) komputer klasy PC lub MAC, o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje.
- c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
- d) włączona obsługa JavaScript,
- e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader, lub inny obsługujący format plików .pdf.

5. Zalecane formaty przesyłanych danych, tj. plików o wielkości do 75 MB. -

Zalecany format: pdf. Zamawiający dopuszcza również inne powszechnie stosowane formaty takie jak na przykład: doc, docx, xls, jpg, zip, 7Z.

6. Zalecany format kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

- a) dokumenty w formacie pdf zaleca się podpisywać formatem PAdES;
- b) dopuszcza się podpisanie dokumentów w formacie innym niż .pdf, wtedy zaleca się użyć formatu XAdES.

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

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

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

Zamawiający będzie się porozumiewał przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

10. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami

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

11. Termin związania ofertą

Wykonawca jest związany ofertą do dnia **25.01 .2023 r.**

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

1.Oferta powinna być:

- a) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim
- b) złożona w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego

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

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

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

Zgodnie z § 2 ust 1 i 2 Rozporządzenia:

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

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

Zgodnie z § 4 ust 1 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 5 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 6 Rozporządzenia:

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

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

~~podpisem osobistym~~, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

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

- 1) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
- 2) przedmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) innych dokumentów, ~~w tym dokumentów, o których mowa w art. 94 ust. 2 ustawy~~ – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

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

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

Zgodnie z § 7 Rozporządzenia:

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

2. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w ust. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe, ~~dokumenty, o których mowa w art. 94 ust. 2~~

~~ustawy~~, niewystawione przez upoważnione podmioty lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, ~~a w przypadku postępowań lub konkursów o wartości mniejszej niż progi unijne, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym,~~ poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.

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

- 1) podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
- 2) przedmiotowego środka dowodowego, ~~dokumentu, o którym mowa w art. 94 ust. 2 ustawy,~~ oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) pełnomocnictwa – mocodawca.

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

Zgodnie z § 8 Rozporządzenia:

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

Zgodnie z § 10 Rozporządzenia:

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

- 1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych;
- 2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym;
- 3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku;
- 4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.

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

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

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

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

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

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy złożenia:

- a) pełnomocnictwa do podpisania oferty, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o wpisie do centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie

kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba wymieniona w rejestrze, która jest wskazana, jako upoważniona do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz,

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

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

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

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

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt 15. I tabela poz. 7 składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

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

„2. Warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt 2, jest spełniony,

jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

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

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

14. Przedmiotowe środki dowodowe

l.p.	Przedmiotowe środki dowodowe
1.	Dla produktów leczniczych w pozycjach: Części od nr 1 do nr 48 oraz części od nr 52 do nr 71 Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania produktów leczniczych: „Oświadczam, że zaoferowane produkty są produktami leczniczymi dopuszczonymi do obrotu w myśl zapisów ustawy prawo farmaceutyczne” zgodnie z załącznikiem nr 7
2.	Dla wyrobów medycznych w pozycjach: część nr 54 poz.68 Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych zgodnie z załącznikiem nr 6

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

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

15. Podmiotowe środki dowodowe

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

I.

L.p.	Podmiotowe środki dowodowe
1.	informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie: a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
2.	oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej wg załącznika nr 1a do SWZ;
3.	zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

4.	zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
5.	oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w: a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu za-klócenie konkurencji, d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy, e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1170) wg załącznika 1b do SWZ;

5a.	Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp wg. załącznika nr 5 do SWZ
6.	Na potwierdzenie spełnienia warunku, o którym mowa w punkcie 18.II SWZ Wykonawca przedłoży Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia, jeśli jest wymagany przez przepisy prawa¹

oraz

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

II.

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

- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w punkcie I.1 – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie, o którym mowa w punkcie I.1
- 2) zaświadczenia, o którym mowa w punkcie I.3 zaświadczenia albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na

¹ Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże posiadanie aktualnych uprawnień do obrotu produktami farmaceutycznymi (w przypadku Wykonawcy mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – dokument równoważny), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, tj. np.: zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub koncesję na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie wytwarzania produktów leczniczych (jeśli jest wytwórcą) lub prowadzenia hurtowni farmaceutycznej lub składu konsygnacyjnego produktów leczniczych, lub inny dokument równoważny umożliwiający obrót przedmiotem zamówienia – dotyczy wyłącznie oferowanych produktów leczniczych.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunki, o których mowa powyżej, zostaną spełnione jeżeli przynajmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia będzie posiadał ww. uprawnienia. Wykonawca który w ramach wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia wykaże posiadanie stosownych uprawnień musi realizować, tą część zamówienia, z którą wiąże się obowiązek posiadania wymaganych uprawnień.

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia składają oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni Wykonawcy – zgodnie z załącznikiem nr 4 do SWZ.

ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, o których mowa w punkcie I.4 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

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

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

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

16. Sposób oraz termin składania ofert

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy zamieścić na Platformie pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/szpitaljp2> do dnia 28.10.2022 r. do godz. 9:00 w formie elektronicznej.

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

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

- bezpośrednio na dokumencie przesłanym do Platformy lub/i
- dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 **Formularza** składania oferty (po kliknięciu w przycisk „**Przejdź do podsumowania**”).

4. Za datę przekazania oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) wraz z wgraniem paczki w formacie XML w drugim kroku składania

oferty poprzez kliknięcie przycisku “ **Złóż ofertę**” i wyświetlaniu komunikatu, że oferta została złożona.

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

17. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 28.10.2022 r., o godzinie 9:10** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych (budynek A-VII).
2. Informację z otwarcia ofert Zamawiający udostępni na Platformie Zakupowej niniejszego postępowania w zakładce „Komunikaty”.

18. Warunki udziału w postępowaniu

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

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

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp przewiduje opisaną w tym przepisie możliwość, aby najpierw dokonać badania i oceny ofert, a

następnie dokonać kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

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

19. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania

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

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

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

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

Zgodnie z art. 110 ustawy Pzp:

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

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

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

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

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

- a) zerwał wszelkie powiązania z osobami lub podmiotami odpowiedzialnymi za nieprawidłowe postępowanie wykonawcy,
- b) zreorganizował personel,
- c) wdrożył system sprawozdawczości i kontroli,

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

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

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

Zgodnie z art. 111 ustawy Pzp:

Wykluczenie wykonawcy następuje:

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

2) w przypadkach, o których mowa w:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

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

1. Zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)-e), ust. 8, 9 i 10, art. 11,

12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)-f) i lit. h)-j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)-e) i lit. g)-i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)-d), lit. f)-h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

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

w Rosji;

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

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

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

a) eksploatacja, utrzymanie, likwidacja potencjału jądrowego do zastosowań cywilnych,

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

b) współpraca międzyrządowa w ramach programów kosmicznych;

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

d) funkcjonowanie przedstawicielstw dyplomatycznych i konsularnych Unii i państw członkowskich w Rosji, w tym delegatur, ambasad i misji, lub organizacji

międzynarodowych w Rosji korzystających z immunitetów zgodnie z prawem międzynarodowym;

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

f) zakup, przywóz lub transport do Unii węgla oraz innych stałych paliw kopalnych, wymienionych

w załączniku XXII, do dnia 10 sierpnia 2022 r.

20. Sposób obliczenia ceny

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

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

UWAGA:

1. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2018 r. poz. 2174, z późn. zm.15)), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.

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

- 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

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

Zamawiający przy wyborze ofert będzie kierował się kryterium podanym w poniższej tabeli.

1. Kryterium oceny oferty i jego znaczenie (dotyczy wszystkich pakietów):

L.p.	Kryterium	Znaczenie procentowe kryterium (R_j)	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1.	Cena oferty [C]	$R_1 = 100\%$	100 punktów
Suma:		100%	

2.Sposób oceny ofert:

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

$$W = C$$

Gdzie:

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

Cena Brutto winna być wyrażona w złotych polskich.

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

Cena brutto zostanie wyliczona na podstawie wypełnionego formularza ofertowego.

Ocena punktowa oferty zostanie dokonana zgodnie z formułą:

- Cena brutto usługi – 100 %

$$W_o = \frac{C_{\min}}{C_o} \times 100 \text{ pkt}$$

W_o – ilość

punktów uzyskana przez wykonawcę, którego oferta podlega ocenie.

$C_{\min}$ – cena najniższa podana przez wykonawcę, spośród złożonych ważnych ofert.

C_o – Cena oferowana podana przez wykonawcę.

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

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

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

23. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy

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

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

Odwołanie przysługuje na:

- 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
- 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;

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

1. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

2. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

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

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

Odwołanie wnosi się w terminie:

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

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

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

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

Odwołanie zawiera:

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

- 2) nazwę i siedzibę zamawiającego, numer telefonu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego;
- 3) numer Powszechnego Elektronicznego Systemu Ewidencji Ludności (PESEL) lub NIP odwołującego będącego osobą fizyczną, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania albo posiada go nie mając takiego obowiązku;
- 4) numer w Krajowym Rejestrze Sądowym, a w przypadku jego braku – numer w innym właściwym rejestrze, ewidencji lub NIP odwołującego niebędącego osobą fizyczną, który nie ma obowiązku wpisu we właściwym rejestrze lub ewidencji, jeżeli jest on obowiązany do jego posiadania;
- 5) określenie przedmiotu zamówienia;
- 6) wskazanie numeru ogłoszenia w przypadku publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej;
- 7) wskazanie czynności lub zaniechania czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, lub wskazanie zaniechania przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy;
- 8) zwięzłe przedstawienie zarzutów;
- 9) żądanie co do sposobu rozstrzygnięcia odwołania;
- 10) wskazanie okoliczności faktycznych i prawnych uzasadniających wniesienie odwołania oraz dowodów na poparcie przytoczonych okoliczności;
- 11) podpis odwołującego albo jego przedstawiciela lub przedstawicieli;
- 12) wykaz załączników.

2. Do odwołania dołącza się:

- 1) dowód uiszczenia wpisu od odwołania w wymaganej wysokości;
- 2) dowód przekazania odpowiednio odwołania albo jego kopii zamawiającemu;
- 3) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania odwołującego.

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

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

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

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

26. Informacja dotyczące ofert wariantowych.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

27. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy.

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

30. Wymagania dotyczące wadium, w tym jego kwota.

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

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

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

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

34. Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

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

Nie dotyczy

39. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

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

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II**, ul. Prądnicka 80, 31-202 Kraków, tel. 12 614 20 00, e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl;
- „Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować poprzez adres e-mail: iod@szpitaljp2.krakow.pl lub pod nr tel. 12 614 30 49 we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z ich przetwarzaniem.”
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.81.2022 – dostawa produktów leczniczych**, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę Prawo zamówień publicznych dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych **;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

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

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

41. Załączniki

1. Załącznik nr 1 – Oświadczenie Wykonawcy w zakresie niepodlegania wykluczeniu z postępowania oraz spełniania warunków udziału, w formie jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ/ESPD).
2. Załącznik nr 1a – Oświadczenie Wykonawcy o przynależności / braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.
3. Załącznik nr 1b – Oświadczenie Wykonawcy.
4. Załącznik nr 2 – Wzór umowy.
5. Załącznik nr 3 – Specyfikacja asortymentowo – ilościowo – cenowa.
6. Załącznik nr 4 - Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp.

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

8. Załącznik nr 6 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania wyrobów medycznych (dla części nr 54 poz.68)

9. Załącznik nr 7 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania produktów leczniczych (dla części nr 1-48 oraz 52-71)

ZATWIERDZAM

lek. Grzegorz Fitas

Dyrektor Szpitala

Załącznik nr 1 do SWZ

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

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

Załącznik nr 1a do SWZ

Zamawiający:

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

Wykonawca:

.....

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

reprezentowany przez:

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

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

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

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.81.2022**
– **dostawa produktów leczniczych** oświadczam że:

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

1.....

2.....

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

.....

Załącznik nr 1b do SWZ

Zamawiający:

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

Wykonawca:

.....

.....

.....

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

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

.....

.....

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

Oświadczenie Wykonawcy

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **DZ.271.81.2022**
– **dostawa produktów leczniczych** prowadzonego przez **Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II** oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy (załącznik nr 1 do SWZ), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

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

Załącznik nr 2 do SWZ

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 powyżej 215 000 Euro – postępowanie nr **DZ.271.81.2022** następującej treści: **dostawa produktów leczniczych**.

§ 1 - Przedmiot umowy

1. Na zasadach określonych w niniejszej umowie, Wykonawca zobowiązuje się sprzedawać Zamawiającemu, zwane dalej „produktami”, wymienione w odpowiednim załączniku do umowy (załącznik Nr SWZ), który zawiera specyfikację asortymentowo – ilościowo – cenową.
2. Złożenie przez Zamawiającego zamówienia u Wykonawcy stanowi zobowiązanie dla Wykonawcy do sprzedaży produktów na zasadach określonych w zamówieniu i niniejszej umowie.

3. Zamówienie może być złożone faksem lub pocztą elektroniczną na adres:.....
..... Zamówienie będzie określało rodzaj i ilość nabywanych produktów, a także termin jego dostarczenia Zamawiającemu.
4. Decyzję o złożeniu zamówienia w imieniu Zamawiającego podejmuje Kierownik Apteki Szpitalnej.
5. Termin realizacji zamówienia wynosi 5 dni, licząc od daty otrzymania zamówienia przez Wykonawcę. W uzasadnionych przypadkach zamawiający może żądać realizacji zamówienia w terminie krótszym. W przypadkach nagłych (zamówienie na cito) Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkty do 24 godzin, licząc od momentu złożenia zamówienia.

§ 2 - Cena i warunki dostawy

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

§ 3 – Wymogi dotyczące przedmiotu umowy

1. Wykonawca dostarczy tylko takie produkty, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami. Minimalny wymagany termin przydatności do stosowania dostarczanych produktów będzie wynosił: 6 miesięcy dla dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia żywieniowego/medycznego oraz produktów leczniczych będących szczepionkami; 12 miesięcy dla pozostałych produktów (produkty lecznicze, wyroby medyczne, produkty biobójcze, suplementy diety, kosmetyki i inne produkty). Jeżeli okres ważności nieotwartego produktu leczniczego objętego umową wskazany w ChPL jest krótszy, wówczas minimalnym terminem przydatności dostarczanego produktu jest połowa okresu wskazanego w ChPL.
2. Dostawy produktów z krótszym, niż określony powyżej, terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
3. W przypadku zamówień produktów leczniczych do stosowania w ramach programów lekowych lub chemioterapii 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. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie Zamawiający ma prawo dokonać zwrotu dostarczonych

produktów, pozostających w magazynie Zamawiającego w dniu wycofania refundacji i zażądać zwrotu zapłaconej ceny.

§ 4 - Odbiór i warunki płatności

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

§ 5 – Odpowiedzialność

1. W razie zwłoki w realizacji zamówienia, Zamawiający może:
 - nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki;
 - bez dodatkowego wzywania Wykonawcy, dokonać wykonania zastępczego umowy, tj. zakupu interwencyjnego produktu objętego umową u podmiotu trzeciego po aktualnej cenie rynkowej. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia różnicy pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wyliczoną na podstawie załącznika do umowy. Naliczenie różnicy zostanie przekazane Wykonawcy w formie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty tak naliczonych kosztów wykonania zastępczego. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia naliczonych kosztów z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych wierzytelności przysługujących Wykonawcy.
2. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki.
3. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający, wynosi 40% kwoty, o której mowa w § 2 ust. 2 umowy.
5. W związku z treścią art. 5k ROZPORZĄDZENIA RADY (UE) NR 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie Wykonawca jest zobowiązany

zapewnić aby przez cały okres obowiązywania umowy z Zamawiającym nie podlegał pod sankcje opisaną w wyżej wymienionym przepisie. W wypadku zaistnienia którejkolwiek z przesłanek opisanych w wyżej wymienionym artykule skutkujących zakazem dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych w jego rozumieniu Wykonawca zobligowany jest do natychmiastowego zawiadomienia o tym fakcie Zamawiającego. W takim wypadku Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 20 % wartości zamówienia podanego w **§2 ust. 2**. W wypadku zaniechania przez Wykonawcę zawiadomienia Zamawiającego o zaistnieniu zdarzenia opisanego w zdaniu poprzednim Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 30 % wartości Zamówienia w **§2 ust. 2**.

6. Przy naliczaniu maksymalnej wysokości kar nie uwzględnia się kary naliczonej na podstawie **§ 5 ust. 5**

§ 6 - Okres obowiązywania umowy

1. Umowa została zawarta na okres jednego roku, to jest do dnia r.
2. Umowa wygasa wcześniej, jeśli cena dostarczonych produktów przekroczy maksymalną cenę podaną w § 2 ust. 2 umowy.

§ 7 - Zmiany sposobu wykonywania umowy

1. Jeżeli nastąpi udokumentowany brak możliwości dostawy produktu o nazwie handlowej wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i w umowie w szczególności ze względu na wstrzymanie lub zaprzestanie jego produkcji, Wykonawca może a) dostarczyć produkt równoważny, odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ przy zachowaniu cen jednostkowych, b) powierzyć realizację dostawy wskazanemu przez siebie podwykonawcy.
2. Jeżeli nastąpi nierównomierne zużycie przez Zamawiającego poszczególnych produktów określonych w odpowiednim załączniku do umowy, Zamawiający może zmienić ilość zamówień produktów określonych w odpowiednim załączniku przy zachowaniu cen jednostkowych oraz ceny maksymalnej z załącznika.
3. Jeżeli nastąpi obniżenie limitu finansowania produktu leczniczego do stosowania w programach lekowych lub chemioterapii lub wydanie korzystniejszych postanowień w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka, obniżeniu ulegają 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 ulega obniżeniu do wysokości obowiązującego limitu finansowania.
4. Jeżeli nastąpi obniżenie ceny jednostkowej, wynikającej z obowiązującego obwieszczenia Ministra Zdrowia lub z decyzji administracyjnej o objęciu refundacją dostarczanego produktu leczniczego w zakresie instrumentów dzielenia ryzyka i maksymalna cena zamówień dla danego załącznika nie zostanie w okresie umownym wyczerpana, Zamawiający może zwiększyć zamówienie produktów leczniczych z tego załącznika. Uprawnienie nie to nie może spowodować przekroczenia kwot maksymalnych dla poszczególnych załączników.
5. W przypadku zmiany przez Wykonawcę własnej oferty handlowej Wykonawca może jednostronnie obniżyć cenę produktów.

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

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

§ 8 - Zmiany umowy

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

2. Jeżeli nastąpi wycofanie refundacji produktu leczniczego o nazwie handlowej, wskazanej przez Wykonawcę w ofercie, strony mogą zmienić umowę w ten sposób, że dopuszczają produkt równoważny odpowiadający opisowi umieszczonemu w SWZ oraz wymogom zawartym w § 3 albo realizację dostawy przez podwykonawcę wskazanego przez Wykonawcę umowy. 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.

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

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

§ 9 - Postanowienia końcowe

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mieć będą przepisy Kodeksu cywilnego oraz Prawo zamówień publicznych.
2. Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z umowy bez zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.

4. Ewentualne spory rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Wykonawca

Zamawiający

Załącznik nr 3 do SWZ

UWAGA:

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

Pakiet nr 1										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Sofosbuvirum + Velpatasvirum + Voxilaprevirum*	tabl. powl.	400 + 100 + 100 mg	840						

* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.71.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 2										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum*	roztwór do infuzji	5 g/ fiolkę lub butelkę	200						
2.			10 g/ fiolkę lub butelkę	900						

* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.67., wymagane dawki leku jednego producenta dla tej samej substancji czynnej. Zamawiający dopuszcza w ramach realizacji umowy dostawy leku w innych dawkach będących krotnością dawek wskazanych w pozycjach 1-2, z przeliczeniem ceny proporcjonalnie do dostarczanej dawki immunoglobuliny.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 3										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu

						VAT)		podatku VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Agalsidasum alfa*	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	1 mg/ 1ml, fiolka 3,5 ml	500						

* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.104.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 4

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Migalastatum*	kaps. tward.	123 mg	196						

* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.104.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 5

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Evolocumabum*	roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu	140 mg	160						

* wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.101.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 6

L.p.	Nazwa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba	Cena	Stawka	Wartość	Nazwa	Kod EAN
------	-------	--------------------------	-------	-------	--------	------	--------	---------	-------	---------

	międzynarodowa				oferowanych opakowań	jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	podatku VAT	brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	handlowa i ilość w opakowaniu	oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Macytentan*	tabl. powl.	10 mg	19500						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 7

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Epoprostenol*	proszek do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka	0,5 mg	15000						
2.			1,5 mg	15000						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 8

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Riociguat*	tabl. powl.	0,5 mg	420						
2.			1 mg	840						
3.			1,5 mg	2100						
4.			2 mg	7560						
5.			2,5 mg	37800						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 9										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Pembrolizumab*	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, fiolka	100 mg/4 ml	1300						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 10										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Durvalumab*	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	120 mg	50						
2.			500 mg	750						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 11										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu

								VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Nivolumab*	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	4 ml	70						
2.			10 ml	140						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 12

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Osimertinibum*	tabl.powl.	40 mg	2400						
2.			80 mg	9000						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 13

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Afatinib*	tabl.powl.	40 mg	1 820						
2.			30 mg	2 184						
3.			20 mg	1 092						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 14

L.p.	Nazwa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba	Cena	Stawka	Wartość	Nazwa	Kod EAN
------	-------	--------------------------	-------	-------	--------	------	--------	---------	-------	---------

	międzynarodowa				oferowanych opakowań	jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	podatku VAT	brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	handlowa i ilość w opakowaniu	oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Nintedanibum*	kapsułka (opakowanie a' 120 szt)	100 mg	8 400						
2.		kapsułka	150 mg	600						
*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.6										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 15										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Selexipagum*	tabletki powlekane - op. a 140 tabl.	200 mcg	4200						
2.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	200 mcg	1800						
3.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	400 mcg	1500						
4.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	600 mcg	1800						
5.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	800 mcg	3600						
6.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	1000 mcg	600						
7.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	1200 mcg	1080						
8.		tabletki powlekane - op. a 60 tabl.	1400 mcg	1800						
9.		tabletki powlekane - op. a	1600 mcg	1200						

		60 tabl.								
--	--	----------	--	--	--	--	--	--	--	--

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.31

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 16

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Nintedanibum*	kapsułki miękkie	100 mg	18000						
2.		kapsułki miękkie	150 mg	27000						

*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.87

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 17

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Infliksimab*	Proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji/ fiolka	100 mg	50						

*produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostępu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 18

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op.	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x	Nazwa handlowa i ilość w	Kod EAN oferowanego produktu
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	-----------------------------	-------------------------------	--------------------	---------------------------------	--------------------------	------------------------------

						(czyli bez podatku VAT)		współczynnik stawki podatku VAT)	opakowaniu	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	*Calcii folinas	roztwór do wstrzykiwań, fiolka	50 mg	150						
2.			100 mg	200						
3.			200 mg	300						
4.			350 mg	300						
5.			500 mg	80						
6.			1000 mg	30						

* wymagane dawki leku jednego producenta.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 19

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	*Irinotecani hydrochloridum	koncentrat do sporz. roztworu do wlewu i.v.fiol.	40 mg	140						
2.			100 mg	80						
3.			300 mg	80						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki leku jednego producenta.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 20

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Docetaxelum *	koncentrat do sporz.	20 mg	250						

2.		roztworu do wlewu i.v.fiol.	80 mg	200						
3.			160 mg	56						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii, wymagane dawki leku jednego producenta.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 21

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Bleomycin sulfate*	proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań, fiol.	15000 j.m.	100						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 22

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Fulvestrantum*	roztwór do wstrzykiwań, 250 mg/5 ml	op. zawierające: 2 amp.-strz.po 5 ml + 2 igły	50						

*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 23

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	-----------------------------	--	--------------------	--	-------------------------------------	------------------------------

						podatku VAT)		stawki podatku VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Dexamethasoni phosphas*	roztwór do wstrzykiwań	20 mg/ 2,5 ml	800						
*Wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach chemioterapii.										
Razem wartość brutto:										

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 24										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Kanakinumab*	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	150 mg	24						
*produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostępu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego										
Razem wartość brutto:										

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 25										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Tocilizumabum*	roztwór do wstrzykiwań,	162 mg/ml	160						
produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostępu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego										
Razem wartość brutto:										

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 26

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Alirocumabum*	roztwór do wstrzykiwań, wstrzykiwacz	150 mg	200						
*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.101										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 27										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Benralizumab*	roztwór do wstrzykiwań; amp.-strzyk. lub wstrzykiwacz	30 mg/ 1 ml	150						
*wymagany preparat objęty refundacją NFZ - lek stosowany w ramach programu lekowego B.44.										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 28										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Rituximabum*	koncentrat do	100 mg	20						

2		sporządzania roztworu do infuzji	500 mg	200						
produkt leczniczy finansowany w ramach Ratunkowego Dostępu do Technologii Lekowej, wymagana cena nie wyższa niż cena stosowana w ramach programu lekowego										
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 29										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Meropenem sodu	sucha subst. do inj. i.v.	1 g	25000						
2.			0,5 g	3000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 30										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Clarithromycin	proszek do sporz. roztworu do wlewu i.v.	0,5 g	720						
2.	Clarithromycin	tabl.powl.	500mg	3500						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 31										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu

						VAT)		podatku VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Oritavancinum	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji/ fiolka	400 mg	12						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 32

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Desflurane*	płyn wziewny, butelka 240 ml ze szczelnym systemem napełniania parownika		150						

*Wykonawca na czas trwania umowy użycza bezpłatnie parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 3 sztuk.

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 33

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Sevoflurane*	płyn wziewny w bezpiecznym opakowaniu z tworzywa sztucznego (np. polietylenonaftalenu) lub aluminium, ze szczelnym, bezpośrednim systemem napełniania parownika, 250 ml		480						

*Wykonawca na czas trwania umowy użycza bezpłatnie parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 21 sztuk.

Razem wartość brutto:	
------------------------------	--

Pakiet nr 34										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Aqua pro iniectione	roztwór do sporządzania leków do podawania pozajelitowego amp.	10 ml	38000						
2.	Ipratropium bromide	aerosol wziewny - 10ml	20mcg/dawka	200						
3.	Baclofen	tabl.	10 mg	750						
4.			25 mg	250						
5.	Amikacin	roztwór do wstrz. dom. i wlewu doż. inj.	1000mg/4ml	200						
6.			500mg/2ml	500						
7.			250mg/2ml	500						
8.	Amikacin	krople do oczu 5ml	0,003 g/ml (0,3%)	2						
9.	Aciclovir	tabl., tabl. powl.	0,2 g	1200						
10.			0,4 g	4500						
11.			0,8 g	300						
12.	Metoclopramide	roztwór do wstrzykiwań inj. 2ml	10mg/2ml	7000						
13.		tabl.	0,01 g	5000						
14.	Sodium chloride	roztwór do wlewu i.v. amp. 10ml	100mg/ml (10%)	5000						
15.	Sodium bicarbonate	roztwór do wstrzykiwań i.v. inj. 20ml	84mg/ml	10500						
16.	Propafenone	tabl. powl.	0,15 g	9000						
17.	Amiloride + hydrochlorothiazide	tabl.	1 tabl. zawiera: 50mg hydrochlorotiazidu, 5mg amiloridu	1300						
18.		tabl.	1 tabl.	1000						

			zawiera:25mg hydrochlorotiazynu, 2,5mg amiloridu							
19.	Metamizole	tabl.	0,5 g	24000						
20.		roztwór do wstrzykiwań inj.	1 g/2 ml	30000						
21.		roztwór do wstrzykiwań inj.	2,5 g/5 ml	18500						
22.	Furosemide	tabl.	0,04 g	48000						
23.	Etamsylate	roztwór do wstrzykiwań inj. 2ml	250mg/2ml	3500						
24.		tabl.	0,25 g	6000						
25.		kaps.	0,5 g	3000						
26.	Hydrochlorothiazide	tabl.	0,0125 g	3600						
27.		tabl.	0,025 g	1800						
28.	Magnesii sulfas	amp. 10ml	200 mg/ml	20000						
29.	Diclofenac	tabl.powl.o przedłużonym działaniu	0,1 g	1800						
30.	Diclofenac	tabl.powl.lub dojelitowa	0,025 g	150						
31.	Diclofenac	tabl.powl.lub dojelitowa	0,05 g	2400						
32.	Verapamil	tabl.powl.lub draż	0,04g	1600						
33.		tabl.powl.lub draż	0,08g	800						
34.			0,12g	300						
35.	Metronidazole	tabl.	0,25g	5000						
36.			0,5 g	2800						
37.	Pentoxifylline	roztwór do wstrzykiwań i.v.	0,3 g/15 ml	4000						
38.	Pentoxifylline	tabl. lub tabl. powl. o przedł. uwalnianiu	0,4g	3600						
39.	Acetazolamide	tabl.	0,25g	1500						
40.	Enalapril	tabl.	0,005 g	3000						
41.			0,01 g	1200						
42.			0,02 g	900						
43.	Opipramol	tabl.powl.lub draż	0,05 g	1400						
44.	Piracetam	roztwór do wstrzykiwań inj. 15 ml	3 g/15 ml	1400						
45.	Piracetam	tabl.powl.	1,2g	3300						
46.			0,8g	1800						

47.	Amiodarone	tabl. lub tabl.powl.	0,2g	6000						
48.	Tramadol	kaps.	50mg	9600						
49.		krople doustne but.96ml	100mg/ml	5						
50.		roztwór do wstrzykiwań inj.	50mg/1ml	3600						
51.		roztwór do wstrzykiwań inj.	100mg/2ml	3000						
52.		tabl. o przedł. uwalnianiu	0,1g	6600						
53.		tabl. o przedł. uwalnianiu	0,15g	450						
54.		tabl. o przedł. uwalnianiu	0,2g	450						
55.	Pyrantel	zawiesina doustna - 15ml	250mg/5ml	2						
56.	Acetylsalicylic acid	tabl. rozp.	0,3 g	3000						
57.		tabl. powł. dojelitowe	0,5 g	1400						
58.	Fosfomycyna sodu	proszek do sporządzania	2 g	100						
59.		roztworu do infuzji	4 g	1200						
60.	Esomeprazole sodium	proszek do sporz. roztworu do wstrzykiwań i infuzji	40 mg	100						
61.	Selegiline	tabl. tabl. powł.	5 mg	300						
62.	Itraconazole	kaps.	0,1 g	560						
63.	Cetirizine	krople doustne but.10ml	10mg/ml	40						
64.	Cetirizine	tabl. powł.	0,01 g	12000						
65.	Metoprolol	tabl.	0,1 g	1800						
66.			0,05 g	15000						
67.	Famotidine	tabl. tabl. powł.	0,04g	120						
68.			0,02g	120						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 35

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Idarucyzumab	roztwór do wstrzykiwań i	2,5 g / 50 ml	6						

		infuzji								
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 36										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną		3 cm x 2,5 cm x 0,5 cm	300						
2.	Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną		4,8 cm x 4,8 cm x 0,5 cm	250						
3.	Matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną		9,5 cm x 4,8 cm x 0,5 cm	350						
4.	Zrolowana matryca kolagenowa pokryta ludzkim fibrynogenem i ludzką trombiną		4,8 cm x 4,8 cm x 0,5 cm	10						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 37										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Remifentanil	proszek do sporz.	1 mg	100						
2.		roztworu do wstrzykiwań i wlewu i.v.	2 mg	30						
3.	Atracurium besilate	inj.	50mg/5ml	50						
4.	Mivacurium chloride	roztwór do wstrzykiwań i.v. amp.5ml	0,01 g/5ml	500						
5.		roztwór do wstrzykiwań	0,01 g/5ml	50						

		i.v.amp.10ml								
6.	Propofolum	emulsja do wstrzykiwań (w ampułkostrzykawce)	500mg/50 ml	300						
7.	Lidocaine	krem 5g tuba	25mg + 25mg/1g	100						
8.	hydrochloride + Prilocaine	plaster leczniczy	25mg + 25mg	20						
9.	Lidocaine 2%	roztwór do wstrzykiwań à 50ml	0,02 g/ml	100						

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 38

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Voriconazole	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	200mg	2000						

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 39

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Nadroparine	roztwór do wstrzykiwań i.v., s.c.	2850 j.m. AXa/0,3 ml	50						
2.			3 800 j.m. AXa/0,4ml	1300						
3.			5700 j.m. AXa/0,6	2200						

		ml								
4.		7600 j.m.AXa/0,8ml	1500							

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 40

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Bivalirudin	proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań, inj.	0,25 g	60						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 41

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Tranexamic acid	roztwór do wstrzykiwań i.v.	0,5g/5 ml	16000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 42

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	-----------------------------	---	--------------------	--	-------------------------------------	------------------------------

						VAT)		podatku VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Kalii canrenoas	roztwór do wstrzykiwań inj.10ml	200mg/10ml	3600						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 43

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Gentamycyna - w postaci gąbki z naturalnego kolagenu - produkt leczniczy.	gąbka o wym.5 x 5 x 0,5 cm	32,5 mg	1200						
2.		gąbka o wym.20 x 5 x 0,5 cm	130 mg	1100						
3.		gąbka o wym.10 x 10 x 0,5 cm	130 mg	800						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 44

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Amiodarone	roztwór do wstrzykiwań inj.	0,15 g/3 ml	13200						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 45

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych	Cena jednostkowa	Stawka podatku	Wartość brutto (kol.6	Nazwa handlowa i	Kod EAN oferowanego
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	--------------------	------------------	----------------	-----------------------	------------------	---------------------

					opakowań	netto za op. (czyli bez podatku VAT)	VAT	x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	ilość w opakowaniu	produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Levosimendan	fiolki 12,5mg/5mL		100						
Razem wartość brutto:										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Argipressinum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	40 IU/2 ml	100						
2.	Landiololum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji	300 mg	50						
Razem wartość brutto:										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Paracetamol	roztwór do infuzji 50ml	0,01 g/ml	3500						
2.	Propofol	emulsja tłuszczowa MCT/LCT do wstrzykiwań lub infuzji	200mg/20ml	63000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 48										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Protamine sulfate	inj.	50mg/5ml	18000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 49										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Rifampicin	inj.	0,6g	300						
2.	Ajmaline	inj.	0,05g/10ml	60						
3.	Verapamil	inj.	5mg/2ml	700						
4.	Thiamine hydrochloride	roztwór do wstrzykiwań i.m., i.v. inj.2ml	100 mg/2ml	7500						
5.	Lysine acetylosalicylate	proszek do sporządzania roztworu i.v. + rozpuszczalnik, inj.	500mg	240						
6.	Dapsone	tabl.	100 mg	200						
7.	Streptomycin sulfate	amp.	1,0g	200						
8.	Ethanol	amp.	96%	300						
9.	Sodium nitroprusside	proszek do sporządzania roztworu i.v. + rozpuszczalnik, inj.	50 mg	280						
10.	Isoprenalina chloridato	inj.	0,2 mg/1 ml	120						
11.	Glycopyrronium bromide	inj.	0,2 mg/1 ml	40						

12.	Aztreonam	inj.	1 g	1000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 50										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Acetylocholina	inj.	20 mg/ 2ml	180						
2.	Daptomycna	inj.	350 mg	180						
3.	Daptomycna	inj.	500 mg	180						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 51										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Sodium perchlorate	krople doustne op.40ml	0,3g/1ml	16						
2.	Dipyridamole	inj.	0,01g/2ml	7500						
3.	Pyrimethamine	tabl.	0,025g	300						
4.	Rabies Immune Globulin	fiol.	300 j.m./2ml	7						
5.	Sulfadiazine	tabl.	0,5g	400						
6.	Thiamazole	inj.	0,04 g/1ml	500						
7.	Tetracosactide	inj.	0,001g/1ml	40						
8.	Hyaluronidase	inj.	150 J.M.	20						
9.	Clonidine	inj.	0,15mg/ml	100						
10.	Chlorowodorek meksyletyny	tabletki lub kapsułka	200 mg	2000						

11.	Bumetamid	inj.	0,5 mg/ 4 ml	300						
12.	Inwermektyna	tabl.	3 mg	60						
13.	Pentamidyna	inj. i.v. i do inhalcji	300 mg	70						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 52										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Acetylcysteine	roztwór do infuzji	300mg/3ml	13800						
2.	Ferri hydroxidum dextranum complex	inj. i.m.	100mg Fe III /2ml	150						
3.	Ferri hydroxidum polymaltosum complex	syrop	0,05g Fe III /5ml	2						
4.	Atorvastatin	tabl. powl.	10 mg	4200						
5.	Atorvastatin	tabl. powl.	20 mg	12600						
6.	Atorvastatin	tabl. powl.	40 mg	13440						
7.	Amlodypine	tabl.	5mg	12000						
8.	Amlodypine	tabl.	10mg	6000						
9.	Ketoprofen	tabl.powl.	100mg	27000						
10.	Ketoprofen	kaps.	50mg	10000						
11.	Ketoprofen	roztwór do wstrzyknięć .i.m./ i.v. i infuzji i.v.	100mg/2ml	4000						
12.	Amoxicillin	proszek do przyg. zaw. doustnej 60ml	250mg/5ml	10						
13.	Phenoxymethylpenicillin potassium	tabl.powl	1 500 000 j.m.	120						
14.		tabl.powl	1 000 000 j.m	60						
15.	Phenoxymethylpenicillin	zawiesina doustna, op. 150 ml	150 000 j.m./ml (750 000 j.m./5ml)	10						
16.	Aluminium acetotartrate	tabl.	1 tabl. zawiera: 1 g octanowinianu	600						

			glinu							
17.	Kompleks soli		24mg + 26mg	2240						
18.	sodowych sakubitrylu i	tabletki powlekane	49mg + 51mg	3920						
19.	walsartanu		97mg + 103 mg	336						
20.	Diclofenac	roztwór do wstrzykiwań i.m.	0,075 g/3 ml	1000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 53

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Ipratropium bromide	płyn do inhalacji z nebulizatora but.-20ml	0.25 mg/ml	1300						
2.	Fenoterol hydrobromide + Ipratropium bromide	aerozol 10ml (200 dawek)	50mcg + 21mcg/dawka	120						
3.	Fenoterol hydrobromide + Ipratropium bromide	płyn do inhalacji z nebulizatora - 20ml	500mcg + 250 mcg/1ml	3000						
4.	Fenoterol hydrobromide	aer.10ml	100mcg/dawka	30						
5.	*Tiotropium	proszek do inhalacji w kaps.twardych	18 µcg	2250						
6.	*Aparat do inhalacji leku	zaoferowanego w pozycji 5	-	100						
7.	Olodaterolum + Tiotropium	roztwór do inhalacji, 1 wkład + 1 inh.	2,5 mcg + 2,5 mcg	120						
8.	Dabigatran etexilate	kaps. twarde	110mg	4500						
9.	mesilate		150mg	7200						
10.	Linagliptinum	tabletki powlekane	5 mg	672						
11.	Empagliflozinum	tabletki powlekane	10 mg	6440						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 54

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Glimepiride	tabl.	1mg	900						
2.			2mg	1500						
3.			3mg	600						
4.			4mg	1200						
5.	Sucralfate	zawiesina doustna 250ml	1g/5ml	200						
6.	Thiamine	tabl.	25mg	1000						
7.	Thiamine	tabl.	3mg	100						
8.	Acarbose	tabl.	50 mg	120						
9.	Acarbose	tabl.	100 mg	90						
10.	Glycerolum	czopki doodbytnicze	1g	2000						
11.	Glycerolum	czopki doodbytnicze	2g	1500						
12.	Ibuprofen	zawiesina doustna	100 mg/5 ml (op. min.100 ml)	150						
		zawiesina doustna	200 mg/5 ml (op. min 100 ml)	150						
13.		tabl.powl. lub kaps.elastyczne	200 mg	42000						
14.		tabl.powl. mogą być podzielne lub kaps.elastyczne	400 mg	45000						
15.		czopki doodbytnicze	60 mg	150						
16.			125 mg	220						
17.	Clostridiopeptidase	maść 20 g	1,2 j.m./g	100						
18.	Rosuvastatin	tabl. powl.	5 mg	2520						
19.	Rosuvastatin	tabl. powl.	10 mg	3360						
20.	Rosuvastatin	tabl. powl.	20 mg	5040						
21.	Warfarin	tabl.	3 mg	5000						
22.			5 mg	8000						
23.	Telmisartan	tabl.	0,04g	280						
24.			0,08g	280						

25.	Thioctic acid	roztwór do wlewu i.v.	0,6 g	10						
26.	Chlortalidone	tabl.	0,05g	1000						
27.	Benzydamine	0,15% płyn do stosowania w jamie ustnej i gardle op.30g lub 30ml z atomizerem lub aerozol		15						
28.	Formoterol	proszek do inhalacji, opakowanie (pojemnik 60 dawek)	0,009 mg	2						
29.	Glucagon	proszek i rozp. do przyg. roztw. do wstrz 1 fiolka + rozp.	1 mg	3						
30.	Aloe + Frangulae cortex extractum (prep.złożony taki jak Alax lub równoważny)	tabl.		3000						
31.	Isosorbide mononitrate	tabl.o przedł.działaniu	50mg	1500						
32.	Hydroxyzine	syrop 250g	1,6-2mg/g	1000						
33.	Mianserin hydrochloride	tabl. powl.	10mg	900						
34.	Mianserin hydrochloride	tabl. powl.	30mg	900						
35.	Mianserin hydrochloride	tabl.powl.	60mg	90						
36.	Methylprednisolone	tabl.	4mg	3750						
37.	Methylprednisolone	tabl.	16mg	2850						
38.	Methylprednisolone	tabl	8 mg	600						
39.	Primidone	tabl.	250mg	360						
40.	Piracetam	roztwór do infuzji, fl.	12g/60ml	20						
41.	Piracetam	roztwór doustny fl.150ml	200mg/ml (20%)	4						
42.	Losartan	tabl. powl.	50mg	1260						
43.	Pyrazinamide	tabl.	500mg	1750						
44.	Natrii dihydrophosphas monohydricus, Dinatrii phosphas dodecahydricus	roztwór do wlewu doodbyt. 150 ml	(0,139g-0,14g) +(0, 322g-0,05g) /ml	2000						
45.	Anthodium Chamomille - PRODUKT LECZNICZY	herbatka exp.saszetki minimum 1,5g		1500						
46.	Butamirate citrate	krople doustne-20ml	5mg/ml	15						
47.	Colecalciferol	płyn doustny fl.	15 000j.m./1ml	350						

48.	Spiramycin	tabl. powl.	1,5 mln j.m.	16						
49.			3 mln j.m.	20						
50.	Ondansetron	tabl. powl.	4mg	100						
51.			8mg	120						
52.	Cefuroxime axetil	granulat lub proszek do sporządzania zaw. doustnej/ fl. 50ml	125mg/5ml	10						
53.	Metformin hydrochloride	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	500mg	3000						
54.	Metformin hydrochloride	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	1 g	7500						
55.	Metformin hydrochloride	tabl. o przedłużonym uwalnianiu	750mg	3000						
56.	Montelukast	tabl.do ssania, gryzienia, żucia	4mg	140						
57.			5mg	140						
58.		tabl. powl.	10mg	1120						
59.	Macrogols	proszek do przyg.roztworu doustnego 1 saszetka	proszek do przyg. roztworu doustnego, 1 saszetka zawiera: 64 g makrogoli 4000, 5,7 g bezwodnego siarczanu sodu, 1,68 g wodorowęglanu sodu, 1,46 g chlorku sodu, 750 mg chlorku potasu	144						
60.	Proxymetacaine	krople oczne op. 15 ml	5 mg/ml	10						
61.	Carbamazepine	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	300 mg	250						
62.	Carbamazepine	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	600 mg	150						
63.	Calcium pantotenate + nicotinamide + pyridoxine + riboflavin + thiamine	tabl., tabl.powl., draż.	1 draż.(tabl.) zawiera: 3 mg tiaminy, 5 mg ryboflawiny, 5 mg	100						

			pirydoksyny, 40 mg nikotynamidu, 5 mg pantotenianu wapnia							
64.	Pregabalin	kaps. twarde	75mg	7840						
65.			150mg	1680						
66.	Amantadine sulfate	tabl. powl.	100 mg	1000						
67.	Carbidopa + Levodopa	tabl.	25 mg + 100 mg	500						
68.	Dimeticone	4% żel w sprayu op. 60ml		20						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 55										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Simvastatin	tabl. powl. z możliwością dzielenia	20 mg	14000						
2.	Simvastatin		40 mg	7000						
3.	Doxazosin	tabl. z możliwością dzielenia	4mg	10080						
4.	Carvedilol	tabl. lub tabl.powl.	6,25mg	5400						
5.			12,5mg	3300						
6.			25mg	1680						
7.	Clarithromycin	tabl.powl.	250 mg	1050						
8.	Azithromycin	tabl.powl. lub kaps.	125mg	60						
9.			250mg	300						
10.			500mg	300						
11.	Clindamycin	kaps. lub tabl.powl.	300mg	3200						
12.	Hydroxyzine	tabl.powl.	10mg	31500						
13.	Hydroxyzine	tabl.powl.	25mg	39000						
14.	Nystatin	tabl. dopochwowe	100000 j.m.	500						
15.	Eplerenon	tabl.powl.	25 mg	3000						
16.			50 mg	1500						
17.	Quinapril	tabl.powl.	5mg	300						

18.			10mg	300						
19.			20mg	300						
20.	Folic acid	tabl.	5mg	3000						
21.	Folic acid	tabl.	15mg	9000						
22.	Spironolactone	tabl.powl.	25mg	27600						
23.		tabl.powl.lub kaps.	50 mg	300						
24.		tabl.powl.lub kaps.	100mg	3600						
25.	Vinpocetine	tabl.	5 mg	4000						
26.	Theophylline	kaps.lub tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu	150mg	5000						
27.	Theophylline	kaps.lub tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu	200mg	1800						
28.	Theophylline	kaps.lub tabl. o przedłużonym uwalnianiu	250mg	300						
29.	Theophylline	kaps.lub tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu	300mg	2000						
30.	Magnesium lactas + Piridoxinum h/chl.	tabl., tabl. powl.	51(+/- 3)mg Mg + 5mg B6	130000						
31.	Zespół alkaloidów tropanowych np. Bellapan	tabl.	0,25mg	3800						
32.	Propafenone	roztwór do wstrzykiwań	70mg/20ml	380						
33.	Doxycycline	tabl.rozpuszczalne	0,1g	1500						
34.	Paroxetine	tabl.powl.	0,02g	240						
35.	Acebutolol	tabl. powl.	200 mg	150						
36.	Ursodeoxycholic acid	kaps.lub tabl.	250mg	7000						
37.	Methadone	syrop 100 ml	0,001g/ml	80						
38.	Ropivacainum	roztwór do wstrzykiwań	20 mg/10 ml	150						
39.			50 mg/10 ml	50						
40.			100 mg/ 10 ml	50						
41.			200 mg/ 100 ml	50						
42.	Metronidazole	żel, opakowanie 15g	10mg/g	2						
43.	Levothyroxine	tabl.	88 mcg	300						
44.		tabl.	112 mcg	200						
45.		tabl.	137 mcg	100						

46.		tabl. powł. o przedł.	10mg	3000						
47.	Morphini sulphas	działaniu(zmodyfikowanym	30mg	720						
48.		uwalnianiu)blistry	60mg	240						
49.		tabl.powl.	20mg	720						
50.	Bromazepam	tabl.	0,003 g	150						
51.	Bromazepam	tabl.	0,006 g	150						
52.	Ofloxacin	krople do oczu, but. 5 ml	0,3%	4						
53.		maść do oczu, 3 g	0,3%	4						
54.	Dimetindene	krople doustne, but. a 20 ml	0,1%	40						
55.	Permethrin	krem, opak. 30 g	5%	25						
56.	Midodrine	tabl.	2,5 mg	100						
57.	Naloxone hydrochloride + Oxycodone hydrochloride	tabl. dwufazowe, powlekane o przedłużonym uwalnianiu	2,5mg + 5mg	300						
58.			5mg + 10mg	900						
59.	Sildenafil	tabl. powł. lub kaps.	0,1g	1600						
60.	Calcifediolum	150 µg/ml, krople doustne, roztwór, opakowanie 10 ml	150 µg/ml	50						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 56										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Dexpanthenol + Dextomethorphan	syrop 100ml	1g + 0,3g/100ml	10						
2		syrop 100ml	1g + 0,15g/100ml	10						
3	Phospholipids	kaps. lub kaps. twarde	0,3 g	30100						
4	Ambroxol	płyn do inhalacji z nebulizatora - 100ml	7,5 mg/1ml	800						
5	Drotaverine hydrochloride	roztwór do wstrz.	40mg/2ml	2500						
6	Drotaverine	tabl.	40mg	16000						

	hydrochloride									
7	Fidaksomycyna	tabletki powlekane	200 mg	100						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 57

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Calcium carbonate	1 kaps. zawiera 1 g węglanu wapnia, co odpowiada 400 mg jonów wapnia		10500						
2.		1 kaps. zawiera 0,5 g węglanu wapnia, co odpowiada 200 mg jonów wapnia		5000						
3.	Ascorbic acid - PRODUKT LECZNICZY	tabl.	200 mg	500						
4.	*Ciclosporin	roztwór doustny op. 50 ml	0,1 g/ml	3						
5.		kaps.	0,1g	200						
6.			0,05g	250						
7.			0,025g	500						
8.	Rivaroxaban	tabl.powl.	2,5mg	1000						
9.			15 mg	2500						
10.			20 mg	3500						
11.	Sotalol	tabl.	0,04 g	6000						
12.	Sotalol		0,08 g	4500						
13.	Tranexamic acid	tabl.powl.	0,5g	800						
14.	Betaxolol	tabl.powl.	0,02 g	1680						
15.	Acetylcysteine	tabl. lub granulat	200mg	10000						
16.		rozpuszczalny	600mg	10000						

* wymagane dawki tego samego producenta

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 58

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych	Cena jednostkowa	Stawka podatku	Wartość brutto (kol.6	Nazwa handlowa i	Kod EAN oferowanego
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	--------------------	------------------	----------------	-----------------------	------------------	---------------------

					opakowań	netto za op. (czyli bez podatku VAT)	VAT	x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	ilość w opakowaniu	produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Dapagliflozinum	tabletki powlekane	5 mg	420						
2.	Dapagliflozinum	tabletki powlekane	10 mg	3900						
3.	Ticagrelor	tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej	90 mg	1120						
Razem wartość brutto:										

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Białka osocza ludzkiego zgodne z grupami krwi układu AB0 (45–70 mg/ml)	Worek o pojemności 200 ml zawierający 9–14 g białek osocza ludzkiego zgodnych z grupami krwi układu AB0 (45–70 mg/ml). Dostępny w oddzielnych postaciach według następujących grup krwi: Grupa krwi A Grupa krwi B Grupa krwi AB Grupa krwi 0		200						
2	Human Prothrombin Complex: Coagulation Factor II+ Factor VII + Factor IX + Factor X, zawierający ponadto inhibitory krzepnięcia, białko C i S	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	300						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 60										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Metoprolol succinate taki jak Betaloc ZOK lub równoważny,	tabletki o kontrolowanym (przedłużonym) uwalnianiu	47,5mg bursztynianu metoprololu = 50mg winianu metoprololu	22680						
2.			23,75mg bursztynianu metoprololu = 25mg winianu metoprololu	11200						
3.			95mg bursztynianu metoprololu = 100mg winianu metoprololu	5600						
4.	Metoprolol tartrate	roztwór do wstrz. à 5ml	1mg/1ml	2000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 61										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Ganciclovir	proszek do sporz. roztworu do wlewu i.v. inj.	0,5 g	400						
2	Midazolam	tabl.powl.	0,015 g	100						
3			0,0075 g	2000						

4	Benserazide + Levodopa	kaps.	12,5mg + 50mg	2000						
5		tabl. do sporz. zaw. p.o.	12,5mg + 50mg	1000						
6		kaps.	25mg+100mg	4000						
7		tabl. do sporz. zaw. p.o.	25mg+100mg	1000						
8		kaps. lub tabl.	50mg+200mg	1000						
9		kaps. o przedłużonym działaniu HBS	25mg+100mg	1000						
10	Cilazapril	tabl. powl.	0,5 mg	900						
11			0,001 g	900						
12			0,0025 g	600						
13			0,005 g	900						
14	Salmeterol	aerozol wziewny, op. 120 dawek	0,025 mg/dawkę inhalacyjną	40						
15		proszek do inhalacji op. 60 dawek	0,05 mg/dawkę inhalacyjną	5						
16	Levofloxacinum hemihydricus	tabletki	250mg	100						
17			500mg	5000						
18	Oseltamivir	kapsułka	30 mg	1600						
19			45 mg	600						
20			75 mg	800						
21	Erythropoetyna	roztwór do wstrzyknięć	3000 j.m. / 0,3 ml	60						
22	Paracetamolum	Roztwór doustny	100 mg/ml (op. Min. 60 ml)	100						
23	Insulin neutralis aspartum taka jak NovoRapid Penfill	roztwór do wstrzyknięć, wkłady	300 j. m. / 3 ml	100						
24	Posaconazole	zawiesina doustna fl 105ml	0,04g/ml	20						
25	Megestrol	zawiesina doustna, butelka 240 ml	40mg/1ml	20						
26	Fenylefryna	krople do oczu, 10ml	100mg/ml	10						
27	Trometamol fosfomycyny	granulat do sporządzenia roztworu doustnego	saszetka 8g (zawiera 3g trometamolu fosfomycyny)	200						
28	Saccharomyces boulardii	kapsułki	250 mg	250						
29		proszek do sporządzania zawiesiny doustnej	250 mg	100						

30	Nicotinum	system transdermalny	21 mg/24 h (114 mg)	1120						
31			14 mg/24 h (78 mg)	35						
32			7 mg/24 h (36 mg)	35						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 62										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Amoksycyklina trójwodna i amoksycyklina sodu z klawulanianem potasu (amoksycyklina : klawulanian 16:1)	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	1000 mg amoksycykliny i 62,5mg klawulanianu	280						
2.	Fondaparinux	roztwór do wstrzykiwań s.c.	7,5mg/0,6ml	500						
3.			2,5mg/0,5ml	500						
4.	Mupirocin 2%	maść do nosa 3 g	20mg/g	40						
5.	Bisacodyl	czopki	0,01 g	600						
6.	Phenylbutazone	maść 30 g	0,05/g	3						
7.	Clotrimazole	krem 20 g	10mg/g	360						
8.	Diclofenac	czopki	0,1g	100						
9.	Phenobarbital	czopki	0,015 g	30						
10.	Nitrazepam	tabl.	0,005 g	100						
11.	Oxazepam	tabl.	0,01 g	100						
12.	Diazepam	tabl.	0,002 g	1000						
13.	Diazepam	tabl.	0,005 g	3000						
14.	Alfacalcidol	kaps.	0,25mcg	3000						
15.		kaps.	0,001mg	3000						
16.	Diclofenac	czopki	0,05g	50						
17.	Fluticasone propionate	aerozol wziewny	0,125 mg/dawkę	5						

		bezfreonowy, zawiesina op. 60 dawek	inhalacyjną							
18.		aerosol wziewny bezfreonowy, zawiesina op.120 dawek	0,05 mg/dawkę inhalacyjną	5						
19.		aerosol wziewny bezfreonowy, zawiesina op.60 dawek	0,25 mg/dawkę inhalacyjną	10						
20.		proszek do inhalacji op.60 dawek, dysk	0,25 mg/dawkę inhalacyjną	5						
21.		proszek do inhalacji op. 60 dawek dysk	0,5 mg/dawkę inhalacyjną	5						
22.	Fluticasone + Salmeterol	aerosol wziewny, op. 120 dawek	0,05mg + 0,025mg/dawkę inhalacyjną	3						
23.	Fluticasone + Salmeterol		0,125mg + 0,025mg/dawkę inhalacyjną	3						
24.	Fluticasone + Salmeterol	aerosol wziewny, op. 120 dawek	0,250mg + 0,025mg/dawkę inhalacyjną	3						
25.	Fluticasone + Salmeterol	dysk proszek do inhalacji op. 60 dawek	0,1mg + 0,05mg/dawkę inhalacyjną	3						
26.	Fluticasone + Salmeterol		0,25mg + 0,05mg/dawkę inhalacyjną	5						
27.	Fluticasone + Salmeterol		0,5mg + 0,05mg/dawkę inhalacyjną	5						
28.	Salbutamol sulphate	roztwór do nebulizacji - amp.	2,5mg/2,5ml	10000						
29.			5mg/2,5ml	3000						
30.	Salbutamol	aerosol wziewny, zawiesina 20ml	0,1 mg/dawkę inh.	170						
31.	Albendazole	zawiesina doustna op. 20 ml	20mg/ml	30						
32.		tabletki do rozgryzania i żucia	400 mg	40						

33.	*Komora inhalacyjna dla dorosłych do stosowania z aerozolami wziewnymi	60								
-----	--	----	--	--	--	--	--	--	--	--

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 63

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Aprotininum	roztwór do infuzji	277,8 j. Ph. Eur. (500 000 KIU)	300						

Razem wartość brutto:

Pakiet nr 64

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositus), adsorbatum, antigeniis minutum	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml		500						
2.	Vaccinum hepatitis A inactivatum adsorbatum	zawiesina do wstrzykiwań (160 j. antygen. wirusa zapalenia wątroby typu A, szczep GBM/0,5 ml), 1 amp.-strzyk. 0,5 ml		1000						
3.	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulis, compositum), hepatitis B (rDNA), poliomyelitis	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml		30						

	(inactivatum) et haemophli stripis "b"(coniugatum) adsorbatum, zarejestrowana do szczepienia pierwotnego i uzupełniającego niemowląt i dzieci w wieku od 6 tyg.								
4.	Vaccinum poliomyelitis inactivatum	zawiesina do wstrzykiwań domięśniowych i podskórnych, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml	100						
5.	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulitis, compositus), poliomyelitis (inactivatum); adsorbatum, antigeniis minutum	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml	300						
6.	Vaccinum diphtheriae, tetani, pertusis (sine cellulitis, compositus), poliomyelitis (inactivatum) et Haemophili stripis "b" (coniugatum), adsorbatum	proszek i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny	50						
7.	Vaccinum flavo febris vivum	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań (nie mniej niż 1000 j.m./0,5 ml), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp.	600						
8.	Vaccinum febris typhoidis polysaccharidicum	roztwór do wstrzykiwań (0,025 mg/0,5 ml), 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml	1200						
9.	Vaccinum rabiei ex cellulitis ad usum humanum	proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań (2,5 j.m./0,5 ml), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp.	600						

Razem wartość brutto:										
Pakiet nr 65										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Vaccinum encephalitis ixodibus advectae inactivatum	zawiesina do wstrzykiwań (2,4 mcg inaktywowanego szczepu Neudorfl/0,5 ml), ampułko-strzykawka 0,5 ml		400						
2.	Vaccinum encephalitis ixodibus advectae inactivatum	zawiesina do wstrzykiwań (1,2 mcg inaktywowanego szczepu Neudorfl/0,25 ml), ampułko-strzykawka 0,25 ml		250						
3.	Vaccinum meningococcale classis C coniugatum adsorbatum	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml		30						
4.	Vaccinum meningococcale inactivatum per coetus: A, C, W-135, Y	proszek i rozp. do sporządzania roztworu do wstrzykiwań (0,5 ml roztworu zawiera 5 mcg polisacharydu N. meningitidis z każdej z grup: A, C, W-135, Y), 1 fiolka proszku + 1 amp.-strzyk. rozp.		300						
5.	Vaccinum pneumococcale polisaccharydum coniugatum adsorbatum (20-valentum: 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 8, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 18C, 19A, 19F, 22F, 23F, 33F)	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml		800						
6.	Vaccinum meningococcale stripi B (recombinatum,	zawiesina do wstrzykiwań, 1 ampułko-strzykawka 0,5 ml		70						

	adsorbatum)									
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 66										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Albumin human	roztwór do wlewu i.v.50ml	0,2 g/ml (20%)	600						
2.		roztwór do wlewu i.v. 100ml	0,2 g/ml (20%)	3600						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 67										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Pantoprazole	tabl. dojelitowe	0,02 g	89600						
2.			0,04 g	43680						
3.		proszek do sporządzania roztworu inj.	40mg	24000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 68										
L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu

								VAT)		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Milrinone	roztwór do wstrzykiwań inj. i.v.	0,01 g/10 ml	5000						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 69

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Sufentanil	roztwór do wstrzykiwań inj.10ml	50mcg/10ml	6 000						
2			250mcg/5ml	3600						
3	Tobramycyna	roztwór do nebulizacji	300 mg	1120						
4	Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum	Aerozol inhalacyjny, roztwór	87 mcg + 5 mcg + 9 mcg	20						
5	Formoteroli fumaras dihydricus + Beclometasoni dipropionas	aerozol inhalacyjny, roztwór; opakowanie zawierające 180 dawek	6 mcg+100 mcg /dawkę	70						
6	Formoteroli fumaras dihydricus + Beclometasoni dipropionas	aerozol inhalacyjny, roztwór; opakowanie zawierające 180 dawek	6 mcg+200 mcg /dawkę	30						
7	*Tacrolimus	tabletki o przedłużonym uwalnianiu	0,75mg	300						
8			1mg	300						
9			4mg	300						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 70

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op.	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x	Nazwa handlowa i ilość w	Kod EAN oferowanego produktu
------	----------------------	--------------------------	-------	-------	-----------------------------	-------------------------------	--------------------	---------------------------------	--------------------------	------------------------------

						(czyli bez podatku VAT)		współczynnik stawki podatku VAT)	opakowaniu	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Szczepionka poliwalentna przeciw pałeczce ropy błękitnej Pseudomonas aeruginosa	roztwór do wstrzykiwań	1 ml szczepionki zawiera antygeny Pseudomonas aeruginosa z 7 immunotypów.	10						
Razem wartość brutto:										

Pakiet nr 71

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać / jednostka miary	Dawka	Ilość	Liczba oferowanych opakowań	Cena jednostkowa netto za op. (czyli bez podatku VAT)	Stawka podatku VAT	Wartość brutto (kol.6 x kol.7 x współczynnik stawki podatku VAT)	Nazwa handlowa i ilość w opakowaniu	Kod EAN oferowanego produktu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Tixagevimabum + Cilgavimabum	roztwór do wstrzykiwań	150 mg / 1,5 ml+150 mg / 1,5 ml	5						

Załącznik nr 4 do SWZ

Postępowanie nr DZ.271.81.2022

**Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,
składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych,
dotyczące robót budowlanych, dostaw lub usług,
które wykonają poszczególni Wykonawcy**

Nazwa i adres Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

.....
.....

Zgodnie z art. 117 ust. 2 warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o którym mowa w art. 112 ust. 2 pkt. 2 ustawy Pzp, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje roboty budowlane, dostawy lub usługi, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

Zgodnie z art. 117 ust. 3 ustawy Pzp w odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia mogą polegać na zdolnościach tych wykonawców, którzy wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.

W takim przypadku wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, z którego wynika, które roboty budowlane, dostawy lub usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

*

Wykonawca.....
.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

.....
.....

*

Wykonawca.....
.....
(nazwa i adres Wykonawcy)

zrealizuje następujące roboty budowlane, dostawy lub usługi:

.....
.....

** należy wypełnić tylko w sytuacji, gdy zachodzą okoliczności, o których mowa w art. 117 ust. 2 lub 3 ustawy Pzp, tyle razy ile to konieczne*

Oświadczam/y, że wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Załącznik nr 5 do SWZ

Zamawiający:

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

Wykonawca:

.....

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

.....

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

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie
zamówienia**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA
833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH
W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ
SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
nr DZ.271.81.2022 – dostawa produktów leczniczych, prowadzonego przez
Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II
w Krakowie, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.²
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o *szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego* (Dz. U. poz. 835).³

INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

² Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–j), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

³ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o *szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego*, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w

..... (wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby:

..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),
w następującym zakresie:

..... (określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu),
co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia

przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia:

.....
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG),

nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne

i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1)

.....
.....

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

2)

.....

.....

(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

Załącznik nr 6 do SWZ

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **wyrobów medycznych**

Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie części nr 54 poz.68

Wykonawca: (*pełna nazwa firmy*), oświadcza że zaoferowane wyroby: w części nr 54 w pozycji nr 68 są wyrobami medycznymi zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (DZ.U. z 2021r. poz. 1565) i innymi obowiązującymi przepisami. Powyższe wyroby medyczne posiadają aktualną deklarację zgodności i zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Załącznik nr 7 do SWZ

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące zaoferowania **produktów leczniczych**

Uwaga: Wykonawca jest zobligowany złożyć niniejsze oświadczenie w zakresie wszystkich zaoferowanych przez siebie wyrobów (w ramach części, na które Wykonawca składa ofertę)

Wykonawca: (pełna nazwa

firmy), oświadcza że zaoferowane produkty:

w części nr w pozycji nr

w części nr w pozycji nr

w części nr w pozycji nr

w części nr w pozycji nr

w części nr w pozycji nr

.....

są produktami leczniczymi dopuszczonymi do obrotu w myśl zapisów ustawy prawo farmaceutyczne.