**SPECYFIKACJA**

###### ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym

**w trybie przetargu nieograniczonego**

**na:**

**dostawę produktów leczniczych**

**ZP - 55/2019**

Wartość szacunkowa zamówienia nie przekracza równowartości kwoty 221 000 euro

………………….…………………

ZATWIERDZAM

materiały bezpłatne

Warszawa, lipiec 2019 r.

*Zamawiający oczekuje, że Wykonawcy zapoznają się dokładnie z treścią niniejszej SIWZ.*

*Wykonawca ponosi ryzyko niedostarczenia wszystkich wymaganych informacji i dokumentów, oraz przedłożenia oferty nie odpowiadającej wymaganiom określonym przez Zamawiającego.*

**1. Nazwa oraz adres Zamawiającego.**

Szpital Bielański im. ks. J. Popiełuszki - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Adres: ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

Telefon: (0-22) 569-02-47 faks: (0-22) 569-02-47; e-mail: zp@bielanski.med.pl

Godziny urzędowania od 08:00 do 15:35 od poniedziałku do piątku.

Konto bankowe: Polski Bank PKO S.A.: 37 1240 6074 1111 0010 6073 3378

NIP: 118-14-17-683

Regon: 012298697

Adres strony internetowej: [www.bielanski.bip-e.pl](http://www.bielanski.bip-e.pl)

**2. Oznaczenie postępowania.**

Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **ZP-55/2019.** Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

**3. Tryb udzielenia zamówienia.**

* 1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych zwanej dalej „ustawą PZP” (jedn. tekst - Dz. U. z 2017 r., poz. 1579, z późn. zm.).
  2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SIWZ”, zastosowanie mają przepisy ustawy PZP.
  3. Niniejsze postępowanie prowadzone jest z zastosowaniem art. 24 aa ustawy Pzp. Zamawiający, najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

**4. Przedmiot zamówienia.**

* 1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa produktów leczniczych dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie.
  2. Zamówienie podzielono na 32 pakiety. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolną ilość pakietów.
  3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym *Załącznik Nr 2**do SIWZ*.
  4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
  5. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych w SIWZ oraz we wzorze umowy stanowiącym *Załącznik nr 3 do SIWZ*.
  6. Zamawiający dopuszcza powierzenie części zamówienia podwykonawcom. W takim przypadku Wykonawca na podstawie art. 36b ust. 1 Pzp ma obowiązek wskazać w ofercie część zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcom. Brak takiego wskazania oznacza, że Wykonawca nie zamierza korzystać z podwykonawstwa przy realizacji zamówienia. Zmiana podwykonawcy podczas realizacji umowy możliwa będzie jedynie za zgodą Zamawiającego.
  7. Wszędzie tam, gdzie przedmiot zamówienia jest opisany poprzez wskazanie: znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców, Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez wykonawcę rozwiązań równoważnych w stosunku do opisanych w SIWZ.
  8. W przypadku gdy Zamawiający użył w opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń norm, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia, o których mowa w art. 30 ust. 1-3 Pzp należy je rozumieć jako przykładowe. Zamawiający zgodnie z art. 30 ust. 4 Pzp dopuszcza w każdym przypadku zastosowanie rozwiązań równoważnych opisywanym w treści SIWZ. Każdorazowo gdy wskazana jest w niniejszej SIWZ lub załącznikach do SIWZ norma, należy przyjąć, że w odniesieniu do niej użyto sformułowania „lub równoważna”.
  9. Przez rozwiązanie równoważne Zamawiający rozumie takie rozwiązanie, które umożliwia uzyskanie założonego w opisie przedmiotu zamówienia efektu za pomocą innych rozwiązań technicznych. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

**5. Termin wykonania przedmiotu zamówienia.**

Termin wykonania przedmiotu zamówienia: PAKIETY: 1, 2 oraz 3 - 6 miesięcy,

PAKIET 31 - 12 miesięcy,

POZOSTAŁE PAKIETY - 18 miesięcy,

od daty zawarcia umowy

**6. Warunki udziału w postępowaniu.**

* 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu   
     z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 i ust. 5 pkt 1 oraz 4 Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

1. posiadania uprawnień do prowadzenia działalności zawodowej.

Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże, że posiada i udokumentuje uprawnienia do hurtowego obrotu lekami.

* 1. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana wg formuły: „spełnia - nie spełnia”.
  2. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
  3. Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze ze strony Wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

**7. Oświadczenia i dokumenty, jakie ma dostarczyć wykonawca w celu wstępnego potwierdzenia, że spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz nie podlega wykluczeniu (dokumenty dołączane do oferty):**

* 1. aktualne na dzień składania ofert oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania, złożone na formularzu zgodnym z treścią *Załącznika nr 2 do formularza oferty.* Oświadczenie składane jest wraz z ofertą.

**8. Oświadczenie wymagane po zamieszczeniu przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP:**

* 1. oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, do której przynależy inny wykonawca składający ofertę w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z innym wykonawcą biorącym udział w przedmiotowym postępowaniu. Oświadczenie musi zawierać numer postępowania oraz oznaczenie części, której oferta dotyczy. W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca, wraz ze złożeniem oświadczenia, może złożyć dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu.
  2. w przypadku wpłynięcia jednej oferty wykonawca nie ma obowiązku składania oświadczenia, o którym mowa w pkt 8.1.

**9. Wykaz oświadczeń i dokumentów wymaganych przed udzieleniem zamówienia**

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym**,** nie krótszym niż 5dni, terminie aktualnych na dzień złożenia dokumentów oraz oświadczeń wyszczególnionych w pkt 9.1 niniejszej SIWZ.

* 1. ***w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania :***

W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności przedmiotowych oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty a w przypadku wskazania przez wykonawcę, że przedmiotowe oświadczenia lub dokumenty, znajdują  się w posiadaniu Zamawiającego, Zamawiający skorzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one nadal aktualne.

1. odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do takiego rejestru w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia określonych w art. 24 ust 5 pkt 1 Pzp.

2) koncesja/ zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych.

* 1. ***Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:***

1. zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 9.1 ppkt 1, składa dokument lub dokumenty  wystawione, nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem składania ofert, w kraju, w którym  wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
   1. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
   2. ***Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia:***
2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia ustanawiają Pełnomocnika, zwanego w niniejszej specyfikacji Pełnomocnikiem, do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. W takim przypadku, do oferty należy załączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii.
3. Pełnomocnictwo, o którym mowa w ppkt 1 powinno jednoznacznie wskazywać:
   * + - 1. jakiego postępowania dotyczy;
         2. jacy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia;
         3. podmiot pełniący funkcję pełnomocnika;
         4. jakie czynności w postępowaniu ma prawo wykonywać pełnomocnik.
4. W przypadku wspólnego ubiegania się Wykonawców o udzielenie niniejszego zamówienia, spełnianie przez nich warunków udziału w postępowaniu oceniane będzie łącznie, badanie braku podstaw do wykluczenia przeprowadzane będzie w odniesieniu do każdego z Wykonawców.
5. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o niniejsze zamówienie, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia, są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą ich współpracę.
6. Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez Zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem, którego dane należy podać w formularzu Oferty, ze skutkiem dla wszystkich Wykonawców składających ofertę wspólną.
7. Dokumenty, o których mowa w pkt 7.1, 8.1 oraz 9.1 ppkt 1 SIWZ, składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
8. Dokument, o którym mowa w pkt 9.1 ppkt 2 SIWZ składa pełnomocnik.

**10. Opis sposobu przygotowania ofert.**

* 1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
  2. Oferta zawiera wypełniony formularz „Oferta” (zgodny w treści z wzorem przedstawionym w SIWZ) oraz niżej wymienione dokumenty:

1) formularz specyfikacji cenowej, wypełniony zgodnie ze wzorem stanowiącym *Załącznik Nr 1 do formularza oferty,* **w edytowalnej wersji MS Excel (.xls).**

2) oświadczenie, o którym mowa w pkt 7 niniejszej SIWZ,

3) pełnomocnictwo do podpisania oferty, o ile prawo do podpisania oferty nie wynika z innych dokumentów złożonych wraz z ofertą,

* 1. Oferta oraz pozostałe dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami, co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.
  2. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
  3. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny. Wymaga się, aby wszelkie zmiany w treści oferty były dokonane w sposób czytelny i opatrzone parafą osoby podpisującej ofertę. Poprawki mogą być dokonane jedynie poprzez przekreślenie błędnego zapisu i czytelne wstawienie poprawnego.
  4. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca(e) ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to musi ono w swej treści wyraźnie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Zamawiający uznaje, że pełnomocnictwo do podpisania oferty obejmuje także dokonywanie czynności wymienionych w pkt 10.5. Dokument pełnomocnictwa musi zostać złożony jako część oferty, musi być w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza.
  5. Dokumenty składające się na ofertę - inne niż pełnomocnictwa - zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2018 r., poz. 1993), dalej: rozporządzenie, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.
  6. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski.
  7. Zaleca się, aby:

1. strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty powinna być umieszczona informacja o ilości stron.
2. formularz cenowy nie był sporządzany odręcznie. Niemożność jednoznacznego odczytania ceny jednostkowej lub poprawienie jej przez wykonawcę bez zastosowania wymagań określonych w pkt 10.5 SIWZ powodować będzie odrzucenie oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP.
   1. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego (Pawilon H, pokój 106) i oznakować w następujący sposób:

Nazwa, adres Wykonawcy: (może być pieczątka)

Szpital Bielański

ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

oraz opisane: „Oferta na dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Bielańskiego (ZP-55/2019). Nie otwierać przed dniem 10.07.2019 r., godz. 11.30”.

* 1. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 8 w zw. z art. 96 ust. 3 ustawy PZP oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503, z późn. zm.).
  2. W przypadku gdyby oferta, oświadczenia lub dokumenty zawierały informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawca winien, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być one udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Nie mogą stanowić tajemnicy przedsiębiorstwa informacje podawane do wiadomości podczas otwarcia ofert.
  3. Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone, jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
  4. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji będzie traktowane, jako bezskuteczne i skutkować będzie zgodnie z uchwałą SN z 20 października 2005 (sygn. III CZP 74/05) ich odtajnieniem.
  5. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy wykonawca otrzyma od niego wezwanie w trybie art. 90 ustawy PZP, a złożone przez niego wyjaśnienia i/lub dowody stanowić będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa. Przedmiotowe zastrzeżenie zamawiający uzna za skuteczne wyłącznie w sytuacji kiedy Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia, jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
  6. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
  7. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia Zamawiającego o wycofaniu złożonej przez wykonawcę oferty. Koperty ofert wycofywanych nie będą otwierane.
  8. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy PZP zostanie odrzucona (art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP). Wszelkie niejasności i obiekcje dotyczące treści zapisów w SIWZ należy zatem wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w trybie art. 38 ustawy PZP. Przepisy ustawy PZP nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów wzoru umowy, po terminie otwarcia ofert.

**11. Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści SIWZ, informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów**

* 1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - *Prawo pocztowe* osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, z uwzględnieniem wymogów dotyczących formy, ustanowionych poniżej.
  2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający udzieli odpowiedzi niezwłocznie, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu wskazanego powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający zamieści na stronie internetowej: <http://bielanski.bip-e.pl/sbw/zamowienia-publiczne> na których zamieścił SIWZ oraz przekaże wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania.
  3. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
  4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres:

Szpital Bielański im. ks. J. Popiełuszki - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

Dział Zamówień Publicznych

* 1. Dla poszczególnych czynności wystarczające jest dokonanie czynności drogą elektroniczną na adres:

[iwona.jasinska@bielanski.med.pl](mailto:iwona.jasinska@bielanski.med.pl) ; [zp@bielanski.med.pl](mailto:zp@bielanski.med.pl)

Forma elektroniczna jest niedopuszczalna do następujących czynności wymagających pod rygorem nieważności formy pisemnej: złożenie Oferty; zmiana Oferty; powiadomienie Zamawiającego o wycofaniu złożonej przez wykonawcę Oferty; zawarcie Umowy; złożenie oświadczenia, o którym mowa w pkt 7.1 SIWZ, złożenie oświadczeń i dokumentów wymienionych w pkt 9 SIWZ.

* 1. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:
* Janusz Kurek, e-mail: [zp@bielanski.med.pl](mailto:zp@bielanski.med.pl) fax. 22 56 90 247
* Iwona Jasińska, e-mail: [iwona.jasinska@bielanski.med.pl](mailto:iwona.jasinska@bielanski.med.pl) fax. 22 56 90 247.
  1. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
  2. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.
  3. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
  4. Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej.
  5. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu składane przez należy złożyć w oryginale.
  6. Dokumenty, o których mowa w rozporządzeniu, inne niż oświadczenia, o których mowa powyżej, należy złożyć w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem.
  7. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego.

Poświadczenie za zgodność z oryginałem dokonywane w formie pisemnej powinno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu (np. wraz z imienną pieczątką osoby poświadczającej kopię dokumentu za zgodność z oryginałem).

* 1. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu, innych niż oświadczeń, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
  2. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

**12. Wymagania dotyczące wadium.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

**13. Termin związania ofertą.**

* 1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
  2. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą, na czas niezbędny do zawarcia umowy, samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres nie dłuższy jednak niż 60 dni.
  3. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

**14. Miejsce, termin składania i otwarcia ofert.**

* 1. **Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego przy ul. Cegłowskiej 80 w Warszawie - pawilon H, pok. 106 do dnia 10.07.2019 r. do godziny:** **11:00** i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w pkt. 10.10 niniejszej SIWZ.
  2. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
  3. Wykonawca zobowiązany jest do dołożenia należytej staranności w dotrzymaniu terminu oraz miejsca złożenia oferty. Ryzyko dostarczenia oferty w miejscu innym niż wskazane w pkt 14.1 ponosi wykonawca.
  4. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi wykonawcę o fakcie złożenia oferty po terminie oraz zwróci tę ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
  5. **Otwarcie ofert nastąpi** w siedzibie Zamawiającego - pawilon H, pok. 107, **w dniu 10.07.2019 r. o godzinie: 11:30.**
  6. Otwarcie ofert jest jawne.
  7. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.
  8. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie [www.bielanski.bip-e.p](http://www.bielanski.bip-e.p)l informacje dotyczące:

1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
2. firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
3. cen zawartych w ofertach oraz informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy PZP.

**15. Opis sposobu obliczania ceny.**

* 1. Cena oferty zostanie wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona na formularzu specyfikacji cenowej (Załącznik Nr 1 do formularza oferty).
  2. Cena brutto oferty zostanie wyliczona przez Wykonawcę na formularzu specyfikacji cenowej. Wykonawca sporządza formularz w formie arkusza programu MS Excel (.xls).
  3. **Cena brutto oferty zostanie wyliczona przez Wykonawcę, w oparciu o ceny jednostkowe netto przedstawione w kolumnie 7.** formularza specyfikacji cenowej, zgodnie z zasadą: **ilość (kol. 8) x cena jedn. netto (kol. 9) = wartość netto (kol. 12) + VAT (od wartości netto) = wartość brutto (kol. 13).**
  4. Cenę jednostkową brutto (kolumna 10 formularza specyfikacji cenowej) Wykonawca wypełnia z czterema miejscami po przecinku. Kolumna ta nie służy do wyliczenia wartości brutto oferty.
  5. Zamawiający dokona poprawy oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych oraz innych omyłek na zasadach określonych w art. 87 ust. 2 ustawy PZP.
  6. Za oczywistą omyłkę rachunkową Zamawiający uzna, w szczególności:

a). podanie przez wykonawcę w kol. 6 formularza specyfikacji cenowej ilości opakowań zaoferowanego produktu niezgodnie z ilościami wynikającymi z przeliczenia zapotrzebowania Zamawiającego, określonego w Załączniku Nr 3 do SIWZ, oraz wielkości oferowanego przez wykonawcę opakowania. Wówczas Zamawiający poprawi ilości na właściwe a w konsekwencji, w oparciu o podaną w formularzu specyfikacji cenowej cenę jednostkową netto opakowania (kol. 7 formularza) dokona poprawy oczywistej omyłki rachunkowej, wyliczając wartość brutto tj. przemnażając poprawioną ilość opakowań przez cenę jednostkową netto opakowania dodając VAT do wyliczonej wartości netto.

* 1. Przy sporządzaniu oferty Wykonawca uwzględnia wszystkie wymogi, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ujmuje wszelkie koszty związane z wykonywaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia, w tym również koszty transportu i rozładunku.
  2. Ceny określone przez Wykonawcę nie będą zmieniane w toku realizacji zamówienia i nie będą podlegały waloryzacji.
  3. Wszelkie rozliczenia, pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, będą prowadzone w złotych.
  4. Zaleca się by formularz cenowy nie był sporządzany odręcznie. Niemożność jednoznacznego odczytania ceny jednostkowej lub poprawienie jej przez wykonawcę bez zastosowania wymagań określonych w pkt 10.5 SIWZ powodować będzie odrzucenie oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP.
  5. Formularz specyfikacji cenowej winien być wypełniony czcionką min. 10.
  6. Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

**16. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny oferty.**

* 1. Oceny ofert niepodlegających odrzuceniu dokonywać będą członkowie komisji przetargowej w oparciu o następujące kryteria:
* **cena - 100 %**

W kryterium„cena oferty brutto”ocena zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

*najniższa cena oferty brutto*

*liczba punktów oferty ocenianej = cena oferty ocenianej brutto x 100 x 100%*

Standardy jakościowe, o których mowa w art. 91 ust. 2a - Standardy jakościowe zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia (*Załącznik Nr 2 do niniejszej SIWZ*)**. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia wskazując standardy, jakim ma ono odpowiadać. Przy tak precyzyjnie zdefiniowanym standardzie jakościowym przedmiotu zamówienia, górny pułap wagi kryterium cenowego nie będzie obowiązywał. Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia są na tyle wyczerpujące (dotyczy wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia), że bez względu na fakt, kto będzie wykonawcą przedmiotu zamówienia jedyną różnicą będą zaoferowane ceny (tzn. przedmiot zamówienia jest zestandaryzowany - identyczny, niezależnie od tego, który z wykonawców go wykona). W związku z powyższym Zamawiający jest upoważniony do zastosowania ceny jako jedynego kryterium wyboru oferty najkorzystniejszej.**

* 1. Każdy pakiet podlegać będzie odrębnej ocenie.
  2. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która otrzyma 100 punktów. Wszystkie obliczenia zostaną dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
  3. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia, w wyznaczonym terminie, ofert dodatkowych.
  4. W przypadku gdy dwie lub więcej ofert otrzyma tę samą (z dwoma miejscami po przecinku) liczbę punktów Zamawiający nie będzie dokonywał dla tych ofert zaokrągleń.
  5. W przypadku wpłynięcia jednej oferty niepodlegającej odrzuceniu Zamawiający nie będzie dokonywał jej oceny punktowej.
  6. Zamawiający nie przewidujeprzeprowadzenia aukcji elektronicznej.
  7. Zamawiający nie ustanowił dynamicznego systemu zakupów.
  8. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

**17. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

* 1. Zamawiający nie przewiduje dodatkowych formalności związanych z zawarciem umowy.
  2. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający, przed zawarciem umowy, zażąda przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
  3. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego. Wzór umowy stanowi załącznik 3 do SIWZ.
  4. Zamawiający zastrzega możliwość podpisania jednej umowy, łączącej realizację kilku lub wszystkich części (pakietów) w ramach zamówienia, jeżeli dany Wykonawca zostanie wybrany w zakresie więcej niż jednej części (pakietu).

**18. Pouczenie o środkach ochrony prawnej.**

* 1. Wykonawcom a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz ponieśli lub mogli ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy.
  2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy PZP.

19. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

**20. RODO**

Szanując Twoją prywatność oraz dbając o to, abyś wiedział kto i w jaki sposób przetwarza Twoje dane osobowe, poniżej przedstawiam informacje, które pomogą Ci to ustalić. 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), zwanego dalej RODO, informuję, iż:

**1. Administratorem** jest Szpital Bielański im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Cegłowska 80.

**2. Dane kontaktowe Inspektor Ochrony Danych**:

WSzpitalu Bielańskim im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Cegłowska 80 został wyznaczony Inspektor Ochrony Danych, dane kontaktowe: nr telefonu: 22 56-90-432, adres poczty elektronicznej: [iod@bielanski.med.pl](mailto:iod@bielanski.med.pl).

**3. Cele przetwarzania danych osobowych:**

Dane osobowe są zbierane w celu niezbędnym dla udostępniania dokumentacji dotyczącej prowadzenia postępowań o udzielenie zamówień publicznych, w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **/dane identyfikujące postępowanie, np. nazwa, numer/ prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;**

**4. Podstawa prawna przetwarzania danych osobowych:**

Przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze (podstawa prawna z art. 6 ust. 1 lit. c RODO)

Przetwarzanie danych osobowych dotyczących wyroków skazujących i naruszeń prawa

(podstawa prawna z art. 10 RODO)

Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych oraz wydane na jej podstawie akty wykonawcze.

**5. Informacje o odbiorcach danych osobowych:**

Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych są osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Ponadto odbiorcami danych zawartych w dokumentach postępowania mogą być podmioty, z którymi administrator zawarł umowy lub porozumienie na korzystanie   
z udostępnianych przez nie systemów informatycznych, przy czym zakres przekazanych danych tym odbiorcom ograniczony jest do możliwości zapoznania się z tymi danymi w związku ze świadczeniem usług wsparcia technicznego i usuwaniem awarii. Odbiorców tych obowiązuje klauzula zachowania poufności pozyskanych w takich okolicznościach wszelkich danych, w tym danych osobowych.

**6. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:**

Dane osobowe są przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, 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.

**7. Uprawnienia z art. 15-21 RODO:**

Przysługują Pani/Panu następujące uprawnienia:

− prawo dostępu do swoich danych osobowych oraz otrzymania ich kopii;

− prawo do sprostowania swoich danych osobowych[[1]](#footnote-1);

− prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z wyjątkiem sytuacji określonych w przepisach prawa;

**8. Prawo do wniesienia skargi:**

Ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora narusza przepisy RODO.

**9. Obowiązek podania danych**

Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

**10. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji**

Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym w oparciu o profilowanie.

**11. Informacje o ograniczeniach w realizacji praw określonych w art. 15 i 18 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).**

**Zamawiający informuje, iż w związku z:**

**1) art. 8a ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych:**

**-** w przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w [art. 15 ust. 1-3](https://sip.lex.pl/#/document/68636690?unitId=art(15)ust(1)&cm=DOCUMENT) rozporządzenia 2016/679, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego,

**-** wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w [art. 18 ust. 1](https://sip.lex.pl/#/document/68636690?unitId=art(18)ust(1)&cm=DOCUMENT) rozporządzenia 2016/679, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;

**2) art. 97 ust. 1a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych**,   
w przypadku gdy wykonanie obowiązków, o których mowa w [art. 15 ust. 1-3](https://sip.lex.pl/#/document/68636690?unitId=art(15)ust(1)&cm=DOCUMENT) rozporządzenia 2016/679, wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku, zamawiający może żądać od osoby, której dane dotyczą, wskazania dodatkowych informacji mających w szczególności na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia.

***Załącznik Nr 1 do SIWZ***

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawcy Pełnomocnika)

**ZP - 55/2019**

**OFERTA**

**na dostawę produktów leczniczych**

1. Ja, niżej podpisany/a............................................................................................................. działający/a

w imieniu i na rzecz ...................................................................................................................................

……………………………………………………………………………………………………………,

(podać nazwę i siedzibę firmy/ konsorcjum)

zgłaszam akces na dostawę, zgodnie z przedstawioną ofertą, według cen jednostkowych netto określonych w formularzu specyfikacji cenowej.

**Nasza oferta dotyczy pakietów wyszczególnionych w formularzu specyfikacji cenowej.**

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze SIWZ, akceptujemy ją w całości i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.
3. Oświadczamy, że w cenie oferty uwzględnione zostały wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia, w tym koszty transportu.
4. Oświadczamy, że w przypadku wyboru naszej oferty, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego oraz jej realizacji przez okres określony w umowie.
5. Oświadczamy, że termin płatności wynosi 60 dni od daty przyjęcia przez Aptekę Szpitalną prawidłowo wystawionej faktury.
6. Oświadczamy, że wszystkie informacje podane w oświadczeniach i dokumentach przedstawionych w przedmiotowej ofercie są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.
7. Oświadczamy, że zaoferowane przez nas w przetargu produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i posiadają aktualne świadectwo rejestracji, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 06.09.2001 r. - Prawo Farmaceutyczne, i że świadectwa zostaną udostępnione na każde żądanie Zamawiającego.
8. Oświadczamy, że posiadamy aktualne karty charakterystyki zaoferowanych produktów leczniczych i udostępnimy je na każde żądanie Zamawiającego.
9. Oświadczamy, że należymy / nie należymy\* do grupy małych i średnich przedsiębiorstw, zgodnie z definicją MŚP (małe i średnie przedsiębiorstwa) o której mowa w Rozporządzeniu Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r., załącznik nr I do Rozporządzenia, art. 2.
10. Oświadczamy**,** że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
11. Oświadczamy, że:

- następujące części zamówienia ………….…………… zamierzamy powierzyć podwykonawcom \*

nazwa podwykonawcy ……………………………………………………… (o ile jest to wiadome) \*

- nie zamierzamy powierzyć podwykonawcom \*

1. Oferta nasza zawiera łącznie ............ ponumerowanych stron.
2. Uprawnionym do kontaktów z Zamawiającym jest ...................................................................................

tel.: .......................................................................... faks..........................................................................

e-mail: ……………..………………………………………………………………………...………..…..

1. Wyrażamy zgodę na przesyłanie korespondencji przez Zamawiającego oraz przekazanie wyniku przedmiotowego postępowania na numer faksu lub na adres e-mail wskazany powyżej.

Data przekazania faksu lub e-maila będzie oznaczała, iż otrzymałem/ łam stosowną informację

14. Oświadczamy, że:

* wybór oferty nie będzieprowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego **\***
* wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego \* w odniesieniu do następujących towarów/ usług *(w zależności od przedmiotu zamówienia)*: ……………………..Wartość towaru/ usług *(w zależności od przedmiotu zamówienia)* powodująca obowiązek podatkowy u Zamawiającego to ………………………. zł netto \*\*.

*\*\* dotyczy Wykonawców*, *których oferty będą generować obowiązek doliczania wartości podatku VAT do wartości netto oferty, tj. w przypadku: wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów,- mechanizmu odwróconego obciążenia, o którym mowa w rt. 17 ust. 1 pkt 7 ustawy o podatku od towarów i usług,- importu usług lub importu towarów, z którymi wiąże się obowiązek doliczenia przez zamawiającego przy porównywaniu cen ofertowych podatku VAT.*

1. Nasz REGON .............................................. NIP ……………………………...………………

................................... .....................................................................

(data) (podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

\* niepotrzebne skreślić

***Załącznik Nr 1 do formularza oferty***

...............................................................

(Pieczęć)

**FORMULARZ SPECYFIKACJI CENOWEJ**

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego ZP-55/2019 na dostawę produktów leczniczych w trybie przetargu nieograniczonego, oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w oparciu o następujące ceny jednostkowe netto:

**UWAGA:**

Wykonawca wylicza cenę brutto oferty w **oparciu o załączoną do siwz edytowalną wersję formularza.**

Wykonawca wypełnia formularz jedynie w zakresie pakietów, których dotyczy oferta.

Pakiety niebędące przedmiotem oferty wykonawca usuwa z formularza.

***Załącznik Nr 2 do formularza oferty***

**OŚWIADCZENIE O BRAKU PODSTAW**

**DO WYKLUCZENIA ORAZ**

**SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU**

**( zgodnie z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych )**

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym na:

**Dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie (ZP-55/2019) oświadczamy, że na dzień składania ofert nie podlegamy wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 oraz art. 24 ust. 5 pkt 1 i 4 ustawy PZP, oraz spełniamy warunki udziału w postępowaniu.**

.....................................................................

(podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

…….……………….. dnia ………….. 2019 r.

**UWAGA:** \* jeśli dotyczy

**poniższe oświadczenie wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji gdy zachodzą podstawy do wykluczenia.**

Oświadczam \*, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. …………….. ustawy PZP *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy PZP).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze: …………………

.....................................................................

(podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

…….……………….. dnia ………….. 2019 r.

***Załącznik Nr 2 do SIWZ***

**Opis przedmiotu zamówienia**

Przedmiotem zamówienia jest: dostawa produktów leczniczych dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie.

Zamówienie obejmuje 32 pakiety. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolną ilość pakietów.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PAKIET 1 - IMMUNOGLOBULINY I** | | |  |  |  |
|  |  |  |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **6 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Immunoglobulinum humanum normale | roztwór do infuzji 2.5 g/50 ml, z zarejestrowanym wskazaniem do stosowania w CIDP - przewlekłej demielinizacyjnej polineuropatii zapalnej | 50 ml | 20 | 33651520-9 |
| poz. 2 | Immunoglobulinum humanum normale | roztwór do infuzji 5 g/100 ml, z zarejestrowanym wskazaniem do stosowania w CIDP - przewlekłej demielinizacyjnej polineuropatii zapalnej | 100 ml | 234 | 33651520-9 |
| poz. 3 | Immunoglobulinum humanum normale | roztwór do infuzji 10 g/200 ml, z zarejestrowanym wskazaniem do stosowania w CIDP - przewlekłej demielinizacyjnej polineuropatii zapalnej | 200 ml | 167 | 33651520-9 |

**PAKIET 2 - IMMUNOGLOBULINY II**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **6 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Immunoglobulinum humanum normale | roztwór do infuzji 1 g/ 10 ml, z zarejestrowanym wskazaniem w wieloogniskowej neuropatii ruchowej | fiol. | 4 | 33651520-9 |
| poz. 2 | Immunoglobulinum humanum normale | roztwór do infuzji 20 g/ 200 ml, z zarejestrowanym wskazaniem w wieloogniskowej neuropatii ruchowej | fiol. | 4 | 33651520-9 |
| poz. 3 | Immunoglobulinum humanum normale | proszek do sporządzania roztworu do infuzji 6 g, z zarejestrowanym wskazaniem w miastenii | fiol. | 15 | 33651520-9 |

**PAKIET 3 - IMMUNOGLOBULINY III**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **6 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz. 1 | Anti Rh0 (D) immune globulin human | roztwór do wstrzykiwań 0.00015 g/ml (750 IU), ampułka | amp. | 50 | 33651520-9 |
| poz. 2 | Anti Rh0 (D) immune globulin human | roztwór do wstrzykiwań 0.00005 g/ml (250 IU), ampułka | amp. | 7 | 33651520-9 |

**PAKIET 4 - INSULINY**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **18 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Insulin aspart | roztwór do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m./ml, wkład 3 ml | wkł. | 1 200 | 33615100-5 |
| poz. 2 | Insulin aspart | zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m/ml, wkład 3 ml, dwufazowy analog insuliny: insulina apart z insuliną aspart krystalizowaną z protaminą w stosunku 30/70 | wkł. | 60 | 33615100-5 |
| poz. 3 | Insulin aspart | zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m/ml, wkład 3 ml, dwufazowy analog insuliny: insulina apart z insuliną aspart krystalizowaną z protaminą w stosunku 30/50 | wkł. | 60 | 33615100-5 |
| poz. 4 | Insulin detemir | roztwór do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m./ml, wkład 3 ml | wkł. | 20 | 33615100-5 |
| poz. 5 | Insulin glargine | roztwór do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m./ml, wkład 3 ml | wkł. | 150 | 33615100-5 |
| poz. 6 | Insulin human, Insulin biphasic injection | zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m/ml, wkład 3 ml, co odpowiada 300 j.m. insuliny dwufazowej w proporcjach 50% ins. rozpuszczalnej i 50% ins. izofanowej | wkł. | 60 | 33615100-5 |
| poz. 7 | Insulin human, Insulin neutral injection | roztwór insuliny ludzkiej rozpuszczalnej do wstrzykiwań 100 j.m./ml, fiolka 10 ml | fiol. | 150 | 33615100-5 |
| poz. 8 | Insulin inj.neutralis lisprum | roztwór do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m./ml, wkład 3 ml, szybkodziałający analog insuliny ludzkiej | wkł. | 200 | 33615100-5 |
| poz. 9 | Insulinum humanum | roztwór insuliny ludzkiej rozpuszczalnej do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m./ml, wkład 3 ml | wkł. | 1 300 | 33615100-5 |
| poz. 10 | Insulin humanum isophanum | zawiesina insuliny ludzkiej izofanowej (NPH) do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m/ml, wkład 3 ml, | wkł. | 1 000 | 33615100-5 |
| poz. 11 | Insulinum injectio neutralis, Ins. isophanum | zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie 100 j.m/ml, wkład 3 ml, co odpowiada 300 j.m. insuliny dwufazowej w proporcjach 30% ins. rozpuszczalnej i 70% ins. izofanowej | wkł. | 160 | 33615100-5 |
| Uwaga: w pozycjach 5, 6, 9, 10 i 11 Wykonawca jest zobligowany do zaoferowania Zamawiającemu po dwa różne produkty lecznicze od dwóch różnych producentów, które spełniają zapisy siwz, w ilościach po połowie z kolumny określającej ilość na 18 m. | | | | |  |

**PAKIET 5 - RISPERIDON**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **18 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Risperidone | mikrokapsułki o przedł. uwalnianiu i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzyknięć 25 mg - zestaw | zestaw | 10 | 33661500-6 |
| poz. 2 | Risperidone | mikrokapsułki o przedł. uwalnianiu i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzyknięć 37,5 mg - zestaw | zestaw | 20 | 33661500-6 |
| poz. 3 | Risperidone | mikrokapsułki o przedł. uwalnianiu i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzyknięć 50 mg - zestaw | zestaw | 60 | 33661500-6 |

**PAKIET 6 - TICAGRELOR**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **18 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz. 1 | Ticagrelor | tabl. powl. 0.09 g | tabl. | 8 960 | 33621100-0 |
| poz. 2 | Ticagrelor | tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. 0.09 g | tabl. | 4 480 | 33621100-0 |

**PAKIETY: 7 - 30**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Pakiet**  **numer** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **18 m-cy** | **Kod CPV** |
| 7 | Benzocainum + extr. plant. | czopki | czop. | 2 640 | 33622500-1 |
| 8 | Betamethasonum | roztwór do wstrzykiwań 0.004 g/ml, amp. 1 ml | amp. | 5 500 | 33642200-4 |
| 9 | Cholecalciferolum | tabl. lub tabl. powl. 1000 j.m. | tabl. | 40 000 | 33616000-1 |
| 10 | Duloxetine | kaps. dojel. 0.06 g | kaps. | 560 | 33661700-8 |
| 11 | Duloxetine | kaps. dojel. 0.03 g | kaps. | 1 428 | 33661700-8 |
| 12 | Ethanolum, chlorhexidinum digluconicum | płyn do stosowania na skórę o składzie: ethanolum (760 g/l) 65 g i chlorhexidinum digl. 0.5 g/100 g, opakowanie 1 l | op. | 150 | 33631600-8 |
| 13 | Formaldehydum | 4% płyn 1 kg, buforowany, | op. | 3 000 | 33692600-3 |
| 14 | Glyceryl trinitrate | roztwór do infuzji 0.001 g/ml, ampułka 10 ml | amp. | 3 000 | 33622100-7 |
| 15 | Ibuprofen | roztwór do wstrzykiwań 0.005 g/ml ampułka 2 ml | amp. | 24 | 33622100-7 |
| 16 | Ranitidinum | inj. roztwór do wlewu 0,05 g/100 ml | flak. | 3 000 | 33611000-6 |
| 17 | Thiethylperazinum | inj. (roztwór) 0,0065 g/ml | amp. | 2 000 | 33675000-2 |
| 18 | Zoledronic acid | koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji 0.004 g/5 ml | fiol. | 50 | 33632000-9 |
| 19 | Zoledronic acid | roztwór do infuzji 0.005 g flakon 100 ml | fiol. | 80 | 33632000-9 |
| 20 | Nifuratel, nystatine | globulki dopochwowe o składzie 0.5 g nifuratelu i 200 000 j.m. nystatyny | glob. | 1200 | 33641100-6 |
| 21 | Sugammadex | roztwór do wstrzykiwań 0.1 g/ml, ampułka 2 ml | fiol. | 50 | 33661300-4 |
| 22 | Azithromycin | granulat do sporządzenia zawiesiny doustnej 0.02 g/ml butelka 20 ml | op. | 15 | 33651100-9 |
| 23 | Azithromycin | granulat do sporządzenia zawiesiny doustnej 0.04 g/ml butelka 20 ml | op. | 30 | 33651100-9 |
| 24 | Cefalexin | kaps. 0.5 g | kaps. | 360 | 33651100-9 |
| 25 | Clindamycin | tabl. 0.3 g | tabl. | 3 600 | 33651100-9 |
| 26 | Erythromycin | tabl. powl. 0.2 g | tabl. | 3 200 | 33651100-9 |
| 27 | Erythromycin Lactobionate | liofilizat do sporządzania roztworu do wlewu i.v. 0.3 g | fiol. | 2 000 | 33651100-9 |
| 28 | Gentamicinum | roztwór do wstrzykiwań i.v., i.m. oraz wlewu kroplowego 0,04 g/ml, ampułka 2 ml lub roztwór do infuzji 0.001 g/ml, butelka 80 ml | szt. | 4 000 | 33651100-9 |
| 29 | Nystatin | tabletki dojelitowe 0.5 mln j.m. | tabl. | 720 | 33614000-7 |
| 30 | Apixabanum | tabl. powl. 0.0025 g | tabl. | 3000 | 33621100-0 |

**PAKIET 31 - PALIPERIDONUM**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **12 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Paliperidonum | zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu 0.075 g | szt. | 2 | 33661500-6 |
| poz. 2 | Paliperidonum | zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu 0.1 g | szt. | 48 | 33661500-6 |
| poz. 3 | Paliperidonum | zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu 0.15 g | szt. | 48 | 33661500-6 |

**PAKIET 32 - OLANZAPINUM**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa międzynarodowa** | **Postać farmaceutyczna/**  **Dawka** | **J. m.** | **Ilość**  **18 m-cy** | **Kod CPV** |
| poz.1 | Olanzapinum | proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu 0.21 g | zest. | 36 | 33661500-6 |
| poz. 2 | Olanzapinum | proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu 0.3 g | zest. | 36 | 33661500-6 |

***Załącznik Nr 3 do SIWZ***

WZÓR UMOWY

zawarta w dniu ........................ 2019 roku w Warszawie, pomiędzySzpitalem Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Warszawie, ul. Cegłowska 80, jako podmiotem leczniczym, prowadzącym działalność na podstawie wpisu do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000087965 oraz wpisanym do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonym przez Wojewodę Mazowieckiego pod nr 000000007199, NIP 118-14-17-683, REGON 012298697, zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

Elżbietę Błaszczyk - Z-cę Dyrektora ds. Ekonomicznych

Elżbietę Kmitę - Główną Księgową

a

firmą ......................... z siedzibą w ..............................zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:......................................................................................................

KRS Nr ............................

REGON ...........................

Umowa dotyczy realizacji zamówienia publicznego ZP-55/2019 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie.

§ 1

1. Wykonawca sprzedaje a Zamawiający nabywa produkty lecznicze, wyszczególnione w Załączniku Nr 1 do niniejszej umowy.
2. Wykonawca oświadcza, że zaoferowane przez niego produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i posiadają aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. - Prawo Farmaceutyczne.
3. Wykonawca gwarantuje dostawę produktów leczniczych z aktualnym terminem przydatności do stosowania (nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy). Dostarczenie produktów z datą krótszą niż 6 miesięcy jest jednoznaczne z deklaracją Wykonawcy, dotyczącą przyjęcia zwrotu całości lub części niewykorzystanego, przeterminowanego produktu.
4. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia, w szczególności w zakresie transportu dostarczanych produktów leczniczych tj.:
5. Wykonawca do dostawy dołącza dokument zawierający między innymi: warunki transportu i przechowywania określone przez producenta
6. niezależnie od środka transportu Wykonawca zapewnia możliwość wykazania, że produkty lecznicze nie znajdowały się w warunkach, które mogłyby pogorszyć ich jakość i integralność oraz niezwłocznie powiadamia Zamawiającego o odchyleniach, do których doszło podczas transportu, takich jak niedopuszczalne wahania temperatury, uszkodzenie produktu leczniczego;
7. Wykonawca do każdej dostawy dostarcza niezwłocznie dokumentację potwierdzającą zachowanie prawidłowych warunków temperatury podczas transportu.

§ 2

1. Umowa zostaje zawarta na okres od dnia …….... do dnia ……………………… r.
2. Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu trwania umowy (maks. o 6 miesięcy), w przypadku gdy przed upływem terminu jej obowiązywania nie zostanie wyczerpana wartościowo.

§ 3

1. Wartość brutto umowy nie przekroczy kwoty **…… zł** (słownie: …….. złotych) i ustalona została na podstawie cen jednostkowych netto przedstawionych w ofercie złożonej w przetargu nieograniczonym ZP-55/2019, na co składają się części zamówienia wyszczególnione w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy.
2. Wartość umowy, o której mowa w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty związane z dostawą w tym koszty zakupu, transportu, ubezpieczenia, ewentualne opłaty celne, załadunku i rozładunku do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, podatek VAT, inne koszty, do których zapłaty Zamawiający wyraźnie nie zobowiązał się w SIWZ lub niniejszej umowie oraz wykonanie obowiązków określonych w § 1 ust. 2 i 3 Załącznika Nr 2 do przedmiotowej umowy.
3. Zamawiający zapłaci za zamówione i faktycznie dostarczone ilości produktów leczniczych, po cenach jednostkowych określonych w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy, stanowiącym integralną część niniejszej umowy.
4. Ceny produktów leczniczych nierefundowanych są niezmienne przez okres realizacji umowy.

§ 4

1. W przypadku zmiany cen produktów leczniczych ujętych w wykazie refundowanych leków, dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (dalej: lista leków refundowanych) Zamawiający dokonywać będzie zakupu produktu po cenie urzędowej obowiązującej w dniu wystawienia faktury, z zastrzeżeniem, iż % różnica w stosunku do ceny urzędowej zastosowana przez Wykonawcę w ofercie, złożonej w postępowaniu ZP-55/2019, w odniesieniu do poszczególnych produktów, obowiązywać będzie w trakcie realizacji umowypo każdej zmianie cen urzędowych, pod warunkiem, że tak obliczona cena nie będzie niższa niż koszty zakupu.
2. W przypadku wycofania z listy leków refundowanych, produktu objętego niniejszą umową, Zamawiający będzie uprawniony do dokonywania zakupu po cenie określonej w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy.
3. W przypadku wpisania produktu objętego niniejszą umową na listę leków refundowanych, Zamawiający dokonywać będzie zakupu po aktualnej cenie urzędowej, obowiązującej w dniu wystawienia faktury.
4. W przypadku produktu leczniczego ujętego w programie lekowym Wykonawca zobowiązuje się do wystawienia faktury za dostarczony lek zgodnie z aktualnie obowiązującą ceną wynikającą z zawartych umów dzielenia ryzyka.
5. Zaistnienie okoliczności wymienionych w ust. 1-4 nie wymaga sporządzenia aneksu. Wykonawca poinformuje Zamawiającego w formie pisemnej o okolicznościach, o których mowa w ust. 1- 4 jednocześnie z pierwszą fakturą doręczoną po zaistniałej zmianie.

§ 5

1. W przypadku zaprzestania wytwarzania lub okresowego wstrzymania wytwarzania produktu wskazanego w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy, w tym wygaśnięcia świadectwa rejestracji, za zgodą Zamawiającego dopuszcza się zastąpienie produktu objętego niniejszą umową odpowiednikiem, pod warunkiem, zaoferowania odpowiednika (ta sama nazwa chemiczna/substancja aktywna, dawka, skład) za cenę nie wyższą niż cena produktu objętego umową.
2. Zaoferowanie odpowiednika o innej nazwie chemicznej/substancji czynnej, dawce lub składzie dopuszczone jest jedynie po uzyskaniu zgody Zamawiającego.
3. Umowa dopuszcza zmiany w zakresie: nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów i wielkości jednostkowej dawki - w przypadku wprowadzenia niniejszych zmian przez producenta.
4. Za zgodą Zamawiającego Wykonawca może zaoferować produkt równoważny pod względem m.in. wskazań oraz profilu bezpieczeństwa pomimo różnej postaci farmaceutycznej, dawki, po cenie nie wyższej niż cena produktu objętego umową.
5. Zamawiający dopuszcza dostawy produktu w opakowaniach zbiorczych innych niż określone w Załączniku Nr 1, po cenach jednostkowych proporcjonalnych do wielkości opakowania, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.
6. Zamawiający każdorazowo dopuszcza dostawy produktów leczniczych po cenach niższych niż określone w niniejszej umowie. Wystawienie faktury z ceną niższą niż wymieniona w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy jest równoznaczne z zaoferowaniem przez Wykonawcę niższej ceny.
7. Zaistnienie okoliczności wymienionych w ust. 1-6 nie wymaga sporządzenia aneksu.
8. Wykonawca poinformuje Zamawiającego w formie pisemnej o okolicznościach, o których mowa w ust. 1-5 jednocześnie z pierwszą fakturą doręczoną po zaistniałej zmianie.

§ 6

1. Zamówienia składane będą przez Zamawiającego (Apteka Szpitalna) systematycznie, według bieżących potrzeb Zamawiającego, za pomocą faksu lub maila w godzinach 8.00 - 15.35. Zamówienie określać będzie asortyment, ilości oraz terminy dostawy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji zamówień, jak i dostarczenia ich własnym transportem lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy kurierskiej, na własny koszt i ryzyko, w ciągu JEDNEGO dnia roboczego od daty przesłania zamówienia - do magazynu Apteki Szpitalnej, w godzinach od 8.00 do 14.00. W przypadku doręczenia zamówienia firmą kurierską Wykonawca zapewnia opcję „sprawdzam zawartość”. Ilekroć w umowie lub siwz używa się terminu dni roboczych oznacza to dni powszednie, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolne od pracy.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia zamówienia na CITO (na ratunek życia). W takim przypadku dostawa nastąpi nie później niż w ciągu 6. godzin od złożenia zamówienia. Dostawa na CITO odbywać się będzie do Apteki Szpitalnej Zamawiającego lub bezpośrednio na Oddział.
4. W przypadku zaprzestania wytwarzania lub okresowego wstrzymania wytwarzania zamówionego produktu, Wykonawca ma obowiązek niezwłocznego, po uzyskaniu informacji od producenta, poinformowania o tym fakcie Zamawiającego.
5. W przypadku niedotrzymania terminów dostawy, określonych w ust. 2 oraz 3 lub niezałatwienia reklamacji w terminie określonym w § 8 ust. 2 Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu niedostarczonego przedmiotu zamówienia u innego dostawcy, w tym odpowiednika, o którym mowa w § 5 ust. 1 i 2 niniejszej umowy. W przypadku poniesienia przez Zamawiającego wyższych kosztów, niż wynikają z niniejszej umowy, różnicą Zamawiający obciąży Wykonawcę. Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia przed upływem terminu wymagalności wskazanej przez Zamawiającego kwoty do potrącenia oraz na doręczanie not księgowych jednocześnie z oświadczeniem o potrąceniu.
6. Zamawiający, po uzgodnieniu z Wykonawcą, jest uprawniony do dokonywania przesunięć ilościowo-asortymentowych w zakresie objętym danym pakietem oraz pomiędzy pakietami w ramach zawartej umowy, jak również zmniejszenia ilości zamówienia z wyłączeniem roszczeń odszkodowawczych. Powyższe zmiany nie wymagają zawarcia aneksu do umowy.

§ 7

1. Fakturę (2 egzemplarze niezbędne dla Apteki) należy doręczyć do Apteki Szpitalnej Zamawiającego wraz z dostawą, zgodnie z zamówieniem. Zamówienie może zostać podzielone na części, jedynie w przypadku, o którym mowa w ust. 7 i w § 6 ust. 3.
2. Wykonawca zobowiązany jest również do przesłania faktury do Apteki Szpitalnej Zamawiającego w formie elektronicznej na adres e-mail: [dorota.kalisz@bielanski.med.pl](mailto:dorota.kalisz@bielanski.med.pl), w jednym z poniższych formatów:

a)DataFarm    
b)Urtica    
c)WF-MAG    
d)KSBLOZ    
e) OSOZ-EDI

lub drogą elektroniczną na platformę: <https://brokerpefexpert.efaktura.gov.pl/zaloguj> w formie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej.

1. Zamawiający zobowiązuje się do regulowania należności przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy, nie później niż w ciągu 60 dni od daty przyjęcia przez Aptekę Szpitalną prawidłowo wystawionej faktury, o której mowa w ust. 1.
2. Za dzień zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
3. Zamawiający wymaga umieszczenia na fakturze oprócz danych wyszczególnionych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia o DPD również kodu EAN.
4. Zamawiający wymaga by Wykonawca wystawiał jedną fakturę obejmującą produkty wskazane w zamówieniu, z zastrzeżeniem ust. 7.
5. W przypadku różnych terminów płatności Wykonawca wystawia faktury zgodnie z terminem płatności.

§ 8

1. W przypadku dostarczenia produktu niespełniającego warunków zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania wymiany wadliwego produktu leczniczego.
2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który załatwi reklamację w ciągu 5. dni roboczych, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uznaną w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze dostawy niezgodnej z zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia towaru.

§ 9

1. W razie naruszenia przez Wykonawcę postanowień wynikających z § 6 ust. 2, 3, 4 niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 250 zł (za każde niedotrzymanie terminu).
2. W razie niedotrzymania przez Wykonawcę postanowień wynikających z § 8 ust. 2 niniejszej umowy, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 100 zł.
3. Zamawiający uprawniony jest do potrącania kar umownych z płatności wynikających z faktur wystawionych przez Wykonawcę, przed upływem ich wymagalności oraz na doręczanie not księgowych jednocześnie z oświadczeniem o potrąceniu.
4. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżoną powyżej kary umowne ustalone w umowie.

§ 10

Ocena realizacji zawartej umowy będzie prowadzona na zasadach określonych   
w obowiązującej w Szpitalu Bielańskim procedurze oceny wykonawców, prowadzonej w ramach Zintegrowanego Systemu Zarządzania.

1. Podstawowe założenia procedury oceny wykonawców:
2. rozróżnia się dwie kategorie uchybień w realizacji umowy: uchybienie istotne   
   i uchybienie o mniejszej randze (1 uchybienie istotne = 3 uchybienia o mniejszej randze),
3. gdy wykonawca dopuści się 1 uchybienia istotnego lub 3 uchybień o mniejszej randze, Zamawiający wezwie go do należytego realizowania zawartej umowy oraz poinformuje o zagrożeniu jej rozwiązaniem, w przypadku popełnienia kolejnych uchybień.
4. gdy wykonawca dopuści się 2 uchybień istotnych lub 6 uchybień o mniejszej randze, Zamawiający rozwiąże umowę ze skutkiem natychmiastowym, z przyczyn leżących po stronie wykonawcy.
5. W szczególności, za uchybienie istotne zostanie uznane każde, dokonane w sposób zawiniony, poważne naruszenie obowiązków zawodowych, podważające uczciwość wykonawcy, w szczególności gdy w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał on lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych.

3. Przed rozwiązaniem umowy na podstawie pkt 2 Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.

11 - nie dotyczy PAKIETÓW: 1, 2, 3 oraz 31

1. Strony przewidują możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy w następujących przypadkach:
2. zmiany stawki podatku VAT;
3. zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę;
4. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne; jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
5. zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych.
6. W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, wskazanej w ust. 1 lit. a) - Wykonawca stosuje nową stawkę z dniem jej obowiązywania, z zachowaniem cen jednostkowych netto określonych w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy. Zaistnienie okoliczności zmiany wysokości stawki podatku VAT nie wymaga sporządzenia aneksu do niniejszej umowy.
7. W razie zaistnienia zmiany wskazanej w ust. 1 lit. b) i/lub c), Wykonawca w terminie 30 dni od daty wejścia w życie dowolnej z powyższych zmian, przedstawi Zamawiającemu w formie pisemnej wniosek o zmianę wynagrodzenia zawierający wyliczenia i dowody (np.: umowy o pracę, umowy o dzieło, umowy zlecenia, itp.), z których będzie wynikać, w jaki sposób zmiany wymienione w ust. 1 lit. b) i/lub c), wpływają na koszty wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę i mogą być podstawą do zmiany wartości umowy. Wykonawca zobowiązany jest, w szczególności, do:
   * 1. określenia procentowego udziału zmian, o których mowa w ust. 1 lit. b) i/lub c) - w stosunku do wartości brutto zamówienia (procentowy wskaźnik zmiany);
     2. przeliczenia wszystkich cen jednostkowych przy zastosowaniu wskaźnika wskazanego w lit. a).
8. Zamawiający zobowiązany jest do:
   * 1. dokonania szczegółowej analizy wyliczeń oraz dowodów potwierdzających zasadność wprowadzenia zmiany do umowy;
     2. w przypadku negatywnej oceny wyliczeń lub dowodów, wezwania Wykonawcy do złożenia wyjaśnień lub dokonania stosownych zmian.
9. Po zaakceptowaniu przedstawionego wniosku przez Zamawiającego, strony podpiszą aneks do umowy określający zmianę wynagrodzenia Wykonawcy. Zmiany będą obejmować okres od dnia wejścia w życie zmiany, o której mowa w ust. 1 lit. b) i/lub c).
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niezaakceptowania wniosku Wykonawcy, o którym mowa w ust. 3, w szczególności w sytuacji niewykazania lub niedostatecznego wykazania przez Wykonawcę wpływu zmian na koszty wykonania zamówienia.
11. Niezawarcie w terminie jednego miesiąca od dnia złożenia wniosku, o którym mowa w ust. 3, porozumienia w sprawie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia umowy o zamówienie publiczne uprawnia strony do rozwiązania umowy z zachowaniem trzymiesięcznego okresu wypowiedzenia.

12

1. Strony oświadczają, iż wynikające z niniejszej umowy sprawy sporne będą załatwiane polubownie w drodze uzgodnień i porozumień.
2. Właściwym do rozpoznania sporu jest sąd siedziby Zamawiającego.

13

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego dokonywać cesji zobowiązań Zamawiającego z niniejszej umowy na osoby trzecie.

14

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający uprawniony jest do rozwiązania umowy za 3-miesięcznym okresem wypowiedzenia.

§ 15

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Kodeksu Cywilnego oraz przepisy prawa farmaceutycznego.

§ 16

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY

1. *zgodnie z art. 8a ust. 3 i art. 97 ust. 1b Prawa zamówień publicznych**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.* [↑](#footnote-ref-1)