



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Skrytka pocztowa 9

kod pocztowy 31-913

CERTYFIKAT
ISO 9001 : 2008



Kraków, dnia 1 kwietnia 2014 r.

Polska-Kraków: Produkty farmaceutyczne

2014/S 064-108793

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dyrektywa 2004/18/WE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Krakowie

os. Na Skarpie 66

Osoba do kontaktów: Urszula Gawin

31-913 Kraków

POLSKA

Tel.: +48 126229487

E-mail: zpubl@interia.pl

Faks: +48 126444756

Adresy internetowe:

Ogólny adres instytucji zamawiającej: www.zeromski-szpital.pl

Więcej informacji można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Specyfikacje i dokumenty dodatkowe (w tym dokumenty dotyczące dialogu konkurencyjnego oraz dynamicznego systemu zakupów) można uzyskać pod adresem: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysłać na adres: Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

I.2) Rodzaj instytucji zamawiającej

Podmiot prawa publicznego

I.3) Główny przedmiot lub przedmioty działalności

Zdrowie

I.4) Udzielenie zamówienia w imieniu innych instytucji zamawiających

Instytucja zamawiająca dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających: nie

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

Centrala Telefoniczna
0-12 644-01-44

FAX:
0-12 644-47-56

Dyrektor Szpitala
0-12 644-08-65

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
0-12 622-92-39

Z-ca Dyrektora ds. Ekon.-Adm.
0-12 622-92-81

Główny Księgowy
0-12 622-93-83

NIP 678-26-80-028

REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl

e-mail: zeromski@bci.pl

e-mail: kancelaria@zeromski-szpital.pl

II.1)Opis

II.1.1)Nazwa nadana zamówieniu przez instytucję zamawiającą:

Dostawa leków.

II.1.2)Rodzaj zamówienia oraz lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług

Dostawy

Kupno

Główne miejsce lub lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług: Apteka Szpitala Specjalistycznego im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków.

Kod NUTS PL213

II.1.3)Informacje na temat zamówienia publicznego, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów (DSZ)

Ogłoszenie dotyczy zamówienia publicznego

II.1.4)Informacje na temat umowy ramowej

II.1.5)Krótki opis zamówienia lub zakupu

Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

Minimalny okres przydatności do użycia oferowanych leków, wyrobów medycznych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego powinien wynosić minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej niż określone powyżej ilości leków, wyrobów medycznych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego w przypadku zmniejszenia się jego zapotrzebowania.

Produkty lecznicze zaoferowane przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu muszą spełniać wymagania wynikające z ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.).

Oferowane przez wykonawców w niniejszym postępowaniu wyroby medyczne muszą spełniać wymagania odpowiednich norm, przepisów Unii Europejskiej oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy :

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Wykonawca oferując produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny, znajdujący się na liście leków refundowanych, przy obliczeniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696 z późn. zm.).

Dostawa leków, wyrobów medycznych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego do siedziby Zamawiającego nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

II.1.6)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

II.1.7)Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

II.1.8)Części

To zamówienie podzielone jest na części: tak
Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

II.1.9) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2) Wielkość lub zakres zamówienia

II.2.1) Całkowita wielkość lub zakres:

II.2.2) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.3) Informacje o wznowieniach

Jest to zamówienie podlegające wznowieniu: nie

II.3) Czas trwania zamówienia lub termin realizacji

Okres w miesiącach: 24 (od udzielenia zamówienia)

Informacje o częściach zamówienia

Część nr: 1 Nazwa: GRUPA 1

1) Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

- 1 Aciclovir 30 mg/g ung.opht. (4,5 g) 240
- 2 Dexapantenol 50 mg/g gel.opht. (10 g) 240
- 3 Ofloxacin 3 mg/ml gutt.opht. (5 ml) 240
- 4 Solcoseryl 8,3 mg/g gel.opht. (5 g) 24

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 2 Nazwa: GRUPA 2

1) Krótki opis

Dostawa nutramigen, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

- 1 Nutramigen 1 preparat złożony (425 g) Proszek-płyn - w ilości 10
- 2 Nutramigen 2 preparat złożony (425 g) Proszek-płyn - w ilości 10

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 3 Nazwa: GRUPA 3

1) Krótki opis

Dostawa cefuroxime, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Cefuroxime 0,125 g/5 ml/ /100 ml susp. w ilości 72

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 4 Nazwa: Grupa 4

1) Krótki opis

Dostawa Rocuronium bromide, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 stanowiącym integralną część niniejszej specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Rocuronium bromide 100 mg/10 ml fiol. w ilości 2 400

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 5 Nazwa: Grupa 5

1) Krótki opis

Dostawa Rifaximin, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 stanowiącym integralną część niniejszej specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Rifaximin 200 mg tabl. powł. w ilości 6 720

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 6 Nazwa: Grupa 6

1) Krótki opis

Dostawa Ampicillin, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 stanowiącym integralną część niniejszej specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Ampicillin 0,5 g fiol. w ilości 6 000

2 Ampicillin 1 g fiol. w ilości 7 200

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 7 Nazwa: Grupa 7

1) Krótki opis

Dostawa Paracetamol + Codeini phosphas, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Paracetamol + Codeini phosphas 500 mg+ 30 mg tabl. w ilości 5 760

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 8 Nazwa: Grupa 8

1) Krótki opis

Dostawa albumin, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Albumin 20% flakon 50 ml w ilości 2 880

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 9 Nazwa: Grupa 9

1) Krótki opis

Dostawa Colchicine, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Colchicine 0,5 mg tabl.powl. w ilości 960

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 10 Nazwa: Grupa 10

1) Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Acitretin 10 mg kaps. w ilości 200

2 Acitretin 25 mg kaps. w ilości 500

3 Ciclosporine 50 mg kaps. w ilości 100

4 Ciclosporine 100 mg kaps. w ilości 100

3 Atropine sulphate 0,25 mg tabl. w ilości 1 440

5 Fusidic acid 20 mg/g krem (5 g) w ilości 240

6 Tretinoin 0,5 mg/g krem (30 g) w ilości 240

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 11 Nazwa: Grupa 11

1) Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Albendazole 0,02 g/1 ml(20 ml) susp. w ilości 240

2 Fondaparinux 2,5 mg/ 0,5 ml amp.-strz. w ilości 6

3 Fluticasone,salmeterole 100+ 50 mcg/ d. x 60 prosz.do inhal. w ilości 120

4 Fluticasone,salmeterole 250+ 50 mcg/ d. x 60 prosz.do inhal. w ilości 120

5 Fluticasone,salmeterole 500+ 50 mcg/ d. x 60 prosz.do inhal. w ilości 120

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 12 Nazwa: Grupa 12

1) Krótki opis

Dostawa sufentanyl, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Sufentanyl 5 mcg/ml (2 ml) amp. w ilości 480

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 13 Nazwa: Grupa 13

1) Krótki opis

Dostawa Enoxaparin sodium, zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Enoxaparin sodium 60 mg/0,6 ml amp. -strzyk. w ilości 9 600

2 Enoxaparin sodium 100 mg/1 ml amp.- strzyk. w ilości 960

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 14 Nazwa: Grupa 14

1) Krótki opis

Dostawa Alprostadil, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do specyfikacji.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Alprostadil 500 mg/1 ml amp. w ilości 80

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 15 Nazwa: Grupa 15

1) Krótki opis

Dostawa Amoxicillin + Clavulanic acid, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Amoxicillin + Clavulanic acid 600 mg+42,9 mg/5 ml susp. 100 ml w ilości 96

2 Amoxicillin + Clavulanic acid 125 mg+31,25 mg/ 5 ml susp. 100 ml w ilości 120

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 16 Nazwa: Grupa 16

1) Krótki opis

Dostawa Urapidil, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Urapidil 50 mg amp. w ilości 240

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 17 Nazwa: Grupa 17

1) Krótki opis

Dostawa Insulin , zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

- 1 Insulin lispro 100 j.m./1 ml wkłady 3ml w ilości 125
- 2 Insulin lisprum Mix 25 100 j.m./1 ml wkłady 3ml w ilości 200
- 3 Insulin lisprum Mix 50 100 j.m./1 ml wkłady 3ml w ilości 25

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 18 Nazwa: Grupa 18

1)Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

- 1 Codeinum phosphoricum Subst. g. 10
- 2 Morphinum hydrochloricum Subst. g 10
- 3 Phenobarbitalum natrium Subst. g. 20

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 19 Nazwa: Grupa 19

1)Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

- 1 Acidum boricum subst. kg 40,000
- 2 Acidum lacticum sol. 86% kg 0,100
- 3 Acidum salicylicum subst. kg 30,000
- 4 Acidum tannicum subst. kg 5,000
- 5 Ammonii bituminosulfonas sol. kg 8,000
- 6 Ammonii bromidum subst. kg 1,000
- 7 Argenti nitras subst. kg 0,500
- 8 Argentum proteinicum subst. kg 0,050
- 9 Balsamum peruvianum sol. kg 2,500
- 10 Benzocainum subst. kg 0,050
- 11 Bismuthi subnitras subst. kg 0,600
- 12 Boraks subst. kg 20,000
- 13 Calcii carbonas praecipitatum subst. kg 4,000
- 14 Calcii lactas subst. kg 0,400
- 15 Camphora subst. kg 1,000
- 16 Carbo medicinalis subst. kg 0,500
- 17 Chloralum hydratum subst. kg 0,050
- 18 Chloramphenicolum subst. kg 18,000
- 19 Chlorhexidini gluconici Sol.20% kg 0,400
- 20 Dithranol subst. kg 0,800
- 21 Erythromycinum subst. kg 0,300
- 22 Gentamycini sulfas subst. kg 0,050
- 23 Glucosum subst. kg 1,200
- 24 Hydrargyrum praecipitatum album subst. kg 0,800
- 25 Hydrargyrum sulfuratum rubrum subst. kg 0,200
- 26 Hydrocortisonum subst. kg 1,600
- 27 Iodum subst. kg 0,100
- 28 Kalii bromidum subst. kg 2,000

- 29 Kalii chloridum subst. kg 0,050
- 30 Kalii hypermanganas subst. kg 0,200
- 31 Kalii iodidum subst. kg 0,100
- 32 Lactosum monohydricum subst. kg 0,500
- 33 Magnesii sulfas sicc. subst. kg 2,000
- 34 Metamizolum natrium subst. kg 0,050
- 35 Natrii bromidum subst. kg 3,000
- 36 Natrii chloridum subst. kg 5,000
- 37 Natrii hydrocarbonas subst. kg 5,000
- 38 Natrii salicylas subst. kg 1,500
- 39 Natrii thiosulfas subst. kg 0,050
- 40 Neomycinum subst. kg 0,400
- 41 Neospasmina syrop kg 3,750
- 42 Nystatinum subst. kg 0,050
- 43 Oleum Rapae olej kg 40,000
- 44 Resorcinolum subst. kg 4,500
- 45 Sulfur praecipitatum subst. kg 20,000
- 46 Talcum subst. kg 0,200
- 47 Tinctura Adonidis Vernalis titrata tinct. kg 0,300
- 48 Tinctura Convallariae titrata tinct. kg 0,300
- 49 Tinctura Crataegi tinct. kg 0,300
- 50 Tinctura Valerianae tinct. kg 0,750
- 51 Urea subst. kg 10,000
- 52 Zinci oxydati subst. kg 0,200

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 20 Nazwa: Grupa 20

1) Krótki opis

Dostawa Hydrogeni peroxydum oraz mleczanu etakrydyny, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

1 Hydrogeni peroxydum 3% sol. 100 ml op. 6 000

2 Hydrogeni peroxydum 3% sol. 1000 ml op. 50

3 Mleczan etakrydyny 0,1% sol. 250 ml op. 2 500

4 Mleczan etakrydyny 0,1% sol. 100 ml op. 500

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 21 Nazwa: Grupa 21

1) Krótki opis

Dostawa phytomenadione, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3) Wielkość lub zakres

Phytomenadione 2 mg/ 0,2 ml amp. w ilości 1 200

4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 22 Nazwa: Grupa 22

1) Krótki opis

Dostawa leków, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Gliclazide 0,03 g tabl.o zmodyf.uwaln. w ilości 21 600

2 Indapamide SR 0,0015 g tabl.powl. w ilości 43 200

3 Perindoprilum 5 mg tabl.powl. w ilości 21 600

4 Perindoprilum 10 mg tabl.powl. w ilości 10 800

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 23 Nazwa: Grupa 23

1)Krótki opis

Dostawa mleka modyfikowanego początkowego HA op 90 ml 3 840

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

15511700

3)Wielkość lub zakres

Mleko modyfikowane początkowe HA op 90 ml 3 840

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 24 Nazwa: Grupa 24

1)Krótki opis

Dostawa Ropivacaini hydrochloridum, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Ropivacaini hydrochloridum 5 mg/ml amp. 10 ml w ilości 360

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 25 Nazwa: Grupa 25

1)Krótki opis

Dostawa Rabies Immune Globulin, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Rabies Immune Globulin 300 j.m./2 ml fiol. w ilości 100

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 26 Nazwa: Grupa 26

1)Krótki opis

Dostawa trandolapril oraz ivabradine, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Trandolapril 0,5 mg kaps. w ilości 3 360

2 Trandolapril 2 mg kaps. w ilości 3 360

3 Trandolapril 4 mg kaps. w ilości 3 360

4 Ivabradine 5 mg tabl.powl. w ilości 6 720

5 Ivabradine 7,5 mg tabl.powl.w ilości 6 720

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 27 Nazwa: Grupa 27

1)Krótki opis

Dostawa BCG-medac do immunoterapii, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

BCG-medac do immunoterapii 1 dawka = 1 fiolka proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do podawania do pęcherza moczowego w ilości 120

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 28 Nazwa: Grupa 28

1)Krótki opis

Dostawa clonazepam, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Clonazepam 0,5 mg tabl. w ilości 720

2 Clonazepam 2 mg tabl. w ilości 720

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 29 Nazwa: Grupa 29

1)Krótki opis

Dostawa Metformin - XR, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Metformin - XR 750 mg tabl.o przedł.uwalnianiu w ilości 720

2 Metformin - XR 1000 mg tabl.o przedł.uwalnianiu w ilości 720

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 30 Nazwa: Grupa 30

1)Krótki opis

Dostawa marcaine 0,5%, zgodnie z szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Marcaine 0,5% 0,1g /20 ml fiol. 3 840

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 31 Nazwa: Grupa 31

1)Krótki opis

Dostawa Cyclo 3 Fort, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Cyclo 3 Fort prep.złoż. 150 mg kaps. w ilości 10 800

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 32 Nazwa: Grupa 32

1)Krótki opis

Dostawa Quetiapine, zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Quetiapine 0,1 g tabl.powl. w ilości 720

2 Quetiapine 0,025 g tabl.powl. w ilości 720

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 33 Nazwa: Grupa 33

1)Krótki opis

Dostawa formoterolu, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Formoterol 0,012 mg kaps.+ inhalator w ilości 7 200

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 34 Nazwa: Grupa 34

1)Krótki opis

Dostawa płynnej w pełni sukcylinowanej 4% żelatyny oraz potassium chloride, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 Płynna w pełni sukcylinowana 4% żelatyna zawieszona w zbilansowanym roztworze elektrolitów (Na, K, Mg, Ca) zawierającym chlorko i octany. Osmolarność 284 mOsm/l. 500 ml Butelka plastikowa z dwoma równocennymi portami w ilości 2 400

2 Potassium chloride 0,3 % + Sodium chloride 0,9 %. Roztwór do infuzji (RTU) 500 ml Butelka w ilości 240

3 Potassium chloride 0,15 % + Sodium chloride 0,9 %. Roztwór do infuzji (RTU) 500 ml Butelka w ilości 240

4 Potassium chloride 0,3 % + Glucosum 5% Roztwór do infuzji (RTU) 500 ml Butelka w ilości 240

5 Potassium chloride 0,15 % + Glucosum 5%.. Roztwór do infuzji (RTU). 500 ml Butelka w ilości 240

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 35 Nazwa: Grupa 35

1)Krótki opis

Dostawa diet do żywienia dojelitowego, zgodnie ze szczegółowym opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

1 3 % Roztwór żelatyny w fizjologicznym roztworze zbilansowanym 500 ml Worek w ilości 1 500

2 Koncentrat 20g / 50 ml zawiera 8,2 g alaniny i 13.46 glutaminy 50 ml inj.iv w ilości 50

3 Koncentrat 20g / 50 ml zawiera 8,2 g alaniny i 13.46 glutaminy 100 ml inj.iv w ilości 50

4 Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, przeznaczona dla pacjentów chorych na cukrzycę o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) max. do 10 g/ 100 ml, o dużej zawartości błonnika, zawierająca białka mleka, omega-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml worek w ilości 60

5 Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa- co najmniej 27 % energii białkowej, oparta na białku kazeinowym i hydrolizacie serwatki, o wysokiej zawartości omega-3 kwasów tłuszczowych, tłuszczu MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa o osmolarności do 340 mosmol/l w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, 500 ml Worek w ilości 50

6 Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki, ponad 50 % tłuszczu MCT i omega – 3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ ml, bezresztkowa o osmolarności do 300 osmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml Worek w ilości 50

7 Specjalistyczna dieta do żywienia dojelitowego, o dużej zawartości glutaminy 6 g / 100 ml, bogata w antyoksydanty, zawierająca trybutyrynę, bezresztkowa, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml Worek w ilości 10 wraz z 3 szt. kompatybilnej pompy do żywienia dojelitowego używanej na czas trwania umowy

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Część nr: 36 Nazwa: Grupa 36

1)Krótki opis

Dostawa nadroparin calcium, zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 5 do SIWZ.

2)Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

33600000, 15511700

3)Wielkość lub zakres

Nadroparin calcium 47 500 j.m.Axa/5 ml fiolka x 10+ komplet* w ilości 960

4)Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia

5)Informacje dodatkowe na temat części zamówienia

Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

III.1)Warunki dotyczące zamówienia

III.1.1)Wymagane wadium i gwarancje:

Przystępując do przetargu Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium będące sumą wadium określonych dla poszczególnych grup, na które składa ofertę. W przypadku składania oferty na wszystkie grupy Wykonawca wnosi wadium w wysokości 16.057,00 PLN Wysokość wadium dla poszczególnych grup została określona poniżej w formie tabelarycznej.

Wadium dla poszczególnych grup:

Grupa 1 180,00 PLN

Grupa 2 4,00 PLN

Grupa 3 19,00 PLN

Grupa 4 940,00 PLN
Grupa 5 184,00 PLN
Grupa 6 365,00 PLN
Grupa 7 38,00 PLN
Grupa 8 2 590,00 PLN
Grupa 9 10,00 PLN
Grupa 10 125,00 PLN
Grupa 11 410,00 PLN
Grupa 12 31,00 PLN
Grupa 13 1 330,00 PLN
Grupa 14 354,00 PLN
Grupa 15 44,00 PLN
Grupa 16 230,00 PLN
Grupa 17 87,00 PLN
Grupa 18 6,00 PLN
Grupa 19 626,00 PLN
Grupa 20 102,00 PLN
Grupa 21 98,00 PLN
Grupa 22 92,00 PLN
Grupa 23 19,00 PLN
Grupa 24 30,00 PLN
Grupa 25 1 150,00 PLN
Grupa 26 559,00 PLN
Grupa 27 377,00 PLN
Grupa 28 3,00 PLN
Grupa 29 8,00 PLN
Grupa 30 251,00 PLN
Grupa 31 85,00 PLN
Grupa 32 8,00 PLN
Grupa 33 64,00 PLN
Grupa 34 502,00 PLN
Grupa 35 686,00 PLN
Grupa 36 4 450,00 PLN

Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert.

III.1.2) Główne warunki finansowe i uzgodnienia płatnicze i/lub odniesienie do odpowiednich przepisów je regulujących:

Płatność przelewem w terminie min. 30 dni od otrzymania faktury.

III.1.3) Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa wykonawców, której zostanie udzielone zamówienie:

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązani są ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenia zamówienia zobowiązany jest do złożenia wszystkich wskazanych w pkt.III.2.1) ppkt. 1 – 6 oświadczeń oraz dokumentów. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenia zamówienia zostanie wybrana, Zamawiający będzie mógł żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

Powyższe dotyczy również Wykonawców będących osobami fizycznymi (tj. przedsiębiorców podlegających wpisowi do ewidencji działalności gospodarczej), także tych, którzy prowadzą wspólnie działalność gospodarczą lub są współnikami spółki cywilnej.

III.1.4) Inne szczególne warunki

Wykonanie zamówienia podlega szczególnym warunkom: tak

Opis szczególnych warunków: Produkty lecznicze zaoferowane przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu muszą spełniać wymagania wynikające z ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.). Oferowane przez wykonawców w niniejszym postępowaniu wyroby medyczne muszą

spełniać wymagania odpowiednich norm, przepisów Unii Europejskiej oraz Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy :

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) lub ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm.), Wykonawca zobowiązany jest posiadać inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Wykonawca oferując produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny, znajdujący się na liście leków refundowanych, przy obliczeniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696 z późn. zm.).

III.2) Warunki udziału

III.2.1) Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1.

Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.

2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

3. Aktualne zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

4. Aktualne zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

5. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 4 – 8 oraz w art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych – wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem składania ofert.

6. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt. 9 ustawy Prawo zamówień publicznych – wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed terminem składania ofert.

7. Jeżeli, w przypadku wykonawcy mającego siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5–8, 10 i 11 ustawy, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wykonawca składa w odniesieniu do nich zaświadczenie właściwego organu sądowego albo administracyjnego miejsca zamieszkania, dotyczące niekaralności tych osób w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 5–8, 10 i 11 ustawy, wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, z tym że w przypadku gdy w miejscu zamieszkania tych osób nie wydaje się takich zaświadczeń – zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego miejsca zamieszkania tych osób lub przed notariuszem.

8. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b

ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt.III.2.1) ppkt.1-6.

9. Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

10. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

11. Zezwolenie na obrót produktami leczniczymi, zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (tekst jednolity: Dz. U. Z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.),

dotyczy hurtowni farmaceutycznej, wytwórcy, składu konsygnacyjnego (odpowiednio):

- Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego lub koncesja na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, a w przypadku składania oferty na substancje psychotropowe i środki odurzające – odpowiednio wymagane zezwolenie,

- Zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktów leczniczych, jeżeli Wykonawca jest wytwórcą,

- w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny - Zezwolenie na prowadzenie składu zawierające uprawnienia przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie obrotu produktami leczniczymi,

lub oświadczenie, że dla podjęcia działalności gospodarczej objętej zamówieniem nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie.

12. W przypadku gdy Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polegać będzie na wiedzy i doświadczeniu, potencjale technicznym, osobach zdolnych do wykonania zamówienia lub zdolnościach finansowych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia, zgodnie z zasadami określonymi w art. 26 ust 2b ustawy.

13. Wymagania dotyczące Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

13.1. Wykonawca, który ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składa:

– zamiast dokumentów określonych w punkcie III.2.1) ppkt 2, 3, 4 oraz 6 – dokument lub dokumenty wystawione w kraju w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji, ani nie ogłoszono upadłości,

b) nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,

c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie.

– zamiast dokumentu określonego w punkcie III.2.1) ppkt 5 – zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie określonym w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8, 10 i 11 ustawy Prawo zamówień publicznych.

13.2. Dokumenty wskazane powyżej powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, za wyjątkiem dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z uiszczeniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, który powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

13.3. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w punkcie 13.1, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem

sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem. Dokument ten powinien być wystawiony z zachowaniem terminów wskazanych w pkt13.2.

Ocena spełnienia warunków zostanie dokonana zgodnie z formułą spełnie - nie spełnia, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych powyżej.

III.2.2) Zdolność ekonomiczna i finansowa

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: 1.

Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

2. Informacja banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, wystawionej nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert .

3. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 pkt.4 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, Zamawiający, w celu oceny, czy Wykonawca będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz oceny, czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, Zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w pkt.III.2.2) ppkt. 2 .

Ocena spełnienia warunków zostanie dokonana zgodnie z formułą spełnie - nie spełnia, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych powyżej. Minimalny poziom ewentualnie wymaganych standardów: Wykonawca musi posiadać środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości nie mniejszej niż 50 % ceny oferty (w przypadku złożenia ofert częściowych – 50 % sumy cen ofert częściowych).

III.2.3) Kwalifikacje techniczne

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:

1. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Ocena spełnienia warunków zostanie dokonana zgodnie z formułą spełnie - nie spełnia, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych powyżej.

III.2.4) Informacje o zamówieniach zastrzeżonych

III.3) Specyficzne warunki dotyczące zamówień na usługi

III.3.1) Informacje dotyczące określonego zawodu

III.3.2) Osoby odpowiedzialne za wykonanie usługi

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury

IV.1.1) Rodzaj procedury

Otwarta

IV.1.2) Ograniczenie liczby wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do składania ofert lub do udziału

IV.1.3) Zmniejszenie liczby wykonawców podczas negocjacji lub dialogu

IV.2) Kryteria udzielenia zamówienia

IV.2.1) Kryteria udzielenia zamówienia

Najniższa cena

IV.2.2) Informacje na temat aukcji elektronicznej

Wykorzystana będzie aukcja elektroniczna: nie

IV.3) Informacje administracyjne

IV.3.1) Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą:

ZP 4/2014

IV.3.2) Poprzednie publikacje dotyczące tego samego zamówienia

nie

IV.3.3) Warunki otrzymania specyfikacji, dokumentów dodatkowych lub dokumentu opisowego

IV.3.4) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

7.5.2014 - 10:30

IV.3.5)Data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału zakwalifikowanym kandydatom

IV.3.6)Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

polski.

IV.3.7)Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą
w dniach: 60 (od ustalonej daty składania ofert)

IV.3.8)Warunki otwarcia ofert

Data: 7.5.2014 - 11:00

Osoby upoważnione do obecności podczas otwarcia ofert: nie

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1)Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.2)Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

VI.3)Informacje dodatkowe

Informacja o oświadczeniach i dokumentach jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania wymagań zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia.

1. Oświadczenie, że Wykonawca posiada aktualne pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych, zgodnie z przepisami obowiązującymi na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane dla oferowanych produktów leczniczych, z wyjątkiem grupy 25 gdzie Zamawiający dopuszcza produkty lecznicze bez konieczności uzyskania pozwolenia, sprowadzane z zagranicy, zgodnie z art. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, i /lub

Oświadczenie, iż oferowane wyroby medyczne posiadają świadectwa dopuszczenia do stosowania wymagane prawem, zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o Wyrobach Medycznych:

a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego)

b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i /lub

w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo farmaceutyczne lub ustawy z dnia 20.5.2010r. o Wyrobach Medycznych,

Oświadczenie, że Wykonawca posiada inne odpowiednie, aktualne dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

2. Oświadczenie, że dostarczy dokumenty o których mowa w pkt. 1 na każde wezwanie zamawiającego w wyznaczonym terminie.

VI.4)Procedury odwoławcze

VI.4.1)Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze

Prezes Urzędu Zamówień Publicznych

ul. Postępu 17a

02-676 Warszawa

POLSKA

VI.4.2)Składanie odwołań

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane faksem lub drogą elektroniczną albo w terminie 15 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a także wobec postanowień Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

3. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 1 i 2 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.

4. Jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał Wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej odwołanie wnosi się nie później niż w terminie 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia lub w terminie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.

VI.4.3) Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań

Urząd Zamówień Publicznych Departament Odwołań
ul. Postępu 17 a
02-676 Warszawa
POLSKA

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej:
27.3.2014

Zatwierdził:
Kierownik Zamawiającego
Dr med. Zbigniew J. Król