



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

NIP 758-20-10-430

www.szpital.ostroleka.pl

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

REGON 000304616

szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Ostrołęka, 2019-04-29

Nr sprawy: MSS-TZP-ZPP-26-7/19

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia

NAZWA I ADRES ZAMAWIAJACEGO:

**Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego
w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka
tel. 0-29 765 21 22, fax 0-29 760 45 69**

NIP 758-20-10-430

REGON 000304616

ADRES STRONY INTERNETOWEJ: www.szpital.ostroleka.pl

**GODZINY URZĘDOWANIA ZAMAWIAJACEGO: poniedziałek-
piątek od godz. 8.00 do 15.35.**

**TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA: niniejsze postępowanie
prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego
na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo
zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 poz.
1986 ze zm.) zwanej dalej „ustawą Pzp”, wartość zamówienia
jest niższa niż kwoty określone w przepisach wydanych na
podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, tj. nie przekracza 221 000
euro.**

MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120A

07-410 Ostrołęka

tel. 29 765-21-22 fax 29 760-45-69

ZATWIERDZAM

DYREKTOR

29.04.2019 r.,

mgr inż. Paweł Rafał Natkowski

Mazowsze.

serce Polski



Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka, zwany dalej Zamawiającym, zaprasza do składania ofert w postępowaniu o zamówienie publiczne prowadzone w trybie **przetargu nieograniczonego** poniżej **221 000 euro** na **dostawę leków**.

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa leków w rodzaju i ilości zgodnej z Załącznikiem nr 1 do SIWZ i umowy – Formularz cenowy.
 2. Przedmiot zamówienia podzielony jest na 25 części.
 3. **CPV:33600000-6 produkty farmaceutyczne.**
 4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych do jednej, kilku, lub wszystkich części zamówienia.
 5. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
 6. Leki objęte refundacją na podstawie decyzji Ministra Zdrowia, winny być po cenie nie wyższej niż urzędowa cena zbytu powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa zgodnie z ustawą z dnia 12.05.2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.
 7. W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabl., amp.) niż umieszczone w SIWZ należy je przeliczyć i podać pełną ilość opakowań zaokrąglonych w górę.
 8. Leki występujące w formie i.v. w kilku dawkach muszą być jednego producenta.
 9. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
 10. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
 11. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
 12. Zamawiający nie przewiduje stosowania dynamicznego systemu zakupów.
 13. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych.
 14. Zgodnie z art. 30 ustawy PZP Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne w zakresie przytoczonych w Załączniku nr 1 do SIWZ i umowy norm, znaków towarowych, patentów. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego.
 15. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt. 6 i 7 ustawy.
 16. Termin realizacji zamówienia: 12 miesięcy od daty podpisania umowy.
- Załączniki nr 1, 2, 3, 4, 5, 6 i 7 – stanowią integralną część SIWZ.**

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu:
 - 1.1. **Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawców, w sytuacjach opisanych w art. 24 ust. 1 ustawy PZP tj.:**
 - 1) wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie został zaproszony do negocjacji lub złożenia ofert wstępnych albo ofert, lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
 - 2) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (Dz. U. z 2018 r. poz. 1600) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2018 r. poz. 1263 i 1669),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
 - 3) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 2;
 - 4) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 5) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej „kryteriami selekcji”, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;

- 6) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 8) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 9) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 10) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2018 r. poz. 703 i 1277);
- 11) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 12) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2018 r. poz. 798, 650, 1637 i 1669), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykazą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1.2. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 5 pkt. 1-8 ustawy.

Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy PZP tj.:

- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP – w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2017 r. poz. 1508 oraz z 2018 poz. 149, 398, 1544 i 1629) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe;
- zgodnie z art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy PZP – który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

1.3. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 24 ust. 7 ustawy PZP.

1.4. Wykonawca, który, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20 lub ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy PZP, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu Wykonawcy. Regulacji, o której mowa w zdaniu pierwszym nie stosuje się, jeżeli wobec Wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.

1.5. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podstawie pkt 1.4 SIWZ.

1.6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

1.7. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1.7.1. Spełniają warunki udziału w postępowaniu opisane w pkt. 1.8.SIWZ;

1.7.2. Nie podlegają wykluczeniu.

1.8. Zamawiający wymaga spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczące:

a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

- Wykonawca ubiegający się o udzielenie zamówienia zobowiązany jest posiadać aktualną koncesję/ zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej - jeśli dotyczy.
- aktualne zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi - dotyczy części 16 zamówienia

b) Sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

- Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

c) Zdolności technicznej lub zawodowej:

- Zamawiający nie precyzuje tego warunku.

1. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna m.in. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania jakiegokolwiek z części zamówienia przez wykonawcę.
3. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców.
4. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.
5. Jeżeli zamawiający stwierdzi, że wobec danego podwykonawcy zachodzą podstawy wykluczenia, wykonawca obowiązany jest zastąpić tego podwykonawcę lub zrezygnować z powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia.
6. Zgodnie z art. 22a ustawy Wykonawca może w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych. Wykonawca w takiej sytuacji zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. W związku z tym Zamawiający żąda przedstawienia (dołączenia do oferty) pisemnego zobowiązania innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów wraz z: określeniem zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu i sposobu wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia. Treść zobowiązania podmiotu trzeciego musi być złożona w oryginale i określać: kto jest podmiotem przyjmującym zasoby, zakres zobowiązania podmiotu trzeciego, czego konkretnie dotyczy zobowiązanie oraz w jaki sposób będzie ono wykonane, w tym jakiego okresu dotyczy. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa innych podmiotów na zasoby których powołuje się Wykonawca nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykáže zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w powyżej
7. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
8. Wymagania określone w art. 29 ust 3a ustawy PZP:
 1. Zamawiający oświadcza, że w zakresie wykonywania przedmiotu zamówienia, nie występują czynności, których świadczenie polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1976 r. Kodeks pracy.–
Art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1976 r. – Kodeks pracy: przez nawiązanie stosunku pracy pracownik zobowiązuje się do wykonywania pracy określonego rodzaju na rzecz pracodawcy i pod jego

kierownictwem oraz w miejscu i czasie wyznaczonym przez pracodawcę, a pracodawca – do zatrudnienia pracownika za wynagrodzeniem.

2. Zamawiający nie określa wymagań o których mowa w art. 29 ust. 4 ustawy PZP.

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

III. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, ORAZ BRAK PODSTAW DO WYKLUCZENIA:

1. Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w **Załączniku nr 3 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu.
2. Do oferty każdy Wykonawca musi załączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w **Załączniku nr 4 do SIWZ**. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu.
3. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 5 do SIWZ**. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
4. **Zamawiający na podstawie art. 24aa ustawy PZP, przewiduje możliwość w pierwszej kolejności dokonania oceny ofert, a następnie zbadania czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:**
 - 4.1. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu Zamawiający żąda dostarczenia następujących dokumentów:
 1. Koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania.
 2. Aktualne zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi - dotyczy części 16 zamówienia.
 - 4.2. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda dostarczenia następujących dokumentów:
 - 1) **Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy PZP;
 - 2) **Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - 3) **Zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne **wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert** lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
5. Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie wymóg w zakresie ust. 4.2. pkt 1-3, muszą spełnić oddzielnie.
6. Zgodnie z §9 ust. 2 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy, przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów

wymienionych w §5 pkt 1-9 ww. rozporządzenia. Zamawiający nie żąda złożenia ww. dokumentów dotyczących podwykonawcy, któremu wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy PZP.

7. Zamawiający może w każdej chwili w trakcie postępowania zwrócić się do każdego Wykonawcy o przedłożenie wszystkich lub niektórych wymaganych zaświadczeń i dokumentów potwierdzających, jeżeli jest to niezbędne dla zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania.
8. Zamawiający może wykluczyć wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
9. Zamawiający dokona oceny spełnienia wymaganych warunków na podstawie załączonych do oferty dokumentów wg kryteriów „spełnia” lub „nie spełnia”.
10. *Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:*
 - a) *zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 4.2. pkt 1, 2, 3 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:*
 - *nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, (wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do składania ofert),*
 - *nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, (wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do składania ofert).*
11. *Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4.2. pkt 1, 2, 3 zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.*
12. *Jeżeli wykaz, oświadczenia lub inne złożone przez Wykonawcę dokumenty budzą wątpliwości Zamawiającego, może on zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego roboty budowlane, dostawy lub usługi były wykonane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, o dodatkowe informacje lub dokumenty w tym zakresie.*

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

Ww. dokumenty muszą być złożone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

IV. DOKUMENTY I OŚWIADCZENIA POTWIERDZAJĄCE, ŻE PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA SPEŁNIA WYMAGANIA OKREŚLONE PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO:

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów z zastrzeżeniem art. 26 ust. 6 oraz art. 26 ust. 2f ustawy PZP:

- 1) **Dla wyrobów medycznych:** Dokumenty dopuszczenia do obrotu/użytkowania dla przedmiotu zamówienia, wymienione w ustawie o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 ze zm.) – aktualne na dzień składania ofert.
- 2) **Dla wyrobów nie będących wyrobami medycznymi:** Dokumenty dopuszczenia do obrotu – aktualne na dzień składania ofert.
- 3) Dla części 4, 5, 10, 14, 23 zamówienia:
 - Oświadczenie o wadze liofilizatu, gęstości roztworów po rekonstrukcji;
 - Aktualna Charakterystyka Postaci Leku;
 - Oświadczenie o trwałości leku po rekonstrukcji i trwałości rozcieńczeń;
 - Oświadczenie Wykonawcy dotyczące stabilności fizyko-chemicznej leków cytostatycznych po otwarciu fiolki oraz przygotowywanych z nich roztworów gotowych do wstrzykiwań.
- 4) Dla części 6, 7 zamówienia karta charakterystyki.
- 5) Dla części 8 zamówienia karty CHPL

2. W przypadku wątpliwości, czy przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone w SIWZ, Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do złożenia kart charakterystyki, katalogów i opisów przedmiotu zamówienia itp.

V. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA DOŁĄCZENIA NASTĘPUJĄCYCH DOKUMENTÓW:

1. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty:

- 1) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy.
- 2) Wypełniony i podpisany Załącznik nr 2 do SIWZ - Formularz ofertowy.
- 3) Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.

VI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę w trwale zamkniętym, nienaruszonym opakowaniu, oznakowaną nazwą wykonawcy oraz napisem:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120 A, 07 - 410 Ostrołęka

„ Przetarg nieograniczony – MSS-TZP-ZPP-26-7/19”

OFERTA NA

dostawę leków

Nie otwierać przed 09.05.2019 r. do godz. 11¹⁵

2. W przypadku nieprawidłowego zaadresowania lub zamknięcia koperty Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za złe skierowanie przesyłki i jej przedterminowe otwarcie. Oferty złożone po terminie zostaną zwrócone Wykonawcom bez otwierania.
3. Wykonawca przedstawi ofertę zgodną z warunkami określonymi w SIWZ.
4. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
5. Wykonawca powinien zapoznać się ze wszystkimi wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji i zdobyć wszelkie informacje, które mogą być przydatne do przygotowania oferty i podpisania umowy. Nie przysługują żadne roszczenia wobec Zamawiającego w razie błędnego skalkulowania ceny lub pominięcia w ofercie lub kalkulacji elementów niezbędnych do wykonania umowy.
6. Ofertę należy złożyć, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej, w języku polskim, napisaną na maszynie, komputerze lub inną trwałą, czytelną techniką (np. pismo ręczne).
7. Treść oferty musi zawierać wszystkie wymagane niniejszą SIWZ oświadczenia i dokumenty oraz załączniki.
8. Wypełnione prawidłowo i podpisane formularze będące załącznikami do SIWZ lub jeśli Wykonawca tworzy we własnym zakresie formularze odpowiadające treścią formularzom wymagany w niniejszej SIWZ muszą odzwierciedlać minimum treść formularzy wymaganych w niniejszej SIWZ.
9. Zamawiający uzna, że podpisanie i załączenie do oferty wszystkich wymaganych załączników jest równoważne z ich akceptacją i nie wnoszeniem do ich treści żadnych zastrzeżeń przy realizacji zamówienia.
10. Oferta oraz załączniki muszą być podpisane przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy zgodnie z umocowaniem dla tych osób wynikającym z aktualnego odpisu lub wyciągu właściwego rejestru, ewidencji działalności gospodarczej bądź umowy.
11. Oświadczenia i dokumenty wymagane niniejszą SIWZ muszą być dostarczone w oryginale lub jako kserokopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
12. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, kopie dokumentów dotyczących odpowiedzialności wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
13. Zamawiający uzna poświadczenie za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, jeżeli dokument opatrzony będzie datą, stwierdzeniem „za zgodność z oryginałem”, podpisem Wykonawcy i jego pieczęcią imienną (bądź czytelnym podpisem Wykonawcy) pozwalającymi na identyfikację podpisującej się osoby.
14. Dokumenty sporządzone w języku obcym Wykonawca musi złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
15. Aktualne pełnomocnictwo do podpisania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeśli osoba podpisująca nie jest osobą upoważnioną na podstawie wypisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczenia o prowadzeniu działalności gospodarczej. Jeżeli pełnomocnictwo nie ma postaci aktu notarialnego powinno zawierać pieczęć Wykonawcy, imienną pieczętkę wystawiającego pełnomocnictwo i jego podpis. Jeżeli dołączone do oferty ww. pełnomocnictwo będzie w formie kopii, Zamawiający wymaga, aby jego zgodność z oryginałem poświadczyła osoba lub osoby wymienione w umowie spółki lub odpowiednim rejestrze, które

- wskazane są tam jako upoważnione do reprezentowania Wykonawcy lub notariusz. Pełnomocnictwo powinno wskazywać datę jego wystawienia oraz okres, na który zostało udzielone.
16. W przypadku Wykonawców ubiegających się o zamówienie wspólnie (np. konsorcjum, spółka cywilna) ich oferta musi spełniać następujące wymagania:
 - 1) Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Wykonawców występujących wspólnie.
 - 2) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić lidera (pełnomocnika) do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego i do zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego. Umocowanie może wynikać z treści umowy konsorcjum lub zostać przedłożone oddzielnie wraz z ofertą. Fakt ustanowienia pełnomocnika musi wynikać z załączonych do oferty dokumentów.
 - 3) Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z pełnomocnikiem (liderem).
 17. Informacje uzyskane w trakcie postępowania stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania lub osobom trzecim muszą być oznaczone klauzulą: „Nie udostępniać. Informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r., nr 153, poz. 1503 ze zm.)” Wykonawca składając ofertę już musi wykazać, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
 18. Wartości podane w dokumentach w walutach obcych będą przeliczane według tabeli A kursów średnich walut obcych ogłoszonych przez Narodowy Bank Polski w dniu w którym nastąpiło otwarcie ofert w niniejszym postępowaniu (dotyczy kwot określonych w dokumentach potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu). Informacja o w/w kursach dostępna m.in. na stronie internetowej: www.nbp.pl. W przypadku gdy Narodowy Bank Polski nie będzie ogłaszał kursów średnich w dniu otwarcia ofert, Zamawiający będzie przeliczał według tabeli kursów opublikowanych ostatniego dnia, który jest pierwszym dniem poprzedzającym termin składania ofert.
 19. Zamawiający zaleca, aby oferta zawierała spis wszelkich oświadczeń, dokumentów znajdujących się w ofercie wraz z podaniem numerów stron, na których się znajdują.
 20. Zamawiający zaleca, aby każda zapisana strona oferty była podpisana przez osobę uprawnioną do podpisywania oferty.
 21. Oferta powinna być złożona w formie uniemożliwiającej jej przypadkowe zdekompletowanie – wszystkie kartki oferty muszą być zszyte, zbindowane lub połączone w jedną całość inną techniką. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być opatrzone czytelnym podpisem osoby podpisującej ofertę. Wykonawca nie może zastrzec jako niejawnie innych informacji niż te podane powyżej, a w szczególności tych o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy – ustawy Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r.
 22. Koszty udziału w postępowaniu, a w szczególności koszty sporządzenia oferty, pokrywa Wykonawca. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

VII. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI:

1. Zamawiający wymaga, aby wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, pytania odwołania oraz informacje związane z niniejszym postępowaniem przekazywane były faksem do siedziby Zamawiającego, a następnie potwierdzone niezwłocznie pisemnie na adres Zamawiającego.
2. Zamawiający nie udziela informacji telefonicznie.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami: Beata Kraska – Romanowska e-mail: beata.kraska@szpital.ostroleka.pl
4. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż: na 2 dni przed upływem terminu składania ofert – jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 Ustawy – pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
5. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 4 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
6. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt. 4.
7. W przypadku wniesienia zapytania dotyczącego postępowania, Zamawiający prześle treść zapytań wraz z wyjaśnieniami wszystkim Wykonawcom, którym przekazał Specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie.
8. W szczególnie uzasadnionych przypadkach przed upływem terminu do składania ofert Zamawiający może zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianą specyfikacji Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano Specyfikację istotnych warunków

zamówienia, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza ją także na tej stronie. Każda wprowadzona zmiana staje się częścią integralną specyfikacji.

9. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców.

VIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:

1. Wykonawcy będą związani ofertą przez okres **30 dni**, licząc od daty upływu terminu do składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, 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. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

IX. WPROWADZANIE ZMIAN DO OFERTY:

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

X. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego w Mazowieckim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, 07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120 A, Sekretariat Dyrekcji, II piętro, pok. 218.
2. Termin składania ofert upływa dnia **09.05.2019 r. o godz. 11⁰⁰**.
3. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, pok. nr 203 (II piętro) dnia **09.05.2019 r. o godzinie 11¹⁵**.
4. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Podczas otwarcia ofert Zamawiający poda nazwy i adresy Wykonawców oraz cenę i inne informacje, zgodnie z art. 86 pkt. 4 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zgodnie z art. 86 ust. 5 ustawy PZP zamieści na stronie internetowej www.szpital.ostroleka.pl informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) cen, terminu wykonania zamówienia i warunków płatności zawartych w ofertach.
7. W toku dokonywania oceny złożonych ofert Zamawiający może żądać udzielenia przez Wykonawcę wyjaśnień dotyczących ich treści.
8. Zamawiający poprawia w ofercie:
 - 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, tj. wadliwy wynik działania arytmetycznego,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

XI. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY:

1. Oferowana cena, wyrażona w PLN, musi uwzględniać wszystkie wymagania określone w niniejszej SIWZ oraz obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
2. Cena netto powinna być wyrażona w PLN i zawierać także:
 - a) koszty dostawy przedmiotu zamówienia,
 - b) koszty frachtu, cło itp.,
 - c) rabaty i upusty finansowe,
 - d) koszty transportu przedmiotu zamówienia do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, w tym koszty związane z ubezpieczeniem transportu,
 - e) koszty rozładunku u Zamawiającego,
 - f) koszty gwarancji,
3. Wartość brutto powinna być wyrażona w PLN i zawierać podatek VAT.
4. Wszystkie wartości liczbowe oraz ostateczna cena oferty muszą być wyrażone do dwóch miejsc po przecinku.
5. Wymagane obliczenia ceny oferty (patrz Załącznik Nr 1 – Formularz cenowy):

- a. Wartość zamówienia netto według wzoru:
ilość x cena jednostkowa netto = wartość zamówienia netto
- b. Wartość zamówienia brutto według wzoru:
wartość zamówienia netto + kwota podatku VAT = wartość zamówienia brutto.
6. Jeżeli zostanie złożona 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 lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

XII. SPOSÓB OCENY OFERTY:

Oferta oceniana będzie pod względem:

1. formalnym – spełnianie warunków podanych w SIWZ (dokumentacja),
2. merytorycznym – wyboru najkorzystniejszej oferty zgodnie z podanymi niżej kryteriami.

XIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW:

L. p	Kryteria	Znaczenie procentowe kryteriów	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium
1.	Cena	60 %	60,00 punktów
2.	Termin dostawy	20%	20,00 punktów
3.	Termin płatności	20%	20,00 punktów

1. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „Cena” wyliczona będzie matematycznie według formuły:
(cena brutto oferty najtańszej / cena brutto oferty badanej) x maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium.
2. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin płatności” wyliczona będzie matematycznie według punktacji:
51–60 dni – 20 pkt
41–50 dni – 10 pkt
31–40 dni – 5 pkt
30 dni – 0 pkt
Zaoferowany termin płatności nie może być krótszy niż 30 dni i dłuższy niż 60 dni.
3. Zamawiający informuje, że wartość punktowa kryterium „termin dostawy” wyliczona będzie matematycznie według formuły:
(termin dostawy oferty najkorzystniejszej/ termin dostawy oferty badanej x maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać oferta za dane kryterium.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 24 godziny.
4. Za najkorzystniejszą uznana będzie oferta, która uzyska najwyższą łączną ilość punktów w 3 wyżej wymienionych kryteriach.
5. Uzyskane oceny zostaną zaokrąglone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

XIV. INFORMACJA O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada zasadom określonym w Ustawie Prawo Zamówień Publicznych i w niniejszej Specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą wg kryteriów podanych w rozdziale XIII.

2. Zamawiający powiadomi o wyniku przetargu zamieszczając ogłoszenie o wyborze oferty na stronie internetowej oraz przesyłając powyższe zawiadomienie wszystkim Wykonawcom.
3. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie zgodnym z art. 94 ust.1, nie później jednak niż przed upływem terminu związania ofertą.
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostały spełnione warunki opisane w art. 94 ust.2.
5. Umowa z wybranym Wykonawcą zostanie zawarta w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego. **W powiadomieniu wysłanym do Wykonawcy, którego ofertę wybrano, Zamawiający określi miejsce i termin podpisania umowy.**
6. Po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający zamieszcza ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Biuletynie Zamówień Publicznych w ciągu 30 dni.
7. Zamawiający nie żąda wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
8. Podmioty ubiegające się o zamówienie wspólnie przed zawarciem umowy muszą złożyć umowę regulującą współpracę tych podmiotów zgodnie z art. 23 ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

XV. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO LUB WZÓR UMOWY

1. Umowa zostanie zawarta na warunkach zawartych we wzorze umowy, który stanowi Załącznik Nr 6 do SIWZ.
2. Wykonawcy, o których mowa w art. 23 ust. 1 ustawy Pzp, ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

XVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy PZP, przysługują Wykonawcom, a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes prawny w uzyskaniu zamówienia oraz ponieśli lub mogą ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy PZP. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154, pkt 5 ustawy PZP.
2. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy PZP czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy PZP. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy PZP, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
3. Jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 1. wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 2. określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - 3) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 4) odrzucenie oferty odwołującego;
 - 5) opis przedmiotu zamówienia;
 - 6) wyboru najkorzystniejszej oferty.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Odwołanie wnosi się:
 - a) w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy PZP, albo w terminie 10 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób – w przypadku gdy wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art.11, ust. 8 ustawy PZP
 - b) wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej,

- c) wobec czynności innych niż określone w pkt. 5 a) i b) – odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
6. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.
 7. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.
 8. Wykonawcom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, których interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Zamawiającego określonych w ustawie PZP zasad udzielania zamówień, przysługują środki odwoławcze przewidziane w Dziale VI ustawy PZP.

XVII. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Oferty, opinie biegłych, oświadczenia, zawiadomienia, wnioski, inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców oraz umowa w sprawie zamówienia publicznego stanowią załączniki do protokołu postępowania.
2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
3. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia, a wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu po upływie terminu ich składania.
4. Zamawiający na wniosek Wykonawcy prześle pisemnie, faksem lub drogą e-mailową kopię protokołu.
5. Ujawnienie treści protokołu wraz z załącznikami odbywać się będzie wg następujących zasad:
 - Zamawiający udostępnia wskazane dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku,
 - Zamawiający wyznacza termin, miejsce oraz zakres udostępnionych dokumentów i informacji,
 - Zamawiający wyznacza członka komisji, w którego obecności dokonana zostanie czynność przeglądania,
 - Zamawiający umożliwi odpłatne kopiowanie udostępnionych dokumentów i informacji,
 - Udostępnienie może mieć miejsce w siedzibie Zamawiającego oraz w czasie godzin jego pracy – urzędowania.

XVIII. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

W sprawach nieuregulowanych niniejszą specyfikacją istotnych warunków zamówienia zastosowanie mają przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych.

XIX. ZATWIERDZENIE SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Niniejsza Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia zawiera
12 (słownie: dwanaście) ponumerowanych stron
oraz załączniki stanowiące integralną część SIWZ:**

1. Załącznik nr 1 - Formularz cenowy.
2. Załącznik nr 2 – Formularz ofertowy.
3. Załącznik nr 3 – Oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełnienia warunków udziału w postępowaniu.
4. Załącznik nr 4 – Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania.
5. Załącznik nr 5 – Oświadczenie Wykonawcy dotyczące Grupy kapitałowej.
6. Załącznik nr 6 – Wzór umowy.
7. Załącznik nr 7 – Klauzula informacyjna RODO.

Formularz cenowy

I część zamówienia poz. 1 - 207 LEKI

	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Dihydroxyaluminii natrii carbonas zaw. 250 ml		fl.	126				
2	Chamomillae extractum fluidum 100 g płyn		fl.	6				
3	10 – 15 mg związków antranooidowych oprzelczeniu na aloinę w 1 tablecie . X 20 tabletek		op	6				
4	Absinthi et Tenaceti herbae tinctura 100 g płyn		op	12				
5	Ethylis chloridum aer. 70 g		op	29				
6	Proxymetaacaini hydrochloridum 0,5 % 15 ml kr. do oczu		Szt.	8				
7	Natrii tetraboras 10 g płyn		op	584				
8	Ipratropii bromidum N aer. 200mcg 10 ml 200 dawek		fl.	109				
9	Ipratropii bromidum 0,25 g / ml 20 ml		op	111				
10	Allantoinum zaspka 100 g		op	72				
11	Clomipramini hydrochloridum 75 mg x 20 tabl o przedłużonym uwalnianiu .		op	7				
12	Clomipramini hydrochloridum 10 mg x 30 tabl		op	4				
13	Clomipramini hydrochloridum 25 mg x 30 tabl.		op	6				
14	Ferrosi gluconas x 50 draż.		op	4				
15	Biperideni hydrochloridum 2 mg x 50 tabl.		op	4				
16	Mesalazinum 500 mg x 100 tabl. Dojelitowyvh		op	15				
17	Azathioprinum 0,05 g x 50 tabl.		op	1				
18	Diclofenacum + Misoprostolum 50 mg + 0,2 mg x 20 tabl.		op	16				
19	Atropine sulf. WZF 1 % kr. do oczu 5 ml		op	7				
20	Viper Antitoxin 500j.a. 5 ml x 1 amp		amp	1				
21	Amoxicillinum 0,25 g x 20 kaps.		op	6				
22	Ambroxol 15mg/2ml x 5 amp .		op	4				
23	Bisacodylum 10 mg x 5 czop.		op	227				
24	Bisacodylum 5 mg x 30 tabl.		op	17				
25	Hyoscini butylbromidum 20 mg / ml x 10 amp.		op	88				
26	Fenoteroli hydrobromidum + Ipratropii bromidum roz. Do inh. 20 ml		op	897				
27	Fenoteroli hydrobromidum + Ipratropii bromidum N aer. 200 dawek		op	2				
28	Calcii glutionas + Calcii Lactobionas syrop 150 ml		op	50				
29	Carbo medicinalis 200 mg x 20 kaps.		op	5				
30	Calcii glutionas 500 mg x 200 kaps.		op	60				
31	Zuelopenthixolum acetas 50mg/1ml x5amp		op	12				
32	Zuelopenthixolum decanoas 200mg/ml x10 amp.		op	13				
33	Dexpanthenolum 5 g żel do oczu		op	24				

34	Cholesteroli ungu 500 g					34	
35	Bisoprololi fumaras 2,5 mg x 30 tabl				op	608	
36	Bisoprololi fumaras 5 mg x 30 tabl.				op	238	
37	Bisoprololi fumaras 1,25 mg x 30 tabl.				op	238	
38	Bisoprololi fumaras 3,75 mg x 56 tabl.				op	33	
39	Colchici Seminis extractum siccum 0,5 mg x 20 draz.				op	28	
40	Calcium glutionate 10 % 1000mg/10 ml x10amp				op	383	
41	Zuclopenthixolum 0,01 g x 100 tabl.				op	1	
42	Zuclopenthixolum 0,025 g x 100 tabl.				op	2	
43	Misoprostolum 0,2 mg x 30 tabl.				op	1	
44	Produkt witaminowy tożsamy z Cebion multi . Krople 10 ml				szt	2	
45	Ascorbic Acid krople 0,1g/1ml 30 ml				szt	5	
46	Betamethasone Disodium Phosphate inj. 0,004g / 1ml x 1 amp.				amp	820	
47	Glyceroli suppositoria 2 g x 10 szt.				op	11	
48	Glyceroli suppositoria 1 g [x 10 czopków]				op	4	
49	Clarithromycinum 250 mg/5ml 60 ml				op	63	
50	Clarithromycinum 125mg/5ml 60 ml				op	11	
51	Chloramphenicolum masć 1% 5 g				op	9	
52	Chloramphenicolum masć 2 % 5 g				op	13	
53	Doxepinum 10 mg x 30 tabl.				op	2	
54	Doxepinum 25 mg x 30 tabl.				op	6	
55	Diltiazemum 0,06g x 60 tabl.				op	1	
56	Diltiazemum 0,09 g x 30 tabl.				op	1	
57	Promethazine syrop 5 mg/5ml 150 ml				op	4	
58	Trimebutini maleas 100 mg x 30 tabl.				op	5	
59	Dentosept plyn 100 ml				op	47	
60	Preparat ziolowy						
60	Oxybutyninum 5 mg x 30 tabl.				op	1	
61	Acetazolamidum 0,25 g x 30 tabl.				op	3	
62	Diosmina tabl. powl. 500 mg x 30 tabl.				op	17	
63	Erythronycin Cyclocarbonate 0,25 g x 16 tabl.				op	2	
64	Dydrogestrone 0,01 g x 20 tabl.				op	44	
65	Amoxicillinum 0,25 g x 20 tabl. Tabl. Rozpuszczalna				op	2	
66	Dexamethasonum WZF zawiesina do oczu 0,1 % 5 ml				op	2	
67	Theophyllinum 250 mg x 30 tabl. o przedlżonym uwalnianiu				op	1	
68	Theophyllinum 200 mg x30 kaps. kapsulki o zmodyfikowanym uwalnianiu				op	49	
69	Theophyllinum 300 mg x 30 kapsulki o zmodyfikowanym uwalnianiu				op	60	
70	Phenyletoinum 5 ml x 5 amp.				op	3	
71	Mometasone masć 0,1 % 15 g				op	9	
72	Epoetin Alfa 1000 j.m. /0,5ml x 6 amp.				op	1	

98	Cilazaprilum 2, 5 mg x 30 tabl.									5	
99	Cilazaprilum 5 mg x 30 tabl.								op	3	
100	Kalii permanganos 100 mg x 30 tabl.								op	5	
101	Kalii chloridum. 391 mg K x 30 tabl.								op	117	
102	Ketamine 0,5 g/10 ml x 5 amp.								op	3	
103	Ketamine 0,2 g/20 ml x 5 amp.								op	8	
104	Lini oleum virginale 200 mg/g 30 g krem								op	84	
105	Lini oleum virginale 200 mg/g 30 g maść								op	148	
106	Lini oleum virginale 70 g plyn								but	1	
107	Lactulosum 9,75g / 15 ml 500 ml								op	385	
108	Fenofbrat 0,215g x 30 tabl								op	1	
109	Lactobacillus acidophilus + Lactobacillus rhamnosus x 60 kaps.								op	446	
110	Saccharomyces boulardii 250 mg x 20 kaps.								op	132	
111	Lacidipine 4 mg x 28 tabl.								op	35	
112	Lamotrigine 0,1 g x 30 tabl.								op	6	
113	Lamotrigine 0,05 g x 30 tabl								op	4	
114	Flumetasoni pivales + Acidum Salicylicum 0,2 mg + 30 mg /g								op	1	
115	Magnesii carbonas 500 mg x 60 tabl.								op	150	
116	Levodopum + Benserazidum HBS 125mgx 100 kaps.								op	15	
117	Levodopum + Benserazidum 250 mg x 100 tabl. Benserazidum + Levodopum								op	5	
118	Levodopum + Benserazidum 62,5 mg x 100 kapsutek Benserazidum + Levodopum								op	12	
119	Levodopum + Benserazidum 62,5 mg x 100 tabl. Tabletko do sporządzenia zawiesiny doustnej								op	5	
120	Levodopum + Benserazidum 125 mg x 100 kaps.								op	8	
121	Mesnum aer. 12, 5 ml								op	3	
122	Ambroxolum rozt. d /inhal. 7,5mg/ml 100ml Methylprednisolonum 0,004 g x 30 tabl.								op	1	
123	Methylprednisolonum 0,004 g x 30 tabl.								op	36	
124	Methylprednisolonum 16 mg x 30 tabl								op	22	

125	Desmopressinum 4 mg / ml x 10 amp.		op	5			
126	Tolperisom 0,15 g x 30 tabl.		op	33			
127	Moclobemidum 0, 15 g x 30 tabl.		op	2			
128	Pyridostigminum 60 mg x 150 tabl. Powlekanie		op	2			
129	Budesonidum 0,2 mg x 60 kaps. Proszek do inhalacji		op	23			
130	Budesonidum 0,4 mg x 60 kaps. Proszek do inhalacji		op	35			
131	Desmopressinum 60 mg x 30 szt.		op	2			
132	Carbamazepinum Retard 300 mg x 50 tabl.		op	27			
133	Carbamazepine retard 0,6 g x 50 tabl.		op	1			
134	Ibuprofenum 60 mg x 10 supp		op	15			
135	Ibuprofenum 125 mg x 10 supp		op	40			
136	Nimodipinum S 0,03 g x 100 tabl.		op	10			
137	Phytomenadine 150 mg x 30 kaps.		op	2			
138	Oxytocinum 5 j. m / ml x 5 amp.		op	340			
139	Estriolum krem 0,1% 15 g		op	8			
140	Estriolum globulki dopochwowe 0,5mg x 15 szt		op	4			
141	Diclofenacum + Lidocainum 75mg + 20 mg x 3amp.		op	42			
142	Diclofenacum SR 75 mg x 30 tabl. powlekanych		op	137			
143	Quinaprilum 10 mg x 30 tabl.		op	4			
144	Risperidone 0,001g / 1 ml 100 ml		op	15			
145	Paracetamolum 120 mg / 5ml 150g Syrop truskawkowy /		fl.	163			
146	Paracetamolum 0, 25g x 10 czop.		op	20			
147	Paracetamolum 0, 125g x 10 czop.		op	27			
148	Paracetamolum 0, 5 g x 10 supp		op	5			
149	Paracetamolum 0, 05 g x 10 supp.		op	12			
150	Natamycinum + Hydrocortisonum + Neomycinum ungu 15 g		op	2			
151	Antiazolinum 50 mg / ml 2ml x 10 amp.		op	19			
152	Phenolum + Resorciolum + Acidum boricum (40 +80+8) mg/g		op	1			

179	Tobramycin kr. do oczu 0,3 % 5 ml		op	1				
180	Carbamazepine zawiesina 2 % 0,1 g/5ml 250 ml		szt.	92				
181	Tormentilae unguentum compositum masć 20 g		op	7				
182	Trazodoni hydrochloridum 0,075g x 30 tabl. zm. uwalnianiu		op	10				
183	Trazodoni hydrochloridum 0,15g x 20 tabl. zm. uwalnianiu		op	5				
184	Acidum ursodeoxycholicum 0,25 g x 50 kaps.		op	9				
185	Acidum ascorbicum 0,2g x 50 tabl.		op	165				
186	Acidum ascorbicum 0,1 g x 50 tabl.		op	44				
187	Thidaminum 3 mg x 50 tabl.		op	22				
188	Acidum ascorbicum C 500 mg/5ml x 10 amp.		op	72				
189	Thiamini hydrochloridum 25 mg x 50 tabl.		op	67				
190	Riboflavinum 0,003 g x 50 tabl.		op	2				
191	Pyridoxinum 0,05 g x 50 tabl.		op	50				
192	Tocopherolum 10 ml krople		op	189				
193	Pyridoxine 0,05g/2ml x 5 amp		op	2				
194	Tocopherolum 0,1 g x 30 kaps		op	1				
195	Thiamine 25 mg /1ml x 10 amp.		op	72				
196	Sulodexidum F 600 j.m. /2ml x 10 amp.		op	1				
197	Salbutamol aer 0,1mg w dawce (200dawek)		szt.	13				
198	Retinol + Tocoferon x 20 kapsulek		op	8				
199	Albendazol zaw.400 mg/ 20 ml		op	22				
200	Cetirizine kr. 1 % 0,01g/1ml 20 ml		op	7				
201	Hydrogen Peroxide 3 % a 100 ml		op	3				
202	Phytomenadione 2 mg x 20 kaps. " TWIST - OFF"		op	2				
203	Phytomenadione 0,025mg x 30 kaps. " TWIST - OFF "		op	5				
204	Metformina tabletki przedlużona forma uwalniania 1 g x 30 tabletek		op	8				
205	Allopurinol 0,3 g x 30 tabletek		op	26				
206	Natrium Chloratum płyn 3 % [5ml x 30 amp.]		op	33				
207	Makrogol proszek - płyn 5 g [x 10 torebek]		op	58				
Ogółem wartości netto : brutto								

2 część zamówienia poz. 1 – ŚRODKI KONTRASTOWE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
	Niejonowy jodowy środek cieniujący o stężeniu :								
1			op	15					
Ogółem wartość netto i brutto:									

3 część zamówienia poz. 1 – ŚRODKI KONTRASTOWE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
	Niejonowy jodowy środek cieniujący o stężeniu :								
1			op	65					
Ogółem wartość netto i brutto:									

4 część zamówienia poz. 1 – 2 - CYTOSTATYKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1			fiol.	212					
2			fiol.	68					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Lek występujący w kilku dawkach w formie do podania dożylnego lub domięśniowego - jednego producenta ze względu na łączenia dawek przy sporządzaniu leku do podania pacjentowi.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o wadze liofilizatu, gęstości roztworów po rekonstrukcji.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć aktualną Charakterystykę Postaci Leku.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o trwałości leku po rekonstrukcji i trwałości rozcieńczeń.

5 część zamówienia poz. 1 - CYTOSTATYK

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Vinblastin 5mg + rozpuszczalnik x 1 folka		fol	9					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o wadze liofilizatu, gęstości roztworów po rekonstrukcji.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć aktualną Charakterystykę Postaci Leku.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o trwałości leku po rekonstrukcji i trwałości rozcieńczeń.

6 część zamówienia poz. 1 - 2 SPIRYTUS MEDYCZNY

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Spirytus medyczny (alkohol etylowy 70%) Skazony chlorheksydyną		Litrów	72					
2	Spirytus medyczny skazony hibanem 96 %		litrów	43					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Proszę o dołączenie kart charakterystyki potwierdzającą moc roztworu spirytusu .

7 część zamówienia poz. 1 - 3 SPIRYTUS MEDYCZNY I ROZTWÓR FORMALINY

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Spirytus czysty VINI 96 % .		kg	44					
2	Formalina 10 % 1 kg		kg	621					
3	Spirytus czysty VINI 99 % .		kg	9					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Proszę dołączyć kartę charakterystyki

8 część zamówienia poz. 1 IMMUNOGLOBULINA

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Immunoglobulina ludzka normalna 10% o zawartości co najmniej 98 % IgG w opakowaniach : 2,5g/25 ml, 5g/50 ml, 10g/100ml. Dołączyć CHPL.		g	50					
Ogółem wartość netto i brutto:									

9 część zamówienia poz. 1-3 LEKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Atorwastatyna 10 mg x 30 tabl.		op	49					
2	Atorwastatyna 20 mg x 30 tabl.		op	484					
3	Atorwastatyna 40 mg x 30 tabl.		op	233					
Ogółem wartość netto i brutto:									

10 część zamówienia poz. 1 – FULVESTRANT

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Fulvestrant 250mg/5ml x 2amp.-strzyk.		op	30					
Ogółem wartość netto i brutto:									

11 część zamówienia poz. 1 – 5 PINY INFUZYJNE W STOJĄCEJ BUTELCE, ROZTWORY JAŁOWE NA CL DO PRZEPLUKIWANIA I OCZYSZCZANIA RAN I OPARZEŃ

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawca oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Aqua pro inj. 500 ml - Butelki z dwoma jednokowymi jałowymi portami .		fl	1153					
2	0,9% Natrium Chloratum 500 ml - Butelki z dwoma jednokowymi jałowymi portami .		fl	900					
3	Natrium Clt. 0,9% 250 ml do irrigacji 3 typu ECOLAV		fl	5559					
4	Natrium Clt. 0,9% 500 ml do irrigacji 4 typu ECOLAV		fl	2343					
5	5% Glucosum a 500 ml - Butelki z dwoma jednokowymi jałowymi portami .		fl	270					
Ogółem wartość netto i brutto:									

12 część zamówienia poz. 1 - 2 Gamma Anty Hbs

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawca oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Gamma Anty Hbs 200 j.m. 1 ml x 1 szt		szt	8					
2	Gamma anty RHD inj. 0,05mg/1ml x 1 amp.		amp	18					
Ogółem wartość netto i brutto:									

13 część zamówienia poz. 1 – 3 LEKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawca oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Clindamycyn 300 mg/2ml x 5amp.		op	112					
2	Clindamycyn 300 mg x 16 tabl.		op	94					
3	Clindamycyn 600 mg / 4 ml x 5 amp.		op	242					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Leki występujące w formie i. v. W kilku dawkach jednego producenta .

14 część zamówienia poz. 1 MITOMYCIN

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAJ Kwota	Wartość Brutto
1	Mitomycin C 0,02g x 1fol.		Fiol	27					
Ogółem wartość netto i brutto:									

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o wadze liofilizatu, gęstości rozтворów po rekonstytucji.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć aktualną Charakterystykę Postaci Leku.

Dostawca zobowiązuje się dostarczyć oświadczenie o trwałości leku po rekonstytucji i trwałości rozczierzeń.

15 część zamówienia poz. 1 – 21 LEKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J. m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAJ Kwota	Wartość Brutto
1	Quetiapine Fumarate 25 mg x 30 tabletek		op	291					
2	Quetiapine Fumarate 100 mg x 60 tabletek		op	18					
3	Quetiapine Fumarate 200 mg x 60 tabletek		op	2					
4	Verapamil 40 mg x 40 tabl.		op	1					
5	Verapamil 80 mg x 40 tabl.		op	4					
6	Verapamil SR 120 mg x 40 tabl.		op	1					
7	Verapamil SR – E 240 mg x 40 tabl.		op	1					
8	Itraconazole 100 mg x 28 kaps.		op	7					
9	Fenofibrate 267 M x 30 kapsulek		op	8					
10	Fenofibrate Supra 160mg x 30 kapsulek		op	9					
11	Losartan Potassium 50 mg x 28 tabl.		op	26					
12	Mianserin hydrochloridum 10 mg x 30 tabletek		op	73					
13	Mianserin hydrochloridum 30 mg x 30 tabletek		op	30					
14	Mianserin hydrochloridum 60 mg x 30 tabletek		op	2					
15	Olanzapina 5 mg x 28 tabletek		op	45					
16	Olanzapina 10 mg x 28 tabletek		op	28					
17	Rivastigmine 1,5 mg x 28 kasulek		op	4					
18	Rivastigmine 6 mg x 28 kasulek		op	11					
19	Propafenone 3,5 mg/ml 20 ml x 5 amp.		op	10					

20	Tamsulosinum hydrochloridum 0,4 mg x 30 kapsulek	op	163						
21	Mebeverine Retard 0,2 g x 30 kapsulek	op	6						
Ogółem wartość netto i brutto:									

16 część zamówienia poz. 1 – 3 MIDAZOLAMUM

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Midazolam 5 mg/ml x 10 amp 1 ml		op	100					
2	Midazolam 5 mg/5ml x 10 ampulek		op	50					
3	Midazolam 50 mg/ 10ml x 5 ampulek		op	400					
Ogółem wartość netto i brutto:									

17 część zamówienia poz. 1 – 2 PLYNY INFUZYJNE

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Aqua pro. Inj. a 500 ml Butelka z dwoma portami		fl.	3060					
2	Aqua pro. Inj. a 250 ml Butelka z dwoma portami		fl.	2114					
Ogółem wartość netto i brutto:									

18 część zamówienia poz. 1-3 IMMUNOGLOBULINA LUDZKA ANTY – D

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Immunoglobulina ludzka anty – D 300 µg		op	75					
2	Immunoglobulina ludzka anty – D 150 µg		op	25					
3	Immunoglobulina ludzka anty – D 50 µg		op	12					
Ogółem wartość netto i brutto:									

19 część zamówienia poz. 1 – 2 LEKI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Thiopentanolum 500 mg x 50 fiolek		op	9					
2	Dexamethasone Sodium Phosphate SF inj. 0,004g/1ml [x. 5 amp.]		op	32					
Ogółem wartość netto i brutto:									

20 część zamówienia poz. 1 – 2 PŁYNY INFUZYJNE - OPAKOWANIE Z DWOMA JAŁOWYMI PORTAMI

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Płyn wieloelektrolitowy a 500 ml		Fl.	30634					
2	Płyn wieloelektrolitowy a 1000 ml		Fl.	3078					
Ogółem wartość netto i brutto:									

21 część zamówienia poz. 1 – 2 PŁYNY DO DIALIZY POZAUSTROJOWEJ

Lp.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAT Kwota	Wartość Brutto
1	Cyrynian Sodiu 4% roztwór a 1500 ml (plyn do dializy z antykoagulacją z modułem CI-CA Natrii Citras		worek	512					
2	CI- CA Dializate K4 5000 ml plyn Plyn do dializy pozaustrojowej z zawartością fosforanów w workach kompatybilnymi z zestawami do urządzenia multiFiltrate firmy Fresenius Medical Care		worek	918					
Ogółem wartość netto i brutto:									

22 część zamówienia poz. 1 – SOFOSBUWIR + VELPATASWIR

L.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAI Kwota	Wartość Brutto
1	Sofosbuvir 400 mg Velpatasvir 100 mg x 28 tabl.		op	3					
Ogółem wartość netto i brutto:									

23 część zamówienia poz. 1 – 2 NIVOLUMAB

L.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAI Kwota	Wartość Brutto
1	Nivolumab inj. 0,04G/4ml [x 1 fiołka]		Fiol	10					
2	Nivolumab inj. 0,1 G/10 ml [x 1 fiołka]		Fiol	12					
Ogółem wartość netto i brutto:									

24 część zamówienia poz. 1 – LEKI

L.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAI Kwota	Wartość Brutto
1	Colistin inj. 1 mln. j.m. [x 20 fiołek]		op	30					
Ogółem wartość netto i brutto:									

25 część zamówienia poz. 1 – LEKI

L.p.	Przykładowa Nazwa Preparatu Nazwa Międzynarodowa	Nazwa Producenta Nazwa dawka oraz wielkość opakowania leku Oferowanego przez Wykonawcę	J.m.	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek %	VAI Kwota	Wartość Brutto
1	Glux 30 % wodny roztwór glukozy ster. 0,7 ml[x 100 fiołek]		op	20					
Ogółem wartość netto i brutto:									

FORMULARZ OFERTOWY
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego
na dostawę leków.

Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa:.....

Siedziba:.....

Województwo:....., powiat:.....

Nr telefonu/fax :.....

Nr NIP:.....

Nr REGON:.....

Osoba upoważniona do kontaktów: tel.

Zobowiązania Wykonawcy:

1. **Wykonawca składa ofertę dla części* zamówienia.**
Cena oferty na podane części zamówienia określona jest w formularzu cenowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ i umowy.
2. Termin realizacji zamówienia: 12 miesięcy od daty podpisania umowy.
3. Termin płatności: **dni** od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
4. Zobowiązujemy się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej dla **części zamówienia w ciągu godz.** od momentu zgłoszenia zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
Wykonawca zobowiązany jest zaferować termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia nie dłuższy niż 24 godziny.
5. Oświadczamy, że uważamy się za związanych ofertą na czas wskazany w *SIWZ*.
6. Oświadczamy, że wartość brutto oferty uwzględnia wszystkie wymagania określone w *SIWZ* oraz obejmuje wszelkie koszty, jakie poniesiemy z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia.
7. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
8. Oświadczamy, że w przypadku przyznania zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
9. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
10. Oświadczamy, iż*:
 - wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług.
 - Wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego określonego w przepisach o podatku od towarów i usług dla następującego przedmiotu zamówienia:
Nazwa (rodzaj) towaru*:
 - Wartość (bez kwoty podatku)*:
11. Oświadczamy, iż*:
 - niniejsze zamówienie wykonamy samodzielnie;
 - następujące części zamówienia (czynności) zamierzamy powierzyć do wykonania następującym podwykonawcom

12. Oświadczam, że wypełniłem 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.**

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

** W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

13. Oświadczamy, że jesteśmy*:

- mikroprzedsiębiorstwem
- małym przedsiębiorstwem
- średnim przedsiębiorstwem
- dużym przedsiębiorstwem

14. **Oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji**

TAK/NIE*

Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa zawarto w (tylko, jeśli dotyczy – podać nazwę dokumentu, nr załącznika, nr strony).

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

* - wybrać odpowiednie/ podać

....., dnia

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Zamawiający:
Mazowiecki Szpital
Specjalistyczny im. dr. Józefa
Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120 A
07-410 Ostrołęka

Wykonawca:

.....

.....

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

.....

.....

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

Oświadczenie wykonawcy

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

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę leków” prowadzonego przez Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka oświadczam, co następuje:

INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Postępowania o Nr MSS-TZP-ZPP-26-7/19.

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....

(podpis)

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Postępowania – znak sprawy MSS-TZP-ZPP-26-7/19, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
....., w następującym zakresie:
.....

(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....
(podpis)

OSWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....
(podpis)

Zamawiający:
Mazowiecki Szpital
Specjalistyczny im. dr. Józefa
Psarskiego w Ostrołęce
Al. Jana Pawła II 120A
07-410 Ostrołęka

Wykonawca:

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

reprezentowany przez:

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

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.
Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
na „Dostawę leków” prowadzonego przez Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr Józefa
Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

- 1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy Pzp .

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

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział możliwość, o której mowa w art. 25a ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawca/ami:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

MSS-TZP-ZPP-26-7/19

OŚWIADCZENIE

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Numer telefonu

Numer faxu

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na realizację zamówienia na „Dostawę leków” oświadczamy, że **nie należymy/ należymy*** do Grupy Kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23) ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).

***niepotrzebne skreślić - w przypadku przynależności do Grupy Kapitałowej Wykonawca dołączy do oferty listę podmiotów należących do tej samej Grupy Kapitałowej.**

(Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaze zamawiającemu na podstawie art. 24 ust. 11 ustawy PZP oświadczenie o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej)

..... dn.
(miejsce i data wystawienia)

.....
podpis i pieczęć Wykonawcy

Wzór/projekt umowy
UMOWA NR

zawarta w dniu w Ostrołęce pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

.....

zwany dalej „Zamawiającym”

a

firmą, w imieniu której działa:

zwany dalej „Wykonawcą”.

Niniejsza umowa zawierana jest wskutek dokonania wyboru Wykonawcy w przetargu nieograniczonym o wartości poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.).

Strony postanowiły:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest **dostawa leków**, określonego w **Załączniku nr 1** do umowy część zamówienia.
2. Termin ważności dostarczanego przez Wykonawcę przedmiotu umowy nie może być krótszy, niż 1/2 okresu ważności od daty jego produkcji.

§ 2

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do sukcesywnego zaopatrywania Zamawiającego w asortyment apteczny w miarę zgłaszanego przez Zamawiającego faksem zapotrzebowania bądź e-mailem.
3. Zapotrzebowanie zgłoszone faksem bądź e-mail Wykonawca zobowiązany jest przyjąć do realizacji potwierdzając czytelnym podpisem osoby przyjmującej zapotrzebowanie oraz pieczętą Wykonawcy i niezwłocznie nie później niż do godziny 14.30 tego samego dnia odesłać faksem bądź e-mail do Zamawiającego lub do godziny 14.30 tego samego dnia potwierdzić telefonicznie.
4. Dla części zamówienia dostarczenie i wydanie przedmiotu umowy przez Wykonawcę nastąpi u Zamawiającego w ciągu godzin po zgłoszeniu zapotrzebowania faksem bądź e-mailem.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy do Apteki Szpitalnej w godzinach od 7.30 do 14.00 od poniedziałku do soboty.
6. Jeżeli dostawa wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
W przypadku dostaw bardzo pilnych tzw. „na cito” Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot umowy na wskazany oddział w ciągu 12 godzin od zgłoszenia zapotrzebowania.
7. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP (dokumenty do wglądu na żądanie Zamawiającego).
8. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest dostarczyć aktualne karty CHPL, karty danych technicznych, karty charakterystyki.
9. W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy w terminie określonym w ust. 4 - 7 Zamawiający zamówi dany przedmiot umowy u innego dostawcy a różnicą wartości zakupu przedmiotu umowy obciąży Wykonawcę.
10. W przypadku czasowego braku danego leku Wykonawca po uzgodnieniu z Zamawiającym powinien zastąpić dany asortyment odpowiednikiem w cenie przetargu.
11. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braku autentyczności pojedynczego opakowania produktu leczniczego, Wykonawca zobowiązuje się nie obciążać Zamawiającego kosztem danego produktu, aż do wyjaśnienia zaistniałej sytuacji przez organ Inspekcji Farmaceutycznej zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM DELEGOWANYM KOMISJI (UE) 2016/161. W sytuacji stwierdzenia fałszywego leku, wszelkie koszty ponosi Wykonawca.
12. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać do Zamawiającego opakowania zbiorcze, zawierające kody zbiorcze pozwalające na jednoczesną weryfikację wielu niepowtarzalnych identyfikatorów.

Dodatkowy zapis w umowach dotyczących części 4, 5, 10, 14, 23 zamówienia.

13. Wykonawca zobowiązany jest dostarczać leki cytostatyczne zgodne z katalogiem leków refundowanych w chemioterapii i programach lekowych wg obwieszczenia Ministra Zdrowia wydanego na podstawie art. 37 ust. 1 ustawy z dnia 12.05.2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia

- żywnościowego oraz wyrobów medycznych.
14. Zamawiający wymaga, aby na każdej fakturze VAT z lekami cytostatyicznymi Wykonawca zamieścił kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN danego produktu.
 15. Wykonawca zobowiązany jest do zachowania tajemnicy medycznej i do ochrony danych osobowych związanych z realizacją przedmiotu umowy, przyjmując z tego tytułu pełną odpowiedzialność. Wraz z podpisaniem umowy Wykonawca podpisze umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiącą **Załącznik nr 2** do umowy.

§ 3

1. Strony uzgodniły wartość całego przedmiotu umowy określoną w ofercie, zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy – jako wynagrodzenie Wykonawcy, na kwotę netto: zł. (słownie:.....), kwotę podatku VAT: zł. (słownie:), kwotę brutto: zł. (słownie:.....).
2. Zamawiający za realizację przedmiotu umowy zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie obliczone na podstawie iloczynu faktycznie zrealizowanych dostaw przedmiotu umowy oraz cen jednostkowych netto podanych w formularzu cenowym, stanowiącym **Załącznik nr 1** do umowy plus obowiązujący podatek VAT.
3. Ceny jednostkowe netto obowiązują zgodnie z **Załącznikiem nr 1** do umowy i nie ulegną zmianie w okresie obowiązywania umowy, za wyjątkiem zmian dopuszczonych w § 4 ust. 1 pkt 1 i 3.
4. Termin płatności wynosi dni od daty otrzymania prawidłowo sporządzonej faktury wystawionej po każdorazowej dostawie przedmiotu umowy do siedziby Zamawiającego. Zamawiający nie udziela przedpłat.
5. Termin zapłaty, o którym mowa w ust. 4 należy traktować za dotrzymany, jeśli w tym dniu nastąpi obciążenie rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Wykonawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią jedynie za zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie.
7. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznie na adres e-mail, zgodnie z Porozumieniem (wzór w załączeniu). Wówczas oczekujemy przekazania faktury w formacie umożliwiającym zaimportowanie danych z faktury w module Apteka firmy Asseco a także faktury w formacie pdf.
8. Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie trwania umowy po przez faktury korygujące wystawione przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie.

§ 4

1. Dopuszcza się zmiany w postanowieniach umowy w następujących przypadkach:
 - 1) zmiany cen urzędowych leków objętych refundacją na podstawie decyzji Ministra Zdrowia;
 - 2) zmiany przedmiotu umowy na jego odpowiednik równoważny, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym, w przypadku chwilowego lub całkowitego zaprzestania produkcji z zastrzeżeniem, iż cena nie może być wyższa od ceny określonej w umowie;
 - 3) obniżenia ceny jednostkowej jakiegokolwiek asortymentu aptecznego będącego przedmiotem umowy przez Wykonawcę lub producenta;
 - 4) nie wykorzystania przez Zamawiającego w całości przedmiotu umowy w terminie określonym w §6 – przedłużenia jej obowiązywania;
 - 5) ze względu na potrzeby Zamawiającego zmiany ilościowe w asortymencie w ramach wartości brutto przedmiotu umowy,
 - 6) braku na rynku leku w danej dawce (dotyczy i.v/ i.m.) określonej w Załączniku do umowy - zastąpienie tego leku dostępną na rynku dawką, w cenie jednostkowej przewidzianej w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym.
 - 7) w przypadku preparatów onkologicznych – zastąpienie innym równoważnym odpowiednikiem chemicznym zgodnym z katalogiem leków refundowanych w chemioterapii i programach lekowych, w cenie jednostkowej przewidzianej w umowie, po uprzednim uzgodnieniu z Zamawiającym,
 - 8) zmiany wysokości stawki podatku od towarów i usług (VAT) w terminie wynikającym z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę.
 - 9) zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli łączna wartość zmian jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy PZP i jest mniejsza od 10% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie w przypadku zamówień na dostawy.
2. Zmiany wskazane w ust. 1 pkt 1) następować będą z dniem wejścia w życie decyzji Ministra Zdrowia.
3. Zamawiający będzie realizował zamówienia zgodnie z zapotrzebowaniem z oddziałów szpitalnych.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości towaru niż podane w umowie. Z tego tytułu nie będą przysługiwały Wykonawcy jakiegokolwiek roszczenia poza roszczeniem o zapłatę za już dostarczony towar.
5. W związku z możliwością zaoferowania produktów leczniczych, których cena jest ustalona w oparciu o instrument dzielenia ryzyka (IDR) pomiędzy producentem a Ministerstwem Zdrowia lub w związku z możliwością zmian cen w trakcie realizacji umowy na korzystniejsze, uwzględniające IDR, Wykonawca w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR) o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt. 7) oraz ust. 5 pkt. 2) i pkt. 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzją refundacyjną została wydana.

§ 5

1. Przewiduje się następujące kary umowne:
 - 1) z tytułu niezrealizowania w całości lub w części przedmiotu umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 2) za opóźnienia w dostawie poszczególnych części przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% należnego za opóźnione dostawy wynagrodzenia brutto za każdy dzień licząc od umownego terminu jej dostarczenia.
 - 3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
 - 4) z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego ustalone powyżej kary umowne.

§ 6

Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy – w przypadku czasowego lub całkowitego zaprzestania wykonywania dostaw przez Wykonawcę - w terminie 30 dni od pisemnego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

§ 7

Umowa obowiązuje przez okres 12 miesięcy od daty podpisania umowy, chyba że wcześniej suma wynagrodzenia brutto za wszystkie dostawy zrealizowane od chwili podpisania umowy przekroczy kwotę określoną w §3 ust. 1 – umowa wówczas wygasa.

§ 8

Zmiany i uzupełnienia umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej i muszą być akceptowane przez obie strony umowy.

§ 9

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

§ 10

Strony zobowiązują się do rozstrzygania wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy na drodze polubownej, jednakże gdyby strony nie mogły dojść do porozumienia – spór rozstrzygany będzie przed Sądem właściwym miejscowo dla Zamawiającego.

§ 11

Umowa niniejsza sporządzona została w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, 2 dla Zamawiającego i 1 dla Wykonawcy.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta w dniu pomiędzy:

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

Al. Jana Pawła II 120 A, 07-410 Ostrołęka NIP.....

REGON reprezentowanym przez:.....

zwanym dalej „Administratorem”,

a

....., NIP..... REGON

....., reprezentowanym przez:.....

zwanym dalej „Przetwarzającym”

§ 1 DEFINICJE

Dla potrzeb niniejszej umowy, Administrator i Przetwarzający ustalają następujące znaczenie niżej wymienionych pojęć:

- 1) Dane Osobowe – dane w rozumieniu art. 4 pkt. 1) RODO, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 2) Przetwarzanie Danych Osobowych – wszelkie operacje lub zestaw operacji wykonywanych na Danych Osobowych lub zestawach Danych Osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, takie jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie w rozumieniu art. 4 pkt 2) RODO;
- 3) Zbiór Danych – uporządkowany zestaw danych osobowych dostępny według określonych kryteriów, niezależnie od tego, czy zestaw ten jest scentralizowany, zdecentralizowany czy rozproszony funkcjonalnie lub geograficznie;
- 4) Umowa – niniejsza umowa;
- 5) RODO – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. U. UE. L. Z 2016 r. Nr 119, str. 1);
- 6) IOD Administratora - MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować poprzez e-mail iodo@szpital.ostroleka.pl.

§ 2. OŚWIADCZENIA STRON

Strony oświadczają co następuje:

1. Strony oświadczają, że niniejsza Umowa została zawarta w celu wykonywania obowiązków, o których mowa w art. 28 RODO w związku z zawarciem przez Strony umowy na
2. Administrator oświadcza, iż jest administratorem w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO, tj. podmiotem, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania Danych Osobowych, zawartych w zbiorach danych: Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce dalej zwanych jako: „Zbiór Danych”.
3. Przetwarzający oświadcza, iż dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, co umożliwi mu prawidłowe wykonanie niniejszej Umowy, w tym zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych, by przetwarzanie spełniało wymogi RODO.
4. Przetwarzający oświadcza, że jest podmiotem przetwarzającym w rozumieniu art. 4 pkt 8) RODO w ramach umowy, co oznacza że będzie przetwarzał Dane Osobowe w imieniu Administratora.

§ 3. PRZEDMIOT I CZAS TRWANIA PRZETWARZANIA

1. Administrator powierza Przetwarzającemu do przetwarzania Dane Osobowe objęte Zbiorem Danych, a Przetwarzający zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.
2. Umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy nr z dnia

- oraz wykonania wszystkich wynikających z niej zobowiązań.
- Przetwarzanie powierzonych danych osobowych przez Administratora będzie obejmowało czynności na danych osobowych niezbędne do realizacji przedmiotu umowy.

§ 4. CEL I PODSTAWOWE ZASADY PRZETWARZANIA

- Przetwarzający może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w Umowie.
- Celem przetwarzania Danych Osobowych jest:
 -
 -
- Zakres przetwarzanych przez Przetwarzającego Danych Osobowych na podstawie niniejszej Umowy obejmuje następujące rodzaje Danych Osobowych:
 - 1) nazwa przedsiębiorcy,
 - 1) adres siedziby przedsiębiorcy,
 - 2) numer identyfikacyjny REGON, NIP,
 - 3) nazwiska i imiona pacjenta,
 - 4) PESEL i data urodzenia, wiek,
 - 5) adres zamieszkania,
 - 6) informacja o stanie zdrowia,
 - 7) nazwisko i imię osoby kierującej.

§ 5. ZASADY PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

- Przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora.
- Przetwarzający oświadcza, że przez cały czas trwania niniejszej Umowy będzie przetwarzać powierzone przez Administratora dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową oraz przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
- Strony zobowiązują się wykonywać zobowiązania wynikające z niniejszej Umowy z najwyższą starannością zawodową w celu zabezpieczenia prawnego, organizacyjnego i technicznego interesów Stron w zakresie przetwarzania powierzonych danych osobowych.
- Przetwarzający, uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrożenia oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia zapewnia wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby zapewnić stopień bezpieczeństwa odpowiadający temu ryzyku, tak by przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
- Przetwarzający oświadcza, że zastosowane do przetwarzania powierzonych danych systemy informatyczne spełniają wymogi obowiązujących przepisów prawa, w tym w szczególności przepisów prawa ochrony danych osobowych.
- Przetwarzający, w miarę możliwości pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki organizacyjne i techniczne wywiązać się z realizacji obowiązków wobec podmiotów określonych w art. 32-36 RODO.
- Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego raportowania Administratorowi wszelkich incydentów związanych z bezpieczeństwem powierzonych do przetwarzania danych osobowych.
- W sytuacjach nadzwyczajnych, nie przewidzianych w niniejszej umowie, Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych mając na uwadze ochronę danych oraz interes Administratora.
- Strony umowy zobowiązują się ściśle współpracować podczas realizacji umowy w zakresie dotyczącym przetwarzania danych osobowych.
- Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy Danych Osobowych powierzonych przez Administratora.
- Przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora, usuwa lub zwraca mu wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie istniejące ich kopie, chyba że szczególne przepisy prawa nakazują przechowywanie danych osobowych.
- Administrator wyraża zgodę na dalsze powierzania przez podwykonawcom przetwarzania danych osobowych w celu i w zakresie niezbędnym do realizacji niniejszej umowy. Pod powierzenie nie może nastąpić w innym celu i zakresie niż powierzenie przetwarzania danych osobowych na podstawie niniejszej umowy. w pisemnych umowach z podwykonawcami, zapewni odpowiednie stosowanie zasad i warunków przetwarzania danych osobowych, zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa o ochronie danych osobowych.
- jest uprawniony do realizacji Umowy z

udziałem podwykonawców w zakresie utrzymania i modernizacji Systemów.

14. Jeżeli do wykonania umowy korzysta z usług innego podmiotu przetwarzającego, na ten inny podmiot przetwarzający nałożone zostają, na mocy umowy, te same obowiązki ochrony danych osobowych jak w umowie z Zamawiającym. W szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych. Jeżeli inny podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Zamawiającego (Administratora) za wypełnienie obowiązków innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na pierwotnym podmiocie przetwarzającym.

§ 6. KONTROLA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Przetwarzający zobowiązany jest do umożliwienia przeprowadzenia przez właściwy organ administracji kontroli zgodności przetwarzania danych osobowych z przepisami prawa.
2. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Administratora o podjęciu przez uprawniony organ jakichkolwiek działań względem Przetwarzającego w zakresie kontroli przetwarzania danych osobowych przez ten podmiot, w szczególności informacji o zapowiedzi kontroli oraz rozpoczęciu takiej kontroli przez uprawniony organ, jeśli kontrola dotyczy powierzenia do przetwarzania danych osobowych.
3. Przetwarzający zobowiązany jest na żądanie Administratora do przekazania mu wszelkich informacji dotyczących zakresu, wyników oraz działań podjętych przez uprawniony organ w wyniku przeprowadzonej kontroli.
4. Administrator ma prawo do kontroli sposobu wykonania niniejszej Umowy przez Przetwarzającego poprzez przeprowadzenie kontroli sposobu przetwarzania danych osobowych oraz prawo złożenia pisemnych wyjaśnień przez Przetwarzającego.
5. Strony postanawiają, że kontrola o której mowa wyżej, nie będzie przeprowadzana przez podmioty prowadzące działalność konkurencyjną wobec Przetwarzającego. W takiej sytuacji ma on prawo do odmowy przeprowadzenia kontroli do czasu wskazania przez Administratora kontrolera nienaruszającego postanowień niniejszego ustępu.

§ 7. ODPOWIEDZIALNOŚĆ STRON

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie przetwarzania i ochrony danych osobowych zgodnie z RODO.
2. Powyższe nie wyłącza odpowiedzialności Przetwarzającego za przetwarzanie powierzonych danych niezgodnie z umową.
3. Przetwarzający odpowiada za szkody wyrządzone z jego winy na skutek nie wykonania lub nienależytego wykonania obowiązków wynikających z Umowy oraz obowiązujących przepisów prawa.

§ 8. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego i RODO.
3. W przypadku, gdy niniejsza umowa odwołuje się do przepisów prawa, oznacza to również inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, a także wszelkie nowelizacje, które wejdą w życie po dniu zawarcia umowy.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
5. Strony zobowiązują się do rozstrzygnięcia wszelkich sporów mogących wyniknąć na tle niniejszej umowy przed Sądem właściwym miejscowo dla Administratora.

Niniejsza umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych obowiązuje na czas trwania umowy z dnia MSS-TZP-ZPP-26-7/19 na dostawę leków.

.....
Administrator

.....
Przetwarzający

Porozumienie w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej
z dnia2019 r.
MSS-TZP-ZPP-26-7/19

zawarte pomiędzy:

Mazowieckim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego, Rejestr Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000147508, Nr NIP: 7582010430, w imieniu którego działa:

....., zwanym dalej „**Odbiorcą**”

a

.....,

w imieniu którego działa:, zwanym dalej „**Wystawcą**”,

Niniejsze porozumienie zawierane jest zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy o podatku od towarów i usług z dnia 11.03.2004r. Dz. U. z 2011r. nr 177, poz. 1054, z późn. zm., oraz Rozporządzenia Ministra Finansów z 3 grudnia 2013r. w sprawie wystawiania faktur Dz. U. z 2013r.

§ 1

1. Odbiorca oświadcza, że wyraża zgodę na przesyłanie drogą elektroniczną faktur wystawionych przez Wystawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami, w formacie PDF. Zgoda obowiązuje od dnia2019 r. do czasu jej pisemnego wycofania.
2. Wystawca zobowiązuje się przysyłać faktury drogą elektroniczną w formacie PDF udostępnionym w sposób gwarantujący autentyczność jej pochodzenia, integralność oraz czytelność treści.
3. W formacie PDF będą przesyłane drogą elektroniczną również faktury korygujące i duplikaty faktur.
4. Przesłanie faktur w formie elektronicznej wyklucza możliwość ich wysłania w formie papierowej

§ 2

1. Odbiorca oświadcza, że adresem e-mail właściwym do odbierania faktur jest:
apteka@szpital.ostroleka.pl
2. Wystawca oświadcza, że faktury będą przesyłane z następującego adresu e-mail:

-
3. Strony zobowiązują się, że co najmniej na trzy dni przed zmianą danych określonych w pkt.1 i 2 poinformują się o tym fakcie pisemnie lub drogą elektroniczną.
 4. Za datę otrzymania faktury przez Odbiorcę uznaje się datę odnotowanego faktu wpływu faktury w formacie PDF do skrzynki odbiorczej poczty elektronicznej Odbiorcy wskazanej wyżej.

§ 3

W razie wycofania przez Odbiorcę zgody, o której mowa w § 1 pkt 1. Wystawca traci prawo do przesyłania faktur drogą elektroniczną w formacie PDF po upływie 15 dni od dnia otrzymania zawiadomienia od Odbiorcy.

.....
/podpis Odbiorcy/

.....
/podpis Wystawcy/



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl

Załącznik nr 7 do SIWZ

MSS-TZP-ZPP-26-7/19

KLAUZULA INFORMACYJNA dot. RODO¹⁾

Zgodnie z art. 13 ust. 1 I 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04. 05. 2016, str.1), zwanej dalej „RODO”, oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1000), informuję, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07/410 Ostrołęka, tel. (29) 765-21-22, fax: (29) 760-45-69;
- Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce Al. Jana Pawła II 120A, 07-410 Ostrołęka powołał Inspektora Ochrony Danych Osobowych, z którym można się skontaktować poprzez e-mail: iodo@szpital.ostroleka.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit c RODO w związku z toczącym się postępowaniem w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na dostawę leków.
- Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą pracownicy Mazowieckiego Szpitala Specjalistycznego im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce wskazani do przygotowania i przeprowadzenia toczącego się postępowania, strony i uczestnicy postępowania odwoławczego oraz inne osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania odwoławczego w oparciu o obowiązujące przepisy;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres min. 4 lat, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a jeżeli okres trwania umowy jest dłuższy - przez okres dłuższy niż 4 lata, natomiast w przypadku postępowań, w których okres przechowywania dokumentacji jest dłuższy na podstawie odrębnych przepisów – przez ten okres;
- Posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO, prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - na podstawie art. 16 RODO, prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych,
 - na podstawie art. 18 RODO, prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO,
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- Nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. B, d lub e RODO, prawo do usunięcia danych osobowych,
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - na podstawie art. 21 RODO, prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących, jak również konsekwencje ich niepodania, wynikają z obowiązujących przepisów prawa.

W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).