

Poland-Otwock: Various medicinal products

OJ S 51/2023 13/03/2023

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji

National registration number: 44/2020

Postal address: ul. Batorego 44

Town: Otwock

NUTS code: PL Polska

Postal code: 05-400

Country: Poland

E-mail: zp@pcz-otwock.pl**Internet address(es):**Main address: <https://portal.smartpzp.pl/pcz-otwock>**I.3. Communication**

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: <https://portal.smartpzp.pl/pcz-otwock>

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted to the abovementioned address

I.4. Type of the contracting authority

Body governed by public law

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement**II.1.1. Title**

Sukcesyjna dostawa produktów leczniczych

Reference number: 10/2023/ZP

II.1.2. Main CPV code

33690000 Various medicinal products

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Przedmiotem zamówienia jest sukcesyjna dostawa produktów leczniczych dla potrzeb

Powiatowego Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji w Otwocku. Szczegółowy opis

przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1A do SWZ. Postępowanie zostało podzielone na 58 części (zadań).

Zamawiający nie przewiduje złożenia przez Wykonawców przedmiotowych środków dowodowych.

Dokumentacja postępowania - Specyfikacja Warunków Zamówienia - "SWZ" i załączniki do SWZ, w tym wzór umowy, dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego <https://portal.smartpzp.pl/pcz-otwock/> znak: 10/2023/ZP.

II.1.5. Estimated total value

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for all lots

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 1 – Produkty lecznicze

Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu

Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 2 – Produkty lecznicze

Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 3 – Produkty lecznicze

Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 5 – Płyny do irygacji

Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczcyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 6 – Preparaty do żywienia pozajelitowego
Lot No: 6

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 7 – Mieszanka płynów infuzyjnych

Lot No: 7

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 8 – Płyn elektrolitowy pediatryczny
Lot No: 8

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 9 – Hydroxyetyloskrobia koloidalna

Lot No: 9

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecnictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 10 – Mannitol

Lot No: 10

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 11 – Glukoza i woda do wstrzykiwań

Lot No: 11

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 12 – Preparat witaminowy

Lot No: 12

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 14 – Produkty lecznicze psychotropowe

Lot No: 14

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczcyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 15 – Produkty lecznicze
Lot No: 15

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 16 – Produkty lecznicze

Lot No: 16

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 17 – Produkty lecznicze
Lot No: 17

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 18 – Produkty lecznicze

Lot No: 18

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 19 – Produkty lecznicze

Lot No: 19

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 20 – Produkty lecznicze

Lot No: 20

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie – w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 21 – Test paskowy do glukometru

Lot No: 21

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 23 – Produkty lecznicze

Lot No: 23

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczczenie-w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 24 – Produkty lecznicze
Lot No: 24

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 25 – Produkty lecznicze

Lot No: 25

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 26 – Produkty lecznicze
Lot No: 26

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 27 – Produkty lecznicze

Lot No: 27

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecnictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 28 – Produkty lecznicze

Lot No: 28

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 29 – Produkty lecznicze

Lot No: 29

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie – w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 30 – Produkty lecznicze

Lot No: 30

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 32 – Produkty lecznicze

Lot No: 32

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczczenie-w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 33 – Produkty lecznicze
Lot No: 33

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 34 – Produkty lecznicze

Lot No: 34

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 35 – Produkty lecznicze
Lot No: 35

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 36 – Produkty lecznicze

Lot No: 36

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 37 – Produkty lecznicze

Lot No: 37

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 38 – Produkty lecznicze

Lot No: 38

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 39 – Produkty lecznicze

Lot No: 39

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 41 – Produkty lecznicze

Lot No: 41

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczczenie-w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 42 – Produkty lecznicze
Lot No: 42

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 43 – Produkty lecznicze

Lot No: 43

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 44 – Produkty lecznicze
Lot No: 44

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 45 – Produkty lecznicze

Lot No: 45

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 46 – Produkty lecznicze

Lot No: 46

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 47 – Produkty lecznicze

Lot No: 47

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie – w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 48 – Produkty lecznicze

Lot No: 48

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 50 – Produkty lecznicze

Lot No: 50

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.

2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.

4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczczenie-w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 51 – Produkty lecznicze
Lot No: 51

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
- 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
- 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
- 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
- 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 52 – Produkty lecznicze
Lot No: 52

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska
Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 53 – Produkty lecznicze
Lot No: 53

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samoocyszczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 54 – Produkty lecznicze

Lot No: 54

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 55 – Produkty lecznicze

Lot No: 55

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego,

na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).

7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.

8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.

9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):

1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).

2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.

3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 56 – Produkty lecznicze

Lot No: 56

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo-cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5.

Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Zadanie nr 57 – Produkty lecznicze

Lot No: 57

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.

5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
- 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).
 - 4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.
 - 5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy); oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12
This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

II.2.2. Additional CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

Main site or place of performance: Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w restrukturyzacji
ul. Batorego 44 05-400 Otwock

II.2.4. Description of the procurement

1. Dokładny zakres przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A do SWZ, tj. formularzu asortymentowo–cenowym.
2. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP i musi posiadać aktualne świadectwa rejestracji, zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).
3. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia odniesiono się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 Pzp – należy przyjąć, że odniesieniom takim towarzyszą wyrazy „lub równoważne”, co oznacza, że Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a nazwy własne są użyte jedynie w celu sprecyzowania wymagań jakościowych, technicznych i technologicznych Zamawiającego - szczegóły pkt II.1.3 SWZ.
4. Oferowany asortyment musi posiadać odpowiednie: zaświadczenia lub certyfikaty lub atesty lub świadectwa dopuszczające do użytkowania w lecznictwie szpitalnym. Dostarczony przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika - szczegóły pkt II.1. 4 SWZ.
5. Dostarczane produkty lecznicze winny być zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, albo sprowadzone w trybie importu docelowego ze stosownymi dokumentami, tj. dopuszczeniem czasowym Ministerstwa Zdrowia RP do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania pełnego limitu ilościowego przedmiotu zamówienia, bez prawa do roszczeń z tego tytułu w stosunku do Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę. Maksymalny zakres dostaw mogących ulec wyłączeniu Zamawiający ustala na 15% tj. minimalna gwarantowana wartość świadczenia pieniężnego z tytułu realizacji umowy wynosi 85% wartości, o której mowa w §3 ust. 1 umowy w ramach danego zadania. Szczegóły znajdują się we wzorze umowy (zał. nr 6 do SWZ).
7. Zamawiający ma prawo do składania reklamacji dotyczących ilości i jakości przedmiotu dostawy za pomocą formy pisemnej / elektronicznej. Wykonawca uzupełni ilości oraz dokona wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania reklamacji.
8. Termin wykonania zamówienia: dostawy odbywać się będą sukcesywnie od dnia zawarcia umowy przez 12 miesięcy. Dostawy zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego z realizacją do 2 dni roboczych licząc od dnia złożenia zamówienia.
9. Dokumenty składane wraz z ofertą (pkt 9.1) SWZ):
 - 1) Formularz asortymentowo–cenowy stanowiący zał. nr 1A do SWZ (pod rygorem odrzucenia).
 - 2) Oświadczenie potwierdzające brak podstaw do wykluczenia sporządzone na wzorze zał. nr 3 do SWZ.
 - 3) Samooczystczenie–w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1), 2), 5) Pzp (gdy dotyczy).

4) Pełnomocnictwo - gdy dotyczy.

5) Oświadczenia wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zobowiązanie podmiotu trzeciego, tajemnica przedsiębiorstwa (gdy dotyczy);
oraz zgodnie z postanowieniami SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

II.2.7. Duration of the contract, framework agreement or dynamic purchasing system

Duration in months: 12

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

The procurement is related to a project and/or programme financed by European Union funds:
no

II.2.14. Additional information

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions for participation

III.1.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions:

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

1.1 nie podlegają wykluczeniu;

1.2 spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

a) posiadają zdolność do występowania w obrocie gospodarczym - Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli wykonawca wykaże, że posiada uprawnienia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974);

b) posiadają uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów - Zamawiający nie określa tego warunku;

c) znajdują się w sytuacji ekonomicznej lub finansowej - określone w pkt III.1.2) ogłoszenia;

d) posiadają określone zdolności techniczne lub zawodowe - określone w pkt III.1.3) ogłoszenia.

2. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wyklucza Wykonawcę na podstawie przesłanek określonych w rozdziale 8 SWZ - Podstawy wykluczenia.

3. Postępowanie jest prowadzone w Systemie pod adresem: <https://portal.smartpzp.pl/pcz-otwoc/>. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, w tym o urządzeniach spełniających minimalne wymagania techniczne zawarte są w rozdziale 3 SWZ.

III.1.2. Economic and financial standing

List and brief description of selection criteria:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy znajdują się w sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający uzna warunek udziału w postępowaniu za spełniony jeżeli wykonawca wykaże, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia ze wskazaniem sumy gwarancyjnej tego ubezpieczenia nie mniejszej niż 1.000.000,00 zł (słownie: jeden milion złotych 00/100) lub równowartości tej kwoty w przypadku walut innych, niż złoty polski, obliczoną przy uwzględnieniu średniego kursu waluty obcej podanego przez Narodowy Bank Polski dla dnia wystawienia polisy lub innego dokumentu potwierdzającego zawarcie umowy ubezpieczenia.

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają zdolności techniczne lub zawodowe:

Zamawiający uzna warunek udziału w postępowaniu za spełniony, jeżeli wykonawca wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, zrealizował minimum 3 umowy polegające na dostawie produktów leczniczych o wartości minimum 1.000.000,00 zł (słownie: jeden milion złotych 00/100) brutto każda z nich. Wzór wykazu dostaw stanowi załącznik nr 8 do SWZ.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

Warunki realizacji umowy zawiera wzór umowy stanowiący załącznik nr 6 do SWZ.

Dopuszczalne zmiany postanowień umowy (w tym klauzule waloryzacyjne) oraz warunki ich wprowadzenia zostały określone we wzorze umowy.

Section IV: Procedure

IV.1. Description

IV.1.1. Type of procedure

Open procedure

IV.1.3. Information about a framework agreement or a dynamic purchasing system

IV.1.8. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: no

IV.2. Administrative information

IV.2.2. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

Date: 12/04/2023 Local time: 10:00

IV.2.3. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.2.4. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Polish

IV.2.6. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Tender must be valid until: 10/07/2023

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 12/04/2023 Local time: 11:00

Place:

Oferty należy składać za pośrednictwem Platformy SmartPzp: <https://portal.smartpzp.pl/pcz-otwock>

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.2. Information about electronic workflows

Electronic invoicing will be accepted

VI.3. Additional information

I. Zamawiający (Zam.) informuje, że przeprowadzi postępowanie zgodnie z art. 139 Pzp.

II. Wykonawca (Wyk.) nie jest obowiązany do złożenia wraz z ofertą jednolitego dokumentu (JEDZ). Zam. zażąda tego oświadczenia wyłącznie od Wyk., którego oferta została najwyżej oceniona.

III. Zam., przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wyk., którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych w zakresie podstaw wykluczenia oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu tj.

1. Oświadczenie wstępne JEDZ – zał. nr 2 do SWZ

2. Wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wyk.; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy – zał. nr 8 do SWZ.

3. dokumenty potwierdzające, że Wyk. jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia ze wskazaniem sumy gwarancyjnej tego ubezpieczenia.

4. dokument potwierdzający, że Wyk. posiada uprawnienia do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 974).

5. oświadczenie Wyk., w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5) Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 5 do SWZ,

6. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie: art. 108 ust. 1 pkt 1) i 2) Pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

7. Jeżeli Wyk. ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami RP- zgodnie z pkt 9.2) SWZ.

Wyk. nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli Wyk. wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

Wyk. składa podmiotowe środki dowodowe aktualne na dzień ich złożenia.

IV. Zamawiający informuje, że przekazane dane osobowe będą przetwarzane zgodnie z informacją zawartą w zał. nr 7 do SWZ - Klauzula informacyjna z art. 13 RODO.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Prezes Krajowej Izby Odwoławczej

Postal address: ul. Postępu17A

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy. Środki ochrony prawnej określone zostały w Dziale IX Ustawy PZP. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Ustawy, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.

3. Odwołanie wnosi się w terminie:

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

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

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

5. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 1 lub 2 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

6. Jeżeli Zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty odwołanie wnosi się nie później niż w terminie 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia.

7. Jeżeli Zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia odwołanie wnosi się nie później niż w terminie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

8. Pisma w postępowaniu odwoławczym wnosi się w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej, z tym że odwołanie i przystąpienie do postępowania odwoławczego, wniesione w postaci elektronicznej, wymagają opatrzenia podpisem zaufanym.

9. Pisma w formie pisemnej wnosi się za pośrednictwem operatora pocztowego, w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe, osobiście, za pośrednictwem pośtańca, a pisma w postaci elektronicznej wnosi się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

10. Wymagane elementy odwołania określa art. 516 Pzp.

VI.4.4. Service from which information about the review procedure may be obtained

Official name: Urząd Zamówień Publicznych

Postal address: ul. Postępu 17A

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

VI.5. Date of dispatch of this notice

08/03/2023