

Poland-Warsaw: Antivirals for systemic use

OJ S 137/2016 19/07/2016

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Krajowe Centrum ds. AIDS

National registration number: 010361670

Postal address: ul. Samsonowska 1

Town: Warszawa

NUTS code: PL127 Miasto Warszawa

Postal code: 02-829

Country: Poland

Contact person: Magdalena Spólnik

E-mail: aids@aims.gov.pl

Telephone: +48 223317796

Fax: +48 223317795

Internet address(es):Main address: www.aims.gov.pl**I.3. Communication**

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: http://www.aims.gov.pl/zamowienia_publiczne/medyczne/

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

Other type: państwowa jednostka budżetowa

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

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

Sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych – 13 części (oznaczenie sprawy: KC/AIDS/DZ/270-22/2016).

Reference number: KC/AIDS/DZ/270-22/2016

II.1.2. Main CPV code

33651400 Antivirals for systemic use

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia podzielono na 13 części, a opis poszczególnych części przedmiotu zamówienia zawiera Załącznik nr 1 do SIWZ.

II.1.5. Estimated total value

Value excluding VAT: 262 620 370,37 PLN

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

Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 1: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Lamivudine | 240ml | syrop | 1 – liczba opakowań: 30.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 1 – 5 700 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości

opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;

5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;

na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);

2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;

3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 5 277,78 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 50 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 2: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Abacavir | 240ml | syrop | 1 – liczba opakowań: 50.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 2 – 14 500 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
 - 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
 - 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).
8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 13 425,93 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 130 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 3: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Lamivudine/Abacavir | 300/600mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 100.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 3 – 161 500 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.

6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:

- 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;
- na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

- 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
- 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
- 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 149 537,04 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 1 500 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 4: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Dolutegravir | 50mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 2500.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 4 – 4 987 500 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
 - 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;

3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 4 618 055,56 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 46 180 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 5: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Lopinavir/Ritonavir | 60ml | syrop | 5 – liczba opakowań: 20.

3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 5 – 24 700 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
- 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;
- na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
- 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
 - 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).
8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 22 870,37 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 230 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 6

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 6: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Efavirenz | 50mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 50.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 6 – 4 542 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości

opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;

5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;

na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z

6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);

2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;

3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 4 205,56 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 40 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 7

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 7: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Nevirapine | 240ml | zawiesina | 1 – liczba opakowań: 50.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 7 – 11 556 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
 - 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
 - 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).
8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 10 700,00 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 110 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 8

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 8: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabine /Tenofovir Disoproxil | 150/150/200/245mg | tabletka | 30 – liczba opakowań: 4000.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 8 – 13 300 000 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.

6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:

- 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;
- na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

- 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
- 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
- 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 12 314 814,81 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 123 150 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 9

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 9: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Emtricitabine/Rilpivirine/Tenofovir Disoproxil | 200/25/245mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 2500.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 9 – 7 630 376,25 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
 - 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;

3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 7 065 163,19 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 70 650 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 10

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.

2. Przedmiot zamówienia w części nr 10: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Tenofovir Disoproxil/Emtricitabine | 245 /200mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 6000.

3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 10 – 11 812 167 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
- 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;
- na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
- 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
 - 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).
8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 10 937 191,67 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 109 370 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 11

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 11: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Darunavir/Cobicistat | 800mg/150mg | tabletka | 30 – liczba opakowań: 2000.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 11 – 3 229 840 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości

opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;

5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;

na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z

6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);

2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;

3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 2 990 592,59 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 29 910 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 12

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 12: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Rilpivirine | 25mg | tabletki | 30 – liczba opakowań: 60.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie części nr 12 – 62 699,40 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.
6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:
 - 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.
7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:
 - 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
 - 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).
8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 58 055,00 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 580 PLN.
2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lot No: 13

II.2.2. Additional CPV code(s)

33651400 Antivirals for systemic use

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL Polska

II.2.4. Description of the procurement

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia jest sprzedaż, magazynowanie i dostawa, do wskazanych przez Zamawiającego odbiorców, leków antyretrowirusowych na zasadach określonych w treści SIWZ.
2. Przedmiot zamówienia w części nr 13: Opis przedmiotu zamówienia: nazwa chemiczna | dawka | jednostka | liczba jednostek w opakowaniu: Nevirapine | tabletki | 200mg | 60 – liczba opakowań: 100.
3. Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia kwotę w wysokości: w zakresie część nr 13 – 19 980 PLN brutto.
4. Minimalny termin ważności leków antyretrowirusowych został określony w Załączniku nr 1 do SIWZ.
5. Zamawiający przewiduje możliwość wymiany leków antyretrowirusowych w przypadku ich niewykorzystania w procesie leczenia, w okresie terminu ich ważności, z zastrzeżeniem, iż wymianie podlegało będzie nie więcej produktów niż stanowiące 40 % wartości zamówienia w danej części, a informacja o konieczności dokonania wymiany zostanie przekazana przez Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 90 dni przed upływem terminu ważności produktu leczniczego.

6. Do zadań Wykonawcy będzie należało w szczególności:

- 1) dostarczenie leków antyretrowirusowych do magazynu depozytowego Zamawiającego, który utworzy i będzie prowadził Wykonawca w lokalizacji magazynu hurtowni farmaceutycznej;
 - 2) magazynowanie leków antyretrowirusowych w magazynie depozytowym;
 - 3) dostarczanie leków antyretrowirusowych odbiorcom docelowym – placówkom służby zdrowia – których wykaz zawiera Załącznik nr 8 do SIWZ, nie później niż w ciągu 72 godzin, a w przypadku dostawy „na ratunek” w ciągu 24 godzin, licząc od momentu przesłania przez Zamawiającego zamówienia, określającego asortyment oraz odbiorcę docelowego;
 - 4) monitorowanie dat ważności magazynowanych leków antyretrowirusowych i przekazywania informacji o stanie magazynowym (określającej nazwy poszczególnych Leków i ilości opakowań pozostających w magazynie depozytowym) w terminie do 10 dni licząc od dnia zakończenia danego miesiąca;
 - 5) umożliwienie upoważnionym przedstawicielom Zamawiającego przeprowadzenia kontroli stanu Leków w magazynie depozytowym, w terminie do 3 dni od przekazania zawiadomienia o zamiarze dokonania kontroli przez Zamawiającego;
- na zasadach opisanych we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 7 do SIWZ.

7. Leki stanowiące przedmiot zamówienia winny:

- 1) być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski na zasadach określonych w ustawie z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2008 nr 45, poz. 271 z późn. zm.);
- 2) posiadać kompletną Charakterystykę Produktu Leczniczego;
- 3) posiadać ulotkę dla pacjenta (w przypadku, gdy nie zawiera jej Charakterystyka Produktu Leczniczego).

8. Leki oferowane przez Wykonawcę winny być wolne od wad prawnych, w szczególności ich wytwarzanie, wprowadzenie do obrotu, import i używanie nie może naruszać praw osób trzecich, w tym w szczególności wynikających z ochrony praw własności intelektualnej i praw własności przemysłowej.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin ważności / Weighting: 10

Price - Weighting: 90

II.2.6. Estimated value

Value excluding VAT: 18 500,00 PLN

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

Start: 05/09/2016 End: 31/12/2017

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

1. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie 190 PLN.

2. Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, zobowiązany będzie do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy, najpóźniej w dniu jej zawarcia, w kwocie odpowiadającej 3 % ceny całkowitej brutto podanej w ofercie.

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, w stosunku do których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp oraz którzy spełniają warunki, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, w szczególności dotyczące posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania – Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że posiada aktualne uprawnienia w rozumieniu ustawy z 6.9.2001 Prawo farmaceutyczne, tj. aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na:

- a) wytwarzanie produktu leczniczego – w przypadku wytwórców,
- b) import produktu leczniczego – w przypadku importerów,
- c) prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, na podstawie przesłanek, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, Wykonawca zobowiązany jest złożyć:

- 1) oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – sporządzone z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 4 do SIWZ;
- 2) aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 3) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- 4) aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- 5) aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4–8 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- 6) aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

7) aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

3. Oświadczenia i dokumenty jakie mają złożyć Wykonawcy, którzy mają siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 5—8, 10 i 11 ustawy Pzp, mają miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz Wykonawcy, którzy mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej wskazano w SIWZ.

5. W przypadku Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, każdy z Wykonawców oddzielnie musi udokumentować brak podstaw do wykluczenia oraz co najmniej jeden z Wykonawców (lub kilku z nich łącznie) musi spełniać warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie opisanym przez Zamawiającego, przy czym, w przypadku warunku dotyczącego posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, posiadaniem stosownych uprawnień musi wykazać się każdy z Wykonawców, który będzie wykonywał zakres zamówienia wymagający ich posiadania zgodnie z obowiązującymi przepisami.

III.1.2. Economic and financial standing

List and brief description of selection criteria:

1. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie sytuacji ekonomicznej i finansowej Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz opłaconą polisę, a w przypadku jej braku, inny dokument potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia.

2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, zobowiązany jest, oprócz oświadczeń i dokumentów wymienionych powyżej, dodatkowo:

1) udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu

do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia (w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie, podpisane przez osobę upoważnioną

do reprezentacji tego podmiotu na podstawie dokumentu rejestrowego lub pełnomocnictwa - złożonych wraz ze zobowiązaniem) – z przedstawionych dowodów winien wynikać:

a) zakres zobowiązania podmiotu trzeciego,

b) rodzaj i zakres udostępnianych zasobów,

c) sposób udostępnienia zasobów,

d) podmiot, któremu zasoby zostaną udostępnione,

e) charakter stosunku łączącego oba te podmioty,

f) okres na, który podmiot trzeci udostępnia zasoby,

g) w przypadku, gdy przedmiotem udostępnienia są zasoby nierozdzielnie związane z podmiotem ich udzielającym, niemożliwe do samodzielnego obrotu i dalszego udzielenia bez zaangażowania tego podmiotu w wykonanie zamówienia (w szczególności dotyczy to wiedzy i doświadczenia podmiotu trzeciego), taki dokument powinien zawierać wyraźne nawiązanie do uczestnictwa tego podmiotu w wykonaniu zamówienia wraz ze wskazaniem zakresu i okresu uczestnictwa podmiotu trzeciego w wykonaniu zamówienia, gwarantującego realne przekazanie zasobów, na których polega Wykonawca, tj. zgodnego z zakresem, w jakim zasoby te są wykorzystywane w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu;

2) w przypadku, gdy podmiot udostępniający Wykonawcy swoje zasoby będzie brał udział w realizacji części zamówienia – Wykonawca zobowiązany jest złożyć w odniesieniu do tego podmiotu dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia wymienione w pkt III.1.1) ust. 2 ogłoszenia, przy czym za udział w realizacji części zamówienia uważa się każdą formę uczestnictwa podmiotu trzeciego w jego realizacji (także konsultacje i doradztwo);
3) postanowienia dotyczące podmiotów, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej stosuje się odpowiednio.

Minimum level(s) of standards possibly required:

3. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, dotyczące sytuacji ekonomicznej i finansowej – Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia, na kwotę nie mniejszą niż wskazana poniżej dla poszczególnych części zamówienia:

- 1) część nr 1 – 3 000 PLN;
- 2) część nr 2 – 7 000 PLN;
- 3) część nr 3 – 81 000 PLN;
- 4) część nr 4 – 2 494 000 PLN;
- 5) część nr 5 – 12 000 PLN;
- 6) część nr 6 – 2 000 PLN;
- 7) część nr 7 – 6 000 PLN;
- 8) część nr 8 – 6 650 000 PLN;
- 9) część nr 9 – 3 815 000 PLN;
- 10) część nr 10 – 5 906 000 PLN;
- 11) część nr 11 – 1 615 000 PLN;
- 12) część nr 12 – 31 000 PLN;
- 13) część nr 13 – 10 000 PLN.

/UWAGA: w przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na więcej niż jedną część zamówienia, w celu wykazania spełniania warunku udziału w postępowaniu, wystarczającym będzie wykazanie spełniania warunku określonego dla części o najwyższej wartości spośród części, na które składana jest oferta/

/UWAGA: jeżeli Wykonawca, na potwierdzenie spełniania warunku, wykaże dokument wystawiony w walucie innej niż PLN, winien on dokonać przeliczenia wartości zamówienia na PLN, wg średniego kursu publikowanego przez Narodowy Bank Polski z dnia wszczęcia niniejszego postępowania, tabela A – tabela średnich kursów walut obcych/.

4. Wykonawca może polegać na zdolnościach finansowych lub ekonomicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca, w takiej sytuacji, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia. Przedstawione dowody muszą umożliwić Zamawiającemu dokonanie oceny, czy Wykonawca będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów.

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

1. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie posiadania wiedzy i doświadczenia Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz:

- 1) wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, 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, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie – wzór wykazu stanowi Załącznik nr 6 do SIWZ;
- 2) na podstawie § 1 ust. 4 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z 19.2.2013 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz.U. 2013 poz. 231) Zamawiający określa, że dostawy, których dotyczy obowiązek wskazania przez Wykonawcę w wykazie, o którym mowa powyżej, i złożenia dowodów potwierdzających ich należyte wykonanie, to wyłącznie dostawy wystarczające dla potwierdzenia spełniania warunku udziału w postępowaniu opisanego powyżej w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w dziale III ust. 1 pkt 2 SIWZ (w ten sam sposób należy rozumieć również pojęcie „główne dostawy”), co oznacza, że wykaz nie musi zawierać wszystkich zrealizowanych przez Wykonawcę dostaw, w tym informacji o dostawach niewykonanych lub wykonanych nienależycie;
- 3) dowody, o których mowa powyżej, tj.:
 - a) poświadczenie, z tym że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,
 - b) oświadczenie Wykonawcy – jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa powyżej,
 - c) w przypadku, gdy Zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie zostały wcześniej wykonane, Wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów, o których mowa powyżej.
2. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, mają zastosowanie postanowienia pkt III.1.2) ust. 2 ogłoszenia.
Minimum level(s) of standards possibly required:
3. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, dotyczące posiadania wiedzy i doświadczenia – Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie – należycie wykonał, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonuje, co najmniej trzy dostawy produktów leczniczych, każda o wartości brutto nie mniejszej niż wskazana poniżej dla poszczególnych części zamówienia:
 - 1) część nr 1 – 3 000 PLN;
 - 2) część nr 2 – 7 000 PLN;
 - 3) część nr 3 – 81 000 PLN;
 - 4) część nr 4 – 2 494 000 PLN;
 - 5) część nr 5 – 12 000 PLN;
 - 6) część nr 6 – 2 000 PLN;
 - 7) część nr 7 – 6 000 PLN;
 - 8) część nr 8 – 6 650 000 PLN;
 - 9) część nr 9 – 3 815 000 PLN;
 - 10) część nr 10 – 5 906 000 PLN;
 - 11) część nr 11 – 1 615 000 PLN;
 - 12) część nr 12 – 31 000 PLN;
 - 13) część nr 13 – 10 000 PLN.

/UWAGA: w przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na więcej niż jedną część zamówienia, w celu wykazania spełniania warunku udziału w postępowaniu, wystarczającym będzie wykazanie spełniania warunku określonego dla części o najwyższej wartości spośród części, na które składana jest oferta/

/UWAGA: jeżeli Wykonawca, na potwierdzenie spełniania warunku, wykaże zamówienia, których wartość wyrażona jest w walucie innej niż PLN, winien on dokonać przeliczenia wartości zamówienia na PLN, wg średniego kursu publikowanego przez Narodowy Bank Polski z dnia wszczęcia niniejszego postępowania, tabela A – tabela średnich kursów walut obcych/.

4. Wykonawca może polegać na wiedzy i doświadczeniu innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca, w takiej sytuacji, zobowiązany jest udowodnić Zamawiającemu, iż będzie dysponował tymi zasobami w trakcie realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając w tym celu pisemne zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia. Przedstawione dowody muszą umożliwić Zamawiającemu dokonanie oceny, czy Wykonawca będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

Termin realizacji zamówienia

Podany w pkt II.3 ogłoszenia termin realizacji zamówienia winien brzmieć:

1. Zamawiający wymaga dostawy przedmiotu zamówienia do magazynu depozytowego Krajowego Centrum ds. AIDS w lokalizacji hurtowni farmaceutycznej Wykonawcy w terminie zgodnym z Załącznikiem nr 1 do SIWZ licząc od dnia podpisania umowy na daną część zamówienia.
2. Wykonawca zobowiązany jest do magazynowania leków antyretrowirusowych oraz dokonywania dostaw do odbiorców docelowych w terminie do dnia 31.12.2017.
3. Zamawiający określa planowany termin zawarcia umowy w poszczególnych częściach zamówienia na 5.9.2016 (rzeczywisty termin zawarcia umów może być zarówno wcześniejszy, jak i późniejszy niż planowany, w zależności od przebiegu postępowania).

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: 25/08/2016 Local time: 09:30

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: 22/11/2016

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 25/08/2016 Local time: 10:00

Place:

Siedziba Zamawiającego przy ul. Samsonowskiej 1, 02-829 Warszawa.

Information about authorised persons and opening procedure: Otwarcie ofert jest jawne.

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: yes

Estimated timing for further notices to be published:

I kwartał 2017.

VI.2. Information about electronic workflows

Electronic ordering will be used

Electronic payment will be used

VI.3. Additional information

1. Oferta musi zawierać następujące oświadczenia i dokumenty:

1) wypełniony formularz ofertowy, sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ, zawierający w szczególności oświadczenie o częściach zamówienia, na które składana jest oferta, warunkach płatności, terminie związania ofertą, o akceptacji wszystkich postanowień SIWZ i wzoru umowy bez zastrzeżeń oraz o częściach zamówienia, których wykonanie zostanie powierzone podwykonawcom, wraz ze wskazaniem nazw (firm) podwykonawców, na których zasoby Wykonawca powołuje się na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp;

2) wypełniony formularz cenowy – w zakresie do części zamówienia na które składana jest oferta – sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SIWZ, zawierający w szczególności oświadczenie o oferowanym przedmiocie zamówienia, cenie za realizację zamówienia, terminie realizacji zamówienia, terminie ważności, okresie i miejscu magazynowania oferowanych produktów leczniczych, o dopuszczeniu do obrotu oferowanych produktów leczniczych oraz o nienaruszaniu praw osób trzecich;

3) wszystkie oświadczenia i dokumenty wymienione w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w dziale IV SIWZ;

4) listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z 16.2.2007 o ochronie konkurencji i konsumentów, albo informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej (wzór informacji o braku przynależności do grupy kapitałowej stanowi Załącznik nr 5 do SIWZ) – w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia listę lub informację, o których mowa powyżej, składa każdy z nich oddzielnie, chyba że należą do tej samej grupy kapitałowej;

5) pełnomocnictwo w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie, w przypadku podpisania oferty lub poświadczenia za zgodność z oryginałem kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy.

2. Wykonawca zobowiązany jest wykazać na podstawie oświadczeń i dokumentów złożonych wraz z ofertą, że spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz że nie podlega wykluczeniu z postępowania.
3. Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawców tych warunków zgodnie z formułą „spełnia/nie spełnia”.
4. Dokumenty mogą być składane w oryginale lub w formie kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
5. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku innych podmiotów, na zasobach których wykonawca polega na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów winny być poświadczane za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub te podmioty.
6. Dokumenty sporządzone w językach obcych winny zostać złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
7. Zmiany w umowie wymagają zgody obu Stron i muszą być dokonywane w formie pisemnej, pod rygorem nieważności i mogą być dokonane jedynie w następujących przypadkach:
 - 1) jeżeli z powodu nadzwyczajnej zmiany stosunków spełnienie świadczenia byłoby połączone z nadmiernymi trudnościami albo groziłoby jednej ze Stron rażącą stratą, a w szczególności w przypadku wystąpienia:
 - a) gwałtownej dekonunktury,
 - b) ograniczenia dostępności surowców służących do wyprodukowania leków,
 - c) globalnego wzrostu cen materiałów służących do wyprodukowania leków,
 - 2) jeżeli z powodu okoliczności niezawinionych przez żadną ze Stron wykonanie umowy w terminie określonym w umowie, jest niemożliwe lub znacznie utrudnione,
 - 3) zmiany stanu prawnego którejkolwiek ze Stron, niezależnego od jej woli.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587700

Internet address: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

1. Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Pzp czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp.

4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy Pzp, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.
6. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania, za pomocą jednego ze sposobów określonych w art. 27 ust. 2 ustawy Pzp.
7. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 27 ust. 2 ustawy Pzp, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a w przypadku postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej.
9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 7 i 8 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.

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

Official name: Departament Odwołań Urzędu Zamówień Publicznych

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587700

Internet address: <http://www.uzp.gov.pl>

VI.5. Date of dispatch of this notice

14/07/2016