

Poland-Sosnowiec: Injectable solutions

OJ S 106/2020 03/06/2020

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Sosnowiecki Szpital Miejski Sp. z o.o.

Postal address: ul. Szpitalna 1

Town: Sosnowiec

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

Postal code: 41-219

Country: Poland

Contact person: Ela Kwaśnicka

E-mail: zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl

Telephone: +48 324130125

Fax: +48 324130112

Internet address(es):

Main address: www.szpital.sosnowiec.pl

I.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: <http://www.szpital.sosnowiec.pl/zamowienia-publiczne/>

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted electronically via: <https://szpital-sosnowiec.logintrade.net/>

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

I.4. Type of the contracting authority

Other type: art. 3 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement

II.1.1. Title

Dostawa płynów infuzyjnych i preparatów do żywienia pozajelitowego

Reference number: ZP-2200-19/20

II.1.2. Main CPV code

33692500 Injectable solutions

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa płynów infuzyjnych i preparatów do żywienia pozajelitowego. Zamówienie składa się z 6 części, tzw. „pakietów”, z których każdy stanowi oddzielny przedmiot zamówienia:

- pakiet nr 1 Preparaty do żywienia pozajelitowego,
- pakiet nr 2 Płyny infuzyjne,
- pakiet nr 3 Płyny infuzyjne,
- pakiet nr 4 Płyny infuzyjne r-ry NaCl,
- pakiet nr 5 Płyny infuzyjne,
- pakiet nr 6 Płyny infuzyjne.

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.1–3.6 do SIWZ.

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

Preparaty do żywienia pozajelitowego
Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692210 Parenteral feeding solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.1– ... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodne z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. Poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr. med.

II.2. Description

II.2.1. Title

Płyny infuzyjne
Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692500 Injectable solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.2– ... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodne z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. W sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr. med.

II.2. Description

II.2.1. Title

Płyny infuzyjne
Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692500 Injectable solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.3—... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodne z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. Poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. W sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr. med.

II.2. Description

II.2.1. Title

Płyny infuzyjne r-ry NaCl
Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692500 Injectable solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.4– ... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodne z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. Poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr.med.

II.2. Description

II.2.1. Title

Płyny infuzyjne

Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692500 Injectable solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.5– ... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodnie z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. Poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. W sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr.med.

II.2. Description**II.2.1. Title**

Płyny infuzyjne

Lot No: 6

II.2.2. Additional CPV code(s)

33692500 Injectable solutions

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL22B Sosnowiecki

II.2.4. Description of the procurement

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia wraz z określeniem standardów jakościowych, o których mowa w art. 91 ust. 2a ustawy Pzp, asortyment i ilości znajdują się w załącznikach nr 3.6– ... do SIWZ.

II.2.5. Award criteria

Price is not the only award criterion and all criteria are stated only in the procurement documents

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

3. Przedmiot i warunki realizacji zgodnie z ustawą z 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) oraz z innymi przepisami prawnymi w tym zakresie, oraz zgodnie z ustawą z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 r. Poz.186 z późn. zm.) i rozporządzeniem MZ z 17 lutego 2016 r. W sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyr. med.

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:

3. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej należy złożyć: — Zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz.U. z 2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) tj.:

- 1) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej;
- 2) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) na wytwarzanie produktów leczniczych jeżeli Wykonawca jest wytwórcą.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

5. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w miejscach i w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 48 godzin od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, faksem lub e-mail'em. W trybie CITO do 24 godzin od dnia złożenia zamówienia telefonicznego, faksem lub e-mailem.

6. Termin płatności: do 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionego oryginału faktury.

7. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

Umowa będzie zawarta na 12 m-cy (lub do wyczerpania wartości, w zależności, które zdarzenie nastąpi pierwsze.

Szczegółowe warunki umowy zawarte są we wzorze umowy załącznik nr 4 do SIWZ.

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: 23/07/2020 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

Duration in months: 2 (from the date stated for receipt of tender)

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 23/07/2020 Local time: 10:30

Place:

W Dziale Zamówień Publicznych Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego Sp. z o.o., POLSKA, 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, budynek przy portierni głównej. Otwarcie ofert jest jawne.

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości:

- dla pakietu nr 1 – 1 200,00 PLN,
- dla pakietu nr 2 – 500,00 PLN,
- dla pakietu nr 3 – 3 400,00 PLN,
- dla pakietu nr 4 – 3 000,00 PLN,
- dla pakietu nr 5 – 400,00 PLN,
- dla pakietu nr 6 – 500,00 PLN.

2. Wadium należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy:

Bank PKO BP S.A. o/Sosnowiec, numer konta: 59 1020 2498 0000 8402 0025 7089 z oznaczeniem: ZP-2200-19/20 Dostawa płynów infuzyjnych i preparatów do żywienia pozajelitowego.

3. Wadium musi być wniesione do Zamawiającego przed terminem składania oferty.

4. Wadium może być wnoszone w formie:

- a) pieniądza (przelew);
- b) poręczeń bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;
- c) gwarancji bankowych;
- d) gwarancji ubezpieczeniowych;
- e) poręczeń udzielanych przez podmioty, o których mowy w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz.U. z 2014 r., poz. 1804 oraz z 2015 r. poz. 978 i 1240).

4.1. W przypadku wnoszenia wadium w formie pieniężnej, Wykonawca z zachowaniem właściwej staranności winien dokonać przelewu pieniężnego z odpowiednim wyprzedzeniem, gdyż za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej przyjmuje się termin uznania kwoty wadium na podanym wyżej rachunku bankowym Zamawiającego.

5. W przypadku wyboru formy niepieniężnej wadium Wykonawca zobowiązany jest wnieść je przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w formie oryginalnego elektronicznego dokumentu wadialnego (np. e-gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej) opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do wystawienia dokumentu wadialnego (np. e-gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej). Niedopuszczalne jest złożenie skanu dokumentu wadialnego (np. gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej) opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym Wykonawcy.
6. W przypadku wyboru formy niepieniężnej wadium Wykonawca zobowiązany jest złożyć dokument wadialny (np. e-gwarancję bankową lub ubezpieczeniową) wraz z ofertą.
7. Wadium wnoszone w formie innej niż w pieniądzu musi spełniać wymagania wynikające z ustawy Pzp, w szczególności określać bezwarunkowy, nieodwołalny obowiązek zapłaty na pierwsze żądanie Zamawiającego, w przypadkach określonych w ustawie Pzp oraz być ważne przez okres związania ofertą, określony w niniejszej SIWZ. Musi być wykonalne na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
8. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w art. 46 ustawy Prawo zamówień publicznych. W przypadku, gdy dokument wadialny nie będzie tego określał w inny sposób, zwrot wadium wniesionego w formie niepieniężnej polegać będzie na przekazaniu na adres email Wykonawcy wskazanym w formularzu ofertowym dokumentu złożonego wraz z ofertą stanowiącego dowód wniesienia wadium wraz z oświadczeniem Zamawiającego o zwrocie wadium.
9. Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ustawy Prawo zamówień publicznych.
1. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Szpitala informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp.
- Wzór umowy stanowi załącznik nr 4 do SIWZ
9. Klauzula informacyjna z art. 13 RODO – pełny tekst w pkt 9 rozdz. XIV SIWZ.
- Postępowanie jest prowadzone na zasadach określonych w art. 24aa ustawy Pzp.
- Uwaga: Szczegółowe warunki w zakresie składania ofert, udziału w postępowaniu, wymaganych dokumentów i realizacji zamówienia zawarte są w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia, która jest upubliczniona w pełnym zakresie pod adresem podanym wyżej (pkt I – Komunikacja <https://platforma.logintrade.net/>).
- Część B – Oświadczenia i dokumenty składane przez Wykonawcę na żądanie Zamawiającego:
1. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia.
2. Dla wykazania braku podstaw wykluczenia z postępowania Wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, określonych przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu oraz SIWZ, Zamawiający żąda złożenia następujących dokumentów (w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – nw. dokumenty składa każdy z Wykonawców występujących wspólnie (każdy wspólnik spółki cywilnej i każdy konsorcjant); w przypadku innego podmiotu, na którego zdolnościach

Wykonawca polega, nw. dokumenty Wykonawca składa w odniesieniu do każdego z tych podmiotów):

2.1 informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy,

wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;

2.2 oświadczenie Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej

decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne

lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumenty potwierdzające dokonanie

płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia

w sprawie spłat tych należności – o ile nie znajduje się w JEDZ;

2.3 oświadczenie Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu

ubiegania się o zamówienia publiczne – o ile nie znajduje się w JEDZ;

2.4 dla wykazania warunku w zakresie: kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów

3. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień

do prowadzenia określonej działalności zawodowej należy złożyć:

— zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz.U. z 2018 r., poz. 2211 z późn. zm.) tj.:

1) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) w zakresie prowadzenia hurtowni

farmaceutycznej;

2) ważne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF) na wytwarzanie produktów leczniczych

jeżeli Wykonawca jest wytwórcą;

4. dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego:

oświadczenie według załącznika nr 1 do SIWZ, że:

przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo

farmaceutyczne (Dz.U. z 2018 r, poz.2211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym

zakresie oraz że:

a) Wykonawca posiada dokumenty potwierdzające, że proponowane przez Wykonawcę produkty lecznicze, są

zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

zgodnie z wymaganiami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. Dz.U. z 2018 r. poz. 2211 z późn.

zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie;

b) przedmiot zamówienia spełnia wskazania Polskich Norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane;

c) dostarczone w ramach niniejszego przedmiotu zamówienia produkty lecznicze będą wysokiej jakości, o

właściwych parametrach użytkowych i ważnym okresie przydatności do użycia (nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy przedmiotu zamówienia do szpitala).

Część C – inne wymagane dokumenty i pozostałe wymagania

1. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp Wykonawca, w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Szpitala informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, przekaże Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp. W sytuacji przynależności do tej samej grupy kapitałowej Wykonawca wraz z oświadczeniem, przedstawi dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp stanowi załącznik nr 2 do SIWZ

2. Dokumenty należy przesłać w formie elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym na: zamowieniapubliczne@szpital.sosnowiec.pl (oryginał lub kopia poświadczona za zgodność z oryginałem przez osobę (osoby) uprawnioną(-e) do reprezentowania Wykonawcy); kopia nie dotyczy pełnomocnictwa.

3. Zamawiający wymaga, aby składane dokumenty sporządzone były zgodnie z załącznikami do SIWZ w pełnym brzmieniu. Tym samym zaleca się wypełnienie załączników nr 1, 2, 3.1–3.6, 6 na drukach stanowiących załączniki do niniejszej SIWZ.

4. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy, jeżeli Zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego Wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz.U. z 2014 r. poz. 1114 oraz z 2016 r. poz. 352 ze zm.).

5. Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o którym mowa w niniejszym ust. w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza
Postal address: ul. Postępu 17 a
Town: Warszawa
Postal code: Warszawa
Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telephone: +48 224587801
Internet address: <http://uzp.gov.pl>

VI.4.2. Body responsible for mediation procedures

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza
Town: Warszawa
Country: Poland

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

W toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

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

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza
Postal address: ul. Postępu 17 a
Town: Warszawa
Postal code: Warszawa
Country: Poland
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telephone: +48 224587801
Fax: +48 224587803
Internet address: <http://uzp.gov.pl>

VI.5. Date of dispatch of this notice

29/05/2020