

Poland-Radom: Various medicinal products

OJ S 178/2013 13/09/2013

Contract notice

Supplies

Directive 2004/18/EC

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Radomski Szpital Specjalistyczny

Postal address: ul. Lekarska 4

Town: Radom

Postal code: 26-610

Country: Poland

For the attention of: Marzena Barwicka – Kierownik Działu Zamówień Publicznych, Funduszy Strukturalnych i Zaopatrzenia RSzS

E-mail: zampubl@rszs.regiony.pl

Telephone: +48 3615285

Fax: +48 3615213

Internet address(es):General address of the contracting authority: www.szpital.radom.pl**Additional information can be obtained from:**

the abovementioned address

Specifications and additional documents (including documents for competitive dialogue and a dynamic purchasing system) can be obtained from:

the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted: the abovementioned address**I.2. Type of the contracting authority**

Body governed by public law

I.3. Main activity

Health

I.4. Contract award on behalf of other contracting authorities

The contracting authority is purchasing on behalf of other contracting authorities: no

Section II: Object of the contract

II.1. Description**II.1.1. Title attributed to the contract by the contracting authority**

Zakup i dostawa wyrobów farmaceutycznych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego.

II.1.2. Type of contract and place of performance or delivery

Supplies

Main site or place of performance: Radomski Szpital Specjalistyczny, Apteka Szpitalna, ul. Tochtermana 1.

NUTS code PL128 Radomski

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

The notice involves a public contract

II.1.4. Information about framework agreement

II.1.5. Short description of the contract or purchase(s)

Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa wyrobów farmaceutycznych dla potrzeb Radomskiego Szpitala Specjalistycznego według n/w podziału na części:

Część 1 - Interferon beta 1-a (Program lekowy dla Oddziału Neurologii)

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość

1. Interferon beta 1-a inj 0,03mg/0,5ml=6mln JM (4 ampstrz + 4 igły) Op. 60

2. Interferon beta 1 a 44mcg/0,5ml opakowanie zawiera 4 wkłady a 1,5ml. Op. 65

Część 2 - Leki różne

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość j.m.

1 Cefaroline fosfamid inj. iv. do wlewów a 0,6g Fiol. 200

2 Tiortopium bromie caps 0.018mg + handihaler Caps. 3600

3. Anidulafungina inj iv. do wlewów a 0,1g Fiol. 30

4. Carbetocin inj iv 0,1mg/ml Amp. 100

5. Sufentanil inj iv. 0,01 mg/2ml Amp. 20

6. Methoxsalen caps 0,01g x 50 szt. Op. 50

Część 3 – Leki dla oddziału Okulistyki

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość j.m.

1 Ranibizumab inj 0,0023g/0,23ml (1 fiol + akcesoria) Op. 36

II.1.6. CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

II.1.7. Information about the Government Procurement Agreement (GPA)

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement: no

II.1.8. Lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for one or more lots

II.1.9. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2. Scope of the procurement

II.2.1. Total quantity or scope

716360.00

Estimated value excluding VAT: 663 296,30 PLN

II.2.2. Information about options

Options: no

II.2.3. Information about renewals

This contract is subject to renewal: no

II.3. Duration of the contract or time limit for completion

Duration in months: 12 (from the award of the contract)

Information about lots

Lot No: 1

Lot title: Część I - Interferon beta 1-a (Program lekowy dla Oddziału Neurologii)

1) Short description

Część 1 - Interferon beta 1-a (Program lekowy dla Oddziału Neurologii)

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość

1. Interferon beta 1-a inj 0,03mg/0,5ml=6mln JM (4 ampstrz + 4 igły) Op. 60

2. Interferon beta 1 a 44mcg/0,5ml opakowanie zawiera 4 wkłady a 1,5ml. Op. 65

2) CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

3) Quantity or scope

Estimated value excluding VAT: 432 685,19 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 12 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 2

Lot title: Część 2 - Leki różne

1) Short description

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość j.m.

1 Ceftaroline fosfamid inj. iv. do wlewów a 0,6g Fiol. 200

2 Tiotopium bromie caps 0.018mg + handinhaler Caps. 3600

3. Anidulafungina inj iv. do wlewów a 0,1g Fiol. 30

4. Carbetocin inj iv 0,1mg/ml Amp. 100

5. Sufentanil inj iv. 0,01 mg/2ml Amp. 20

6. Methoxsalen caps 0,01g x 50 szt. Op. 50

2) CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

3) Quantity or scope

Estimated value excluding VAT: 97 277,78 PLN

4) Indication about different time frame or duration

Duration in months: 12 (from the award of the contract)

5) Additional information about lots

Lot No: 3

Lot title: Część 3 – Leki dla oddziału Okulistyki

1) Short description

L.p. Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania j.m. Ilość j.m.

1 Ranibizumab inj 0,0023g/0,23ml (1 fiol + akcesoria) Op. 36

2) CPV code(s)

33690000 Various medicinal products

3) Quantity or scope

Estimated value excluding VAT: 133 333,33 PLN

4) Indication about different time frame or duration

5) Additional information about lots

III.1. Conditions related to the contract

III.1.1. Deposits and guarantees required

dla części I - 8 000,00 zł (słownie: osiem tysięcy złotych),

dla części II - 2 500,00 zł (słownie: dwa tysiące pięćset złotych),

dla części III – 3 000,00 zł (słownie: trzy tysiące złotych),

.4. Wadium można wnieść w następujących formach, w:

8.4.1. pieniądzu, przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

Pekao S. A. I o/Radom 30 1240 1789 1111 0000 0777 0652

8.4.2. poręczeniach bankowych,

8.4.3. gwarancjach bankowych,

8.4.4. gwarancjach ubezpieczeniowych,

8.4.5. poręczeniach udzielanych przed podmioty, o których mowa art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2007r. nr 42 poz. 275 z późn. zm.)

Wadium musi być wniesione do dnia 2013.10.24 do godz. 11:00

III.1.2. Main financing conditions and payment arrangements and/or reference to the relevant provisions governing them

5. Odbiorca zobowiązuje się dokonać zapłaty należności przelewem, w ciągu 30 dni od daty wystawienia faktury VAT lub rachunku przez Dostawcę, przy czym za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Odbiorcy.

III.1.3. Legal form to be taken by the group of economic operators to whom the contract is to be awarded

V. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie:

1. Ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązania.

2. Zobowiązani są ustanowić Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowaniu w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia.

3. Pełnomocnictwo musi wynikać z umowy lub innej czynności prawnej, mieć formę pisemną: fakt ustanowienia Pełnomocnika musi wynikać z załączonych do oferty dokumentów.

4. Pełnomocnictwo składa się w oryginale lub kopii poświadczony notarialnie.

5. Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum) zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający może przed zawarciem umowy żądać przedstawienia w określonym terminie umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

III.1.4. Contract performance conditions

The performance of the contract is subject to particular conditions: no

III.2. Conditions for participation

III.2.1. Suitability to pursue the professional activity, including requirements relating to enrolment on professional or trade registers

List and brief description of conditions: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się

Wykonawcy, którzy spełniają poniższe warunki:

A) Warunki podmiotowe:

1) Uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania.

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku: Zamawiający uzna, że Wykonawca posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności, jeżeli wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.).

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie w/w dokument składa każdy z Wykonawców oddzielnie.

Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawców warunku udziału w postępowaniu na podstawie złożonych wraz z ofertą oświadczeń i dokumentów według metody spełnia/ nie spełnia.

2). Nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w związku z brakiem podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie (składających wspólną ofertę) w/w dokument składa każdy z Wykonawców oddzielnie.

Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawców w/w warunku udziału w postępowaniu na podstawie złożonych wraz z ofertą dokumentów i oświadczeń według metody spełnia/ nie spełnia.

B) Warunki przedmiotowe:

1) Oferowane produkty muszą być dopuszczone do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne.

Zamawiający dokona oceny spełnienia przez Wykonawców w/w warunków na podstawie złożonych wraz z ofertą oświadczeń i dokumentów według metody spełnia/ nie spełnia.

6.2. Zamawiający NIE ogranicza możliwości ubiegania się o zamówienie publiczne tylko dla Wykonawców, u których ponad 50% pracowników stanowią osoby niepełnosprawne.

7. Informacja o oświadczeniach lub dokumentach, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy

I. W zakresie wykazania spełnienia przez wykonawcę warunków o których mowa w art.22 ust. 1 ustawy należy przedłożyć:

1. Oświadczenie o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu - według wzoru załączonego do SIWZ.

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia dokument składa przynajmniej jeden z Wykonawców lub składają łącznie.

2. Zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego produktami leczniczymi.

II. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wykonawcy w okolicznościach o których mowa w art.24 ust.1 ustawy należy przedłożyć:

II.I. następujące dokumenty:

1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia.

2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub 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, wystawione 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, lub 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. Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art.24 ust.1 pkt 10 i 11 Ustawy Pzp, wystawiona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

II.II.podmioty zagraniczne mające siedzibę na terytorium RP

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

II.III. wykonawca dysponujący zasobami innych podmiotów , które jednocześnie będą wykonywać część zamówienia.

Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnienie warunków o których mowa w art.22 ust.1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art.26 ust.2b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda od wykonawcy w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych powyżej w pkt. II.I i II.II .

II.IV. podmioty zagraniczne mające siedzibę poza terytorium RP

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów:

1). o których mowa w pkt.II.I:

a) p.2-4 i 6- składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,/ wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert/

- nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu, ,/ wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert/

- nie orzeczono wobec niego zakazu biegania się o zamówienie, ,/ wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert/

b) p. 5 i 7 – składa zaświadczenie właściwego organu sądowego lub administracyjnego miejsca zamieszkania, albo zamieszkania osoby, której dokumenty dotyczą, w zakresie

określonym w art.24 ust.1 pkt.4-8, 10 i 11 ustawy. „wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert/.

Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów w pkt.II.IV , litera a) i b) zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem.

III. W celu potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w pkt. 6 B należy przedłożyć:

- „pozwolenie” w rozumieniu przepisów ustawy prawo farmaceutyczne wydane przez Prezesa Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych, lub przez Radę Unii Europejskiej, lub Komisję Europejską.

IV. Inne dokumenty wyżej nie wymienione:

1. Dokumenty z których wynikać będzie uprawnienia do podpisania oferty:

1.1. Pełnomocnictwo – w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie.

2. Pełnomocnictwo – w oryginale lub w postaci kopii poświadczonej notarialnie./ jeżeli ofertę składa pełnomocnik/

3. Dokument potwierdzający wniesienie wadium.

III.2.2. Economic and financial ability

III.2.3. Technical and professional ability

III.2.4. Information about reserved contracts

III.3. Conditions specific to services contracts

III.3.1. Information about a particular profession

III.3.2. Information about staff responsible for the performance of the contract

Section IV: Procedure

IV.1. Type of procedure

IV.1.1. Type of procedure

Open

IV.1.2. Information about the limits on the number of candidates to be invited

IV.1.3. Information about reduction of the number of solutions or tenders during negotiation or dialogue

IV.2. Award criteria

IV.2.1. Award criteria

Lowest price

IV.2.2. Information about electronic auction

An electronic auction will be used: no

IV.3. Administrative information

IV.3.1. File reference number attributed by the contracting authority

RSS/ZPFSiZ/P-58/2013

IV.3.2. Previous publication concerning this procedure

no

IV.3.3. Conditions for obtaining specifications and additional documents or descriptive document

IV.3.4. Time limit for receipt of tenders or requests to participate

24.10.2013 - 11:00

IV.3.5. Estimated date of dispatch of invitations to tender or to participate to selected candidates

IV.3.6. Languages in which tenders or requests to participate may be submitted

Polish.

IV.3.7. Minimum time frame during which the tenderer must maintain the tender

Duration in days: 60 (from the date stated for receipt of tender)

IV.3.8. Conditions for opening of tenders

Date: 24.10.2013 - 11:30

Persons authorised to be present at the opening of tenders: yes

Information about authorised persons and opening procedure: komisja przetargowa

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.2. Information about European Union funds

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

VI.3. Additional information

5.1. Ceny jednostkowe brutto mogą ulec zmianie w przypadku:

f) zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - mogą się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.

g) zmiany cen urzędowych, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen towarów,

h) zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami administracyjnymi, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen towarów.

i) obniżenia ceny leku przez producenta

j) w przypadku Programów Lekowych Dostawca będzie każdorazowo zobligowany do obniżenia ceny oferowanego produktu leczniczego do limitu finansowania obowiązującego w aktualnym Obwieszczeniu Ministra Zdrowia – dotyczy części nr 1.

5.2. Odbiorca dopuszcza zmianę nazwy własnej produktu leczniczego o ile zmiana ta została dokonana przez wytwórcę-podmiot odpowiedzialny, potwierdzone stosownym dokumentem.

5.3. Odbiorca dopuszcza zmianę wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta odpowiednio przy tym przeliczając cenę w stosunku do ceny objętej umową.

5.4. Odbiorca dopuszcza zmianę zakresu rzeczowego, tj. zastąpienie produktu objętego

umową innym lekiem synonimowym zawierającym tę samą substancję czynną, w tej samej postaci może nastąpić w następujących przypadkach:

- e) Wycofania leków z obrotu lub wykreślenia z rejestru produktów leczniczych i materiałów medycznych,
- f) Wstrzymania lub zaprzestania wytwarzania produktu objętego umową,
- g) Wygaśnięcia świadectwa rejestracji,
- h) Wprowadzenia decyzjami administracyjnymi nowych leków do obrotu i stosowania.

5.5. Odbiorca w wyjątkowych sytuacjach zastrzega sobie prawo do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, w zależności od warunków kontraktu zawartego z Narodowym Funduszem Zdrowia lub wskazań medycznych.

5.6. Odbiorca dopuszcza możliwość zmiany ilościowej asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia pod warunkiem że nie powoduje to zwiększenia ceny zamówienia brutto, dotyczy to sytuacji nieprzewidzianych i niezawinionych przez Zamawiającego takich jak wstrzymanie dostaw czy wycofanie z produkcji niektórych dawek przez producenta wytwórcę, wycofanie niektórych dawek i serii leków przez Inspekcję Farmaceutyczną.

5.7. Przedmiotem zmian treści umowy mogą być również zmiany adresowe stron umowy.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

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

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

VI.4.2. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures: Odwołanie

19.1. Wykonawcy a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

19.2. Zgodnie z art. 180 ust. 1 Prawo zamówień publicznych odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

19.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

19.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu.

19.5. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

19.6. Odwołanie wnosi się:

- 1) 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, albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

19.7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

1) 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej .

19.11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w ust. 19.6. i 19.7. wnosi się:

1) w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

19.12. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert .

19.13. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

VI.4.3. 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://http://www.uzp.gov.pl>

VI.5. Date of dispatch of this notice

11.9.2013