

Poland-Gliwice: Pharmaceutical products

OJ S 141/2021 23/07/2021

Contract notice**Supplies****Legal Basis:**

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy, Oddział w Gliwicach

Postal address: ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15

Town: Gliwice

NUTS code: PL229 Gliwicki

Postal code: 44-102

Country: Poland

E-mail: przetargi@io.gliwice.pl

Internet address(es):

Main address: <http://www.io.gliwice.pl>

I.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: <http://www.io.gliwice.pl/instytut/zamowienia>

Additional information can be obtained from the abovementioned address

Tenders or requests to participate must be submitted electronically via: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>

I.4. Type of the contracting authority

Other type: instytut badawczy

I.5. Main activity

Health

Section II: Object

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

Sukcesywne dostawy leków dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego, Oddziału w Gliwicach

Reference number: DO/DZ-381-1-29/21

II.1.2. Main CPV code

33600000 Pharmaceutical products

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

1. Przedmiotem niniejszego zamówienia są sukcesywne dostawy leków dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.
2. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.1÷2.21 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
3. Przedmiot zamówienia podzielony jest na 21 odrębnych zadań.
4. Klauzulę informacyjną wynikającą z treści art. 13 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, Zamawiający zamieścił w SWZ.

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

Ampicilin + Sulbactam
Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.1 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.

4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Antybiotyki
Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.2 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Aqua pro irigatione
Lot No: 3

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.3 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Ceftazidime

Lot No: 4

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.4 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Cetuximab
Lot No: 5

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.5 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia

form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.

6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

11. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 73 922,00 PLN. Szczegółowe informacje dotyczące wadium zawarte zostały w rozdziale XI SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Ipilimumab

Lot No: 6

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.6 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

11. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 147 643,00 PLN. Szczegółowe informacje dotyczące wadium zawarte zostały w rozdziale XI SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Kontrasty 5

Lot No: 7

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.7 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Lenvatinib

Lot No: 8

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.8 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).

3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.
11. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 82 778,00 PLN. Szczegółowe informacje dotyczące wadium zawarte zostały w rozdziale XI SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Melphalan
Lot No: 9

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.9 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji

znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.

6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Mitoxantrone

Lot No: 10

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.10 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Narkotyki

Lot No: 11

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.11 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Obinutuzumab

Lot No: 12

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.12 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich

skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.

4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.

5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.

6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

11. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 21 923,00 PLN. Szczegółowe informacje dotyczące wadium zawarte zostały w rozdziale XI SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Octreotide
Lot No: 13

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.13 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia

form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.

6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Różne

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.14 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może

wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Różne 6
Lot No: 15

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.15 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.

2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Różne 8

Lot No: 16

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.16 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.

5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego

wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Różne 9

Lot No: 17

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.17 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu

zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Tacrolimus

Lot No: 18

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.18 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Tamoxifen citrate

Lot No: 19

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.19 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich

skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.

4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.

5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.

6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Vandetanib
Lot No: 20

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
— „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.20 do SWZ,
— „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.

8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.

9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.

10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

11. Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 28 350,00 PLN. Szczegółowe informacje dotyczące wadium zawarte zostały w rozdziale XI SWZ.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.

2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

II.2. Description

II.2.1. Title

Żywnienie 3

Lot No: 21

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL229 Gliwicki

Main site or place of performance: Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Gliwicach Ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-102 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

1. Opis przedmiotu zamówienia oraz warunki realizacji zamówienia zawarte są w załącznikach:
 - „Specyfikacja asortymentowo-cenowa” - załącznik nr 2.21 do SWZ,
 - „Projektowane postanowienia umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.) - Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanego produktu leczniczego oraz okazać je na żądanie Zamawiającego (nie dotyczy leków z importu docelowego).
3. Produkty lecznicze będące przedmiotem niniejszego zamówienia posiadają ustalone standardy jakościowe. Standardy te zostały ustalone dla każdego produktu leczniczego podczas jego rejestracji i są takie same w ramach substancji chemicznych wchodzących w ich skład. Produkty lecznicze do ich stosowania nie wymagają żadnych wyróżniających ich elementów w ramach pojedynczych substancji. Ponadto każdy produkt leczniczy będący przedmiotem obrotu na terenie RP musi być zarejestrowany.
4. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postaci form doustnych za wyjątkiem form rozpuszczalnych oraz możliwość zmiany ampułki na fiolkę.
5. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Odnosi się to do produktów leczniczych występujących w tej samej postaci oraz dotyczy substancji znajdujących się w wykazie substancji stosowanych w ramach programów terapeutycznych oraz substancji stosowanych w chemioterapii, i dotyczy tylko form doustnych oraz iniekcyjnych. Jednocześnie Zamawiający informuje, że powyższy zapis nie dotyczy łączenia form doustnych z iniekcyjnymi (nie łączymy takich form ze sobą). W związku z powyższym Wykonawcy mogą oferować produkty lecznicze różnych producentów.
6. W zadaniach, w których nie podano wielkości dawki, Zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.
7. Jeżeli produkt leczniczy w nazwie międzynarodowej znajduje się na liści refundacyjnej, wówczas oferowany produkt leczniczy musi się na niej znajdować i jego cena musi być równa bądź niższa od limitów finansowania.
8. Zaoferowane produkty lecznicze muszą posiadać, co najmniej 12 miesięczny termin ważności licząc od dnia dostawy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności do użycia krótszym niż 12 miesięcy tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej zgody Zamawiającego.
9. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej, ustanowienia dynamicznego systemu zakupów, aukcji elektronicznej oraz zamówień uzupełniających.
10. Wyznaczono termin składania ofert o 5 dni krótszy (30 dni) niż określony w art. 138 ust. 1 (35 dni), na podstawie art. 138. ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym „Zamawiający może wyznaczyć termin składania ofert o 5 dni krótszy niż określony w ust. 1, jeżeli składanie ofert

odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1.” W zakresie przedmiotowego postępowania składanie ofert odbywa się w całości przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w sposób określony w art. 63 ust. 1 ustawy Pzp.

II.2.5. Award criteria

Criteria below
Price

II.2.6. Estimated value

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

End: 22/10/2022

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. Zamawiający przy ocenie ofert będzie stosował procedurę określoną w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Dot. pkt II.2.7: Termin wykonania przedmiotu zamówienia: sukcesywnie do dnia 22 października 2022 r. licząc od dnia zawarcia umowy albo do chwili wcześniejszego wyczerpania limitu finansowego Zamawiającego na wykonanie umowy określonego w §3 ust. 1 projektowanych postanowień umowy.

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. Warunki udziału w postępowaniu, określone przez Zamawiającego spośród warunków, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp:

1) Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że posiada aktualne zezwolenie na obrót hurtowy produktami leczniczymi lub na wytwarzanie lub import produktu leczniczego będącego przedmiotem zamówienia, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 974 ze zm.).

2) Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że posiada aktualne zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi będącymi przedmiotem zamówienia, zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. - O przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 2050) - dotyczy przystąpienia do zadania zawierającego środki odurzające.

2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej zostanie spełniony, jeżeli przynajmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o

udzielenie zamówienia będzie posiadał uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i sam zrealizuje dostawy, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

III.1.2. Economic and financial standing

List and brief description of selection criteria:

Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie.

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

1. Warunki realizacji zamówienia zawarte są w „Projektowanych postanowieniach umowy, które zostaną wprowadzone do treści umowy” - załącznik nr 4 do SWZ.
2. Zamawiający przewiduje możliwość zmian postanowień zawartej umowy (tzw. zmiany kontraktowe w oparciu o art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy Pzp) w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami zawartymi w załączniku nr 4 do SWZ. Zmiana umowy może także nastąpić w przypadkach, o których mowa w art. 455 ust. 1 pkt 2-4 oraz ust. 2 ustawy Pzp.
3. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

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: 20/08/2021 Local time: 09:00

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

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

Polish

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

Tender must be valid until: 17/11/2021

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 20/08/2021 Local time: 11:00

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

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

1) nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1-6, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp,

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu określone przez Zamawiającego.

2. Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć:

1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia sporządzone zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu Wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „JEDZ” - załącznik nr 3 do SWZ.

2) aktualne na dzień składania ofert: „Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia” składane na podstawie art. 117 ust. 4 ustawy Pzp - załącznik nr 5 do SWZ.

3) odpis lub informację z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru, w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania.

Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, o których mowa pkt. 2 ppkt. 3), jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.

3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych:

3.1 dotyczących braku podstaw wykluczenia:

1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:

1. art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych,

2. art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

— sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

2) oświadczenia Wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;

3) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

4) oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,

b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,

c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp.

3.2 dotyczących spełniania warunków udziału w postępowaniu: zezwolenia, licencji, koncesji lub wpisu do rejestru działalności regulowanej (w odniesieniu do warunków opisanych w sekcji III.1.1 niniejszego ogłoszenia).

4. Informacje na temat wspólnego ubiegania się Wykonawców o udzielenie zamówienia zawarte zostały w rozdziale IX SWZ.

5. Szczegółowe informacje dotyczące niniejszego postępowania zawarte są w SWZ.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

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

VI.4.2. Body responsible for mediation procedures

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

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

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy.

2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

3. Zgodnie z art. 515 ustawy Pzp:

1. Odwołanie wnosi się:

1) w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne, w terminie:

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

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

4. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub konkurs lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne.
5. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 3 i 4 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, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne.
6. Jeżeli Zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie:
- 1) 15 dni od dnia zamieszczenia w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenia o wyniku postępowania albo 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, a w przypadku udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki – ogłoszenia o wyniku postępowania albo ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, zawierającego uzasadnienie udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki;
 - 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli Zamawiający:
 - a. nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia; albo
 - b. opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o udzieleniu zamówienia, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki.
7. Więcej informacji o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy oraz innym podmiotom zostały zawarte w rozdziale XXIV Specyfikacji Warunków Zamówienia.
8. Zasady, terminy oraz sposób korzystania ze środków ochrony prawnej szczegółowo regulują przepisy działu IX ustawy - Środki ochrony prawnej (art. 505-590 ustawy Pzp).

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

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

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

VI.5. Date of dispatch of this notice

20/07/2021