

Poland-Czarne: Pharmaceutical products

OJ S 144/2023 28/07/2023

Contract notice

Supplies

Legal Basis:

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Zakład Karny w Czarne

National registration number: 000319925

Postal address: ul. Pomorska 1

Town: Czarne

NUTS code: PL63 Pomorskie

Postal code: 77-330

Country: Poland

Contact person: Agnieszka Sekulska

E-mail: dkw_czarne@sw.gov.pl

Telephone: +48 598330860

Fax: +48 598332009

Internet address(es):

Main address: <http://sw.gov.pl/>

Address of the buyer profile: www.sw.gov.pl

I.3. Communication

The procurement documents are available for unrestricted and full direct access, free of charge, at: https://platformazakupowa.pl/pn/zk_czarne

Additional information can be obtained from the abovementioned address

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

I.4. Type of the contracting authority

Other type: Służba Więzienna

I.5. Main activity

Public order and safety

Section II: Object

II.1. Scope of the procurement

II.1.1. Title

Sukcesywne dostawy środków farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarne

Reference number: DKW.2232.126.2023.AS

II.1.2. Main CPV code

33600000 Pharmaceutical products

II.1.3.

Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

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

Pakiet I: leki

Lot No: 1

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL637 Chojnicki

Main site or place of performance: Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

II.2.4. Description of the procurement

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin realizacji / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Weighting: 20

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

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

End: 30/09/2024

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

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

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Pakiet II: leki zawierające środki odurzające lub substancje psychotropowe
Lot No: 2

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL637 Chojnicki

Main site or place of performance: Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

II.2.4. Description of the procurement

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne

z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin realizacji / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Weighting: 20

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

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

End: 30/09/2024

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

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

II.2.14. Additional information

II.2. Description

II.2.1. Title

Pakiet III: leki recepturowe

II.2.2. Additional CPV code(s)

33600000 Pharmaceutical products

II.2.3. Place of performance

NUTS code: PL637 Chojnicki

Main site or place of performance: Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

II.2.4. Description of the procurement

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za

dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

II.2.5. Award criteria

Criteria below

Quality criterion - Name: Termin realizacji / Weighting: 20

Quality criterion - Name: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Weighting: 20

Price - Weighting: 60

II.2.6. Estimated value

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

End: 30/09/2024

This contract is subject to renewal: no

II.2.10. Information about variants

Variants will be accepted: no

II.2.11. Information about options

Options: no

II.2.13. Information about European Union funds

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

II.2.14. Additional information

Section III: Legal, economic, financial and technical information

III.1. Conditions for participation

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

List and brief description of conditions:

Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców posiadających zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, o którym mowa w art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

III.1.2. Economic and financial standing

List and brief description of selection criteria:

Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

III.1.3. Technical and professional ability

List and brief description of selection criteria:

Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone we wzorze umowy o udzielenie zamówienia publicznego stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ

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: 30/08/2023 Local time: 08:00

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: 27/11/2023

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 30/08/2023 Local time: 09:00

Place:

Strona internetowa prowadzonego postępowania https://platformazakupowa.pl/pn/zk_czarne

Information about authorised persons and opening procedure: Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert na stronie prowadzonego postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: yes

Estimated timing for further notices to be published:

Najdalej 12 miesięcy od terminu podpisania umowy

VI.2. Information about electronic workflows

Electronic invoicing will be accepted

Electronic payment will be used

VI.3. Additional information

1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert w wysokości:
Pakiet I: 30 000,00 PLN (słownie: trzydzieści tysięcy złotych 00/100),
Pakiet II: 500,00 PLN (słownie: pięćset złotych 00/100),
Pakiet III: 80,00 PLN (słownie: osiemdziesiąt złotych 00/100),
Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert i utrzymywać nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.
2. Wadium może być wniesione w:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) gwarancjach bankowych;
 - 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2020 r. poz. 299 oraz z 2022 r. poz. 807 i 1079).
3. Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto banku Narodowy Bank Polski O/O Gdańsk o numerze: 44 1010 1140 0033 8813 9120 1000 z dopiskiem na przelewie: „Skrócona nazwa Wykonawcy, Wadium w postępowaniu DKW. 2232.126.2023.AS oraz numer pakietu, na który wnoszone jest wadium.”.
4. Z treści wadium wnoszonego w formie: gwarancji bankowej, gwarancji ubezpieczeniowej lub poręczeniach udzielonych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości powinno wynikać bezwarunkowe, na pierwsze pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy.
5. Wadium wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w ust. 2 pkt 2-4 należy przekazać Zamawiającemu wraz z Ofertą w oryginale w postaci elektronicznej. Wadium musi zabezpieczać ofertę przez cały okres związania ofertą. Oferta Wykonawcy, który nie wniesie wadium lub wniesie wadium w sposób nieprawidłowy, lub nie będzie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złoży wniosek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy zostanie odrzucona z postępowania na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy.
6. Treść gwarancji wadialnej musi zawierać następujące elementy:
 - 1) nazwę dającego zlecenie (Wykonawcy), beneficjenta gwarancji/poręczenia (Zamawiającego), gwaranta (banku lub instytucji ubezpieczeniowej udzielających gwarancji /poręczenia) oraz wskazanie ich siedzib,
 - 2) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem – określenie przedmiotu zamówienia,
 - 3) kwotę gwarancji/poręczenia,
 - 4) zobowiązanie gwaranta/poręczyciela do zapłacenia bezwarunkowo i nieodwołalnie kwoty gwarancji/poręczenia na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy.
7. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (art. 58 Ustawy), zamawiający wymaga aby poręczenie lub gwarancja obejmowała swą treścią (tj. zobowiązanych z tytułu poręczenia lub gwarancji) wszystkich wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub aby z jej treści wynikało, że zabezpiecza ofertę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum)

8. Zamawiający rekomenduje aby, z postanowień gwarancji/poręczenia nie wynikał wymóg notarialnego poświadczenia podpisu zamawiającego pod wezwaniem do wypłaty z gwarancji.
9. Zamawiający zwraca wadium na zasadach uregulowanych w art. 98 ust. 1 - 5 ustawy.

VI.4. Procedures for review

VI.4.1. Review body

Official name: URZĄD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Postal address: ul. POSTĘPU 17

Town: WARSZAWA

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: +48 224587801

Fax: +48 224587800

Internet address: www.uzp.gov.pl

VI.4.3. Review procedure

Precise information on deadline(s) for review procedures:

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Środkami ochrony prawnej są:
 - a) Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej.
 - b) Skarga do Sądu przysługująca na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej lub postanowienie Prezesa Izby.
4. Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
 - c) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
5. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej przysługującym Wykonawcom można znaleźć w Dziale IX ustawy z dn. 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.).

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

Official name: URZĄD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Postal address: ul. POSTĘPU 17 A

Town: WARSZAWA

Postal code: 02-676

Country: Poland

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telephone: +48 224587801
Fax: +48 224587800
Internet address: www.uzp.gov.pl

VI.5. Date of dispatch of this notice
25/07/2023