

Poland-Gliwice: Pharmaceutical products

OJ S 248/2019 24/12/2019

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

Directive 2014/24/EU

Section I: Contracting authority

I.1. Name and addresses

Official name: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach

Postal address: ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15

Town: Gliwice

NUTS code: PL229 Gliwicki

Postal code: 44-101

Country: Poland

Contact person: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, pok. 104

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 Centrum Onkologii - Instytutu im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddziału w Gliwicach

Reference number: DO/DZ-381-1-182/19

II.1.2. Main CPV code

33600000 Pharmaceutical products

II.1.3. Type of contract

Supplies

II.1.4. Short description

Przedmiotem niniejszego zamówienia są sukcesywne dostawy leków dla Centrum Onkologii - Instytutu im. Marii Skłodowskiej-Curie Oddziału w Gliwicach, zwanego dalej Zamawiającym. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik

Nr 2.1 – 2.9 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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

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

Szczegółowe informacje dotyczące niniejszego postępowania zawarte są w SIWZ.

II.1.5. Estimated total value

II.1.6. Information about lots

This contract is divided into lots: yes

Tenders may be submitted for all lots

II.2. Description

II.2.1. Title

Arsenic trioxide

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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 1 - Arsenic trioxide

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.1 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 1 950,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Blinatumomab

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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 2 - Blinatumomab

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.2 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 28 793,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Celecoxib

Lot No: 3

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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 3 - Celecoxib

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.3 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ. 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. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta. Jeżeli produkty lecznicze 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. 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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 23,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Cytarabine

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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 4 - Cytarabine

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.4 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 1 907,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Fludarabine 2
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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 5 -Fludarabine 2

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.5 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ. 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. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta. Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 630,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Klej tkankowy
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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 6 -Klej tkankowy

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.6 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ. 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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 2 070,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Mitomycin

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

Zadanie nr 7 -Mitomycin

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.7 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 83,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Receptura

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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 8 -Receptura

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.8 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ.

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.

Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie

Z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego.

Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek.

Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta.

Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 1 644,00 PLN.

II.2. Description

II.2.1. Title

Różne
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: Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie, Oddział w Gliwicach ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15, 44-101 Gliwice Pomieszczenia Apteki

II.2.4. Description of the procurement

Zadanie nr 9 -Różne

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera specyfikacja asortymentowo-cenowa stanowiąca załącznik nr 2.9 do SIWZ oraz wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do SIWZ. 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. Produkty lecznicze stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do stosowania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 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 importu docelowego. Preparaty o tej samej nazwie chemicznej, ale o różnych dawkach, muszą być zaoferowane od jednego producenta, aby w praktyce istniała możliwość łączenia dawek. Jeżeli nie podano wielkości dawki, zamawiający zastrzega sobie możliwość składania zamówień na wszystkie dawki produkowane przez danego producenta. Jeżeli produkty lecznicze 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.

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.

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: 31/12/2020

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

Warunkiem udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest wniesienie wadium w wysokości: 74,00 PLN.

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:

Warunki udziału w postępowaniu, określone przez Zamawiającego zgodnie z art. 22 ust. 1b ustawy Pzp:

Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu ustanawia warunek dotyczący kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej. Wykonawca spełni warunek jeżeli wykaże, że posiada zezwolenie/koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej /składu konsygnacyjnego, a w przypadku gdy wykonawca jest wytwórcą zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r.(t.j. Dz.U. z 2019, poz. 499 ze zm.) – dotyczy wykonawców oferujących produkty lecznicze, nie dotyczy wykonawców będących podmiotem odpowiedzialnym w rozumieniu ustawy Prawo farmaceutyczne)

W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunek o których mowa w pkt. 3 ppkt. 1 zostanie spełniony jeżeli przynajmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia będzie posiadał ww. uprawnienia.

Wykonawca który w ramach zawartego konsorcjum wykaże posiadanie stosownych uprawnień musi realizować sam, tą część zamówienia, z którą wiąże się obowiązek posiadania wymaganych uprawnień.

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

Dotyczących spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

1) koncesję, zezwolenie, licencję lub dokument potwierdzający, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania (w odniesieniu do warunku opisanego w rozdziale VI w pkt.3 ppkt. 1.

III.2. Conditions related to the contract

III.2.2. Contract performance conditions

1. Warunki realizacji zawarte są we wzorze umowy który stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.
2. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy, w stosunku do treści oferty na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, zgodnie z warunkami podanymi we wzorze umowy.
3. Zmiana umowy może także nastąpić w przypadkach, o których mowa w art. 144 ust. 1 pkt 2–6 ustawy.

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: 24/01/2020 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: 23/03/2020

IV.2.7. Conditions for opening of tenders

Date: 24/01/2020 Local time: 12:00

Place:

Siedziba Zamawiającego. Budynek Główny Dyrekcji, Parter, Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, Sala Narad, pokój nr 103.

Information about authorised persons and opening procedure: Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest

poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego. Otwarcie ofert jest jawne. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

Section VI: Complementary information

VI.1. Information about recurrence

This is a recurrent procurement: no

VI.3. Additional information

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- 1) nie podlegają wykluczeniu,
- 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Podstawy wykluczenia z postępowania:

- 1) Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę/ów w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12+23 ustawy Pzp,
- 2) Zamawiający wykluczy również z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę/ów w okolicznościach, o którym mowa w art. 24 ust. 5 pkt. 1 i 8 ustawy Pzp.

Do oferty każdy Wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia – zwanego dalej „JEDZ”, sporządzonego zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w Rozporządzeniu Wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE oraz art. 80 ust. 3 dyrektywy 2014/25/UE.

Dokument, o którym mowa powyżej stanowi załącznik nr 3 do SIWZ.

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

Dotyczących braku podstaw wykluczenia:

- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
- 2) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,

Lub innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie

W całości wykonania decyzji właściwego organu,

- 3) zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,

- 4) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy,

5) oświadczenia Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności,

6) oświadczenia Wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne,

7) oświadczenia Wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie

Z dnia 12 stycznia 1991 r. - O podatkach i opłatach lokalnych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1170 ze zm.).

Pozostałe informacje zawarte są w SIWZ zamieszczonej na stronie internetowej Zamawiającego.

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes prawny w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki odwoławcze określone w ustawie z dnia 29.1.2004 r. Prawo zamówień publicznych. 2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp. 3. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy Pzp czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy Pzp. 4. Odwołanie powinno wykazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określić

żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające złożenie odwołania. 5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej albo elektronicznej opatrzonej bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym za pomocą ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu. 6. Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. 7. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w pkt. 6, albo w terminie 15 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób. 8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu a także wobec postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na stronie internetowej. 9. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 7 i 8 niniejszego rozdziału 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. 10. Jeżeli zamawiający mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze oferty najkorzystniejszej, odwołanie wnosi się nie później niż: 1) W terminie 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia; 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia. 11. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej oraz postępowania toczonego wskutek ich wniesienia określa Dział VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

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

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 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

19/12/2019