

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:372690-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Gliwice: Produkty farmaceutyczne
2021/S 141-372690**

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca

I.1) Nazwa i adresy

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

Adres pocztowy: ul. Wybrzeże Armii Krajowej 15

Miejscowość: Gliwice

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Kod pocztowy: 44-102

Państwo: Polska

E-mail: przetargi@io.gliwice.pl

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.io.gliwice.pl>

I.3) Komunikacja

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <http://www.io.gliwice.pl/instytut/zamowienia>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>

I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej

Inny rodzaj: instytut badawczy

I.5) Główny przedmiot działalności

Zdrowie

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

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

Numer referencyjny: DO/DZ-381-1-29/21

II.1.2) Główny kod CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

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) **Szacunkowa całkowita wartość**

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: tak
Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Ampicilin + Sulbactam
Część nr: 1

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Antybiotyki
Część nr: 2

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Aqua pro irigatione
Część nr: 3

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Ceftazidime
Część nr: 4

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Cetuximab
Część nr: 5

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Ipilimumab
Część nr: 6

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) Informacje dodatkowe

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) Opis

II.2.1) Nazwa:

Kontrasty 5
Część nr: 7

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) Opis zamówienia:

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Lenvatinib
Część nr: 8

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Melphalan
Część nr: 9

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Mitoxantrone
Część nr: 10

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Narkotyki
Część nr: 11

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) Opis zamówienia:

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) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Obinutuzumab

Część nr: 12

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) Informacje dodatkowe

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Octreotide
Część nr: 13

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**

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) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) Informacje dodatkowe

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) Opis

II.2.1) Nazwa:

Różne
Część nr: 14

II.2.2) Dodatkowy kod lub kody CPV

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) Miejsce świadczenia usług

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) Opis zamówienia:

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) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Różne 6

Część nr: 15

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Różne 8
Część nr: 16

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Różne 9
Część nr: 17

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Tacrolimus
Część nr: 18

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Tamoxifen citrate
Część nr: 19

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**
Kryteria określone poniżej
Cena
- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**
Koniec: 22/10/2022
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) **Informacje dodatkowe**
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) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**
Vandetanib
Część nr: 20
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**
33600000 Produkty farmaceutyczne
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**
Kod NUTS: PL229 Gliwicki
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:
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) **Opis zamówienia:**
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) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) Szacunkowa wartość

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) Informacje o opcjach

Opcje: nie

II.2.13) Informacje o funduszach Unii Europejskiej

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) Informacje dodatkowe

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) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Żywnienie 3
Część nr: 21

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL229 Gliwicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

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) **Opis zamówienia:**

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) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej
Cena

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Koniec: 22/10/2022

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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.

Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym

III.1) **Warunki udziału**

III.1.1) **Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego**

Wykaz i krótki opis warunków:

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) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie.

III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie określa warunku udziału w postępowaniu w tym zakresie.

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.2.2) **Warunki realizacji umowy:**

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.

Sekcja IV: Procedura

IV.1) **Opis**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

IV.1.3) **Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

IV.1.8) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) **Informacje administracyjne**

IV.2.2) **Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 20/08/2021

Czas lokalny: 09:00

IV.2.3) **Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom**

IV.2.4) **Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**

Polski

IV.2.6) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**

Oferta musi zachować ważność do: 17/11/2021

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 20/08/2021

Czas lokalny: 11:00

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie

VI.3) Informacje dodatkowe:

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) **Procedury odwoławcze**

VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: <http://uzp.gov.pl>

VI.4.2) **Organ odpowiedzialny za procedury mediacyjne**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: <http://uzp.gov.pl>

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

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 konkursu 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) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza
Adres pocztowy: ul. Postępu 17a
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Państwo: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Tel.: +48 224587801
Faks: +48 224587800
Adres internetowy: <http://uzp.gov.pl>

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
20/07/2021