

Ogłoszenie nr 562435-N-2020 z dnia 2020-07-15 r.

Gminny Samodzielny Publiczny Zakład Lecznictwa Otwartego w Ożarowie Mazowieckim:
Zakup wraz z sukcesywną dostawą produktów leczniczych/wyrobów medycznych
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: Zamieszczanie obowiązkowe

Ogłoszenie dotyczy: Zamówienia publicznego

Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Nie

Nazwa projektu lub programu

O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający

Nie

Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania

Nie

Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej

Nie

W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:

Informacje dodatkowe: e-mail: administracja@gspzlo-ozarow.pl

I. 1) NAZWA I ADRES: Gminny Samodzielny Publiczny Zakład Lecznictwa Otwartego w Ożarowie Mazowieckim, krajowy numer identyfikacyjny 16263572000000, ul. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, woj. mazowieckie, państwo Polska, tel. 22

722 10 38, e-mail gspzlo@op.pl, faks 22 722 22 25.

Adres strony internetowej (URL): <http://www.gspzlo-ozarow.pl/>

Adres profilu nabywcy: <http://www.gspzlo-ozarow.pl/>

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Jednostki organizacyjne administracji samorządowej

I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

I.4) KOMUNIKACJA:

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)

Tak

<http://www.gspzlo-ozarow.pl/>

Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków zamówienia

Tak

<http://www.gspzlo-ozarow.pl/>

Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem

Nie

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać:

Elektronicznie

Nie

adres

Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Nie

Inny sposób:

Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Tak

Inny sposób:

pisemnie

Adres:

Urząd Miejski w Ożarowie Mazowieckim, ul. Kolejowa 2, 05-850 Ożarów Mazowiecki

Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod adresem: (URL)

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Zakup wraz z sukcesywną dostawą produktów leczniczych/wyrobów medycznych

Numer referencyjny: GSPZLO.3.2020

Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny

Nie

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy

II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:

wszystkich części

Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:

7

II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku

partnerstwa innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt,

usługę lub roboty budowlane: 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. A – Artykułów medycznych, Cz. B – Środków ochrony osobistej, Cz. C – Leków, Cz. D – Urządzeń, Cz. E – Środków do dezynfekcji zabiegowej, Cz. F – Środków do dezynfekcji powierzchni, Cz. G – Pojemników i worków na odpady medyczne 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych

spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększy się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie

dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

II.5) Główny kod CPV: 33140000-3

Dodatkowe kody CPV:

Kod CPV
33190000-8
33141320-9
33141113-4
33141119-7
33141112-8
33141110-4
33141420-0
33199000-1
18143000-3
33600000-6
33690000-3
33100000-1
38423100-7
38412000-6
33191000-5
33741300-9
33631600-8
34928480-6
44619000-2

II.6) Całkowita wartość zamówienia *(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):*

Wartość bez VAT:

Waluta:

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita

maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp: Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:

miesiącach: 12 *lub* dniach:

lub

data rozpoczęcia: *lub* zakończenia:

Okres w miesiącach	Okres w dniach	Data rozpoczęcia	Data zakończenia
12			

II.9) Informacje dodatkowe: 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy (dotyczy części A - G) 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów

Określenie warunków: Zamawiający nie precyzuje tego warunku

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków: Zamawiający nie precyzuje tego warunku

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: Zamawiający wymaga aby Wykonawca: a. w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych wykonał co najmniej dwa zamówienia, polegające na dostawie produktów leczniczych/ wyrobów medycznych

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:

Nie

Informacje dodatkowe:

III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA

III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp

III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy Pzp Tak Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia:
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 3 ustawy Pzp)
Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 4 ustawy Pzp)

III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI

Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Tak

Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji

Nie

III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:

a) Oświadczenie Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia z postępowania składane na podstawie art. 25a ust 1 ustawy Pzp. Dokument ten będzie załącznikiem Nr 2 do oferty. b) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp *Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa - w pkt. 8.3.2 lit. a) SIWZ składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że: - nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości, Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Dokumenty, o których mowa w pkt. 8.3.2 lit a) lub zastępujący je dokument, o którym mowa powyżej, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu. Wykonawcy mający siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, składają wymagane przez Zamawiającego dokumenty zgodnie z dyspozycją § 7.1 Rozporządzenia Prezesa Rady

Ministrów z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia. (Dz.U. z 2016 r. poz.1126), Rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U.2018.1993) oraz Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 16 grudnia 2019 r. zmieniającym rozporządzenie zmieniające rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. 2019.2447) c) W terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust. 3 Pzp Wykonawca zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzi do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Jeśli Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej niniejsze oświadczenie może być złożone razem z ofertą. (załącznik nr 3 do SIWZ)

III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP

III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

a) Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy Pzp Dokument ten będzie załącznikiem Nr 1 do oferty. b) wykaz dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych nie wcześniej niż w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, potwierdzający wykonanie minimum 2 zamówienia polegające na dostawie produktów leczniczych/wyrobów medycznych wraz z podaniem przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy te zostały wykonane oraz załączeniem dowodów określających czy dostawy zostały wykonane należycie lub są wykonywane należycie Dowodami w przypadku zamówień na dostawy są: – referencje, – inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, – gdy z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy – w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków. c) certyfikat CE lub deklaracja zgodności lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych dla zaoferowanych wyrobów medycznych, aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami,

III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:

III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W

CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP

III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)

a) Pełnomocnictwo do podpisania oferty i występowania w imieniu wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia, jeżeli wykonawca nie będzie występował osobiście lub poprzez przedstawiciela upoważnionego w dokumentach rejestrowych. Dokument ten będzie załącznikiem Nr 3 do oferty. b) Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument ten będzie załącznikiem Nr 4 do oferty. c) *Zobowiązanie podmiotów, na których zdolnościach technicznych, zawodowych, sytuacji finansowej lub ekonomicznej polega Wykonawca do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. (*jeżeli dotyczy) Dokument ten będzie załącznikiem Nr 5 do oferty. d) Wypełnione zestawienie/a cenowe (cennik) wymaganych/oferowanych produktów leczniczych/wyrobów medycznych, dotyczących części A - G Dokument ten będzie załącznikiem Nr 6 do oferty. e) Oświadczenie wykonawcy o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu i używania zaoferowanego asortymentu zgodnie z wymaganiami prawnymi określonymi w ustawie Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001 roku (t.j. Dz.U.2020.944) oraz w ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) i rozporządzeniami wykonawczymi wydanymi na jej podstawie Dokument ten będzie załącznikiem Nr 7 do oferty.

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) OPIS

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: Przetarg nieograniczony

IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:

Nie

Informacja na temat wadium

IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Informacje dodatkowe:

IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Nie

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty

zasadniczej:
Nie

IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu

(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Nie

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

IV.1.8) Aukcja elektroniczna

Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej *(przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem)* Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:

Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):

Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji

technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:

Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert:

IV.2.2) Kryteria

Kryteria	Znaczenie
cena	100,00

IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)

Tak

IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne

IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

IV.4) Licytacja elektroniczna

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postąpień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

IV.5) ZMIANA UMOWY

Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

A) Zamawiający określa następujące warunki, w jakich przewiduje możliwość dokonania zmian zawartej umowy odnośnie wydłużenia terminu realizacji zadania z pkt. 3.1 SIWZ: 1. Z powodu działania siły wyższej, np. wystąpienia zdarzenia losowego wywołanego przez czynniki zewnętrzne, którego nie można było przewidzieć, w szczególności zagrażającego bezpośrednio życiu lub zdrowiu ludzi lub grożącego powstaniem szkody w znacznych rozmiarach. 2. W przypadku gdy z przyczyn technicznych (w szczególności zakończenia produkcji lub niedostępności na rynku urządzenia zaoferowanego w ofercie) konieczne jest dokonanie zmiany np. rodzaju/modelu/typu, a parametry te będą nie gorsze niż parametry zaproponowanego w ofercie urządzenia. 3. Z przyczyn zależnych od Zamawiającego, których nie mógł przewidzieć w chwili zawarcia umowy. 4. Z uwagi na masowe występowanie choroby zakaźnej ludzi (w szczególności koronawirus / COVID-19, etc.) mające bezpośredni lub pośredni wpływ na terminową realizację niniejszego zadania. 5. W przypadku niewyczerpania wartości umowy, określonej w § 7 ust. 4 umowy, w terminie na jaki umowa została zawarta, Zamawiający dopuszcza przedłużenie terminu realizacji dostaw maksymalnie do 31.12.2021 roku. B) Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień zawartej

umowy w stosunku do treści oferty na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, o ile zachodzą okoliczności wymienione w art. 144 ust.1 ustawy Pzp, w szczególności w następującym przypadku: - wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. C) Zamawiający informuje, że wynagrodzenie Wykonawcy w przypadku zmiany mającej wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę: a) - stawki podatku VAT może ulec zmianie o kwotę wynikającą ze zmienionej stawki tego podatku obowiązującej w dacie powstania obowiązku podatkowego w czasie trwania umowy, b) - wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę może ulec zmianie o wartość równą dodatkowym kosztom, które Wykonawca poniesie; nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany, c) - zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne może ulec zmianie o wartość równą dodatkowym kosztom, które Wykonawca poniesie; nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany, d) - zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych może ulec zmianie o wartość równą dodatkowym kosztom, które Wykonawca poniesie; nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany. D) Powyższe zmiany do umowy wprowadzone zostaną na podstawie aneksu do umowy. E) W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany związane z przedmiotem umowy, które nie wymagają zawierania pisemnego aneksu wyłącznie w przypadkach: a) zmiany urzędowych cen produktu farmaceutycznego w tym cen zbytu produktu farmaceutycznego stanowiących podstawę limitu w danej grupie limitowej, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, w granicach obniżenia lub podwyższenia cen. Nowa cena urzędowa obowiązuje strony od dnia wejścia w życie odpowiednich przepisów prawa, a zmiana cen towarów wywołana tymi przepisami nie wymaga zawierania pisemnych aneksów do umowy, b) zmiany wartości refundacji leków, c) zmiany produktu farmaceutycznego, stanowiącego podstawę limitu w danej grupie limitowej, d) objęcia produktu farmaceutycznego refundacją, powodującą zmianę dotychczasowej ceny tego produktu, e) zmiany decyzji administracyjnej o objęciu produktu farmaceutycznego/refundacją w zakresie jego urzędowej ceny zbytu, przy jednoczesnym wskazaniu tegoż produktu leczniczego jako podstawy limitu w grupie limitowej.

IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):

1. Wykonawca może wydzielić w ofercie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i zastrzec w odniesieniu do tych informacji, które nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania – oznaczając np. klauzulą „POUFNE – Dokument stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U.2019.1010)”. Wypełniony formularz (druk) oferty nie może zostać zastrzeżony. (art. 86 ust 4 ustawy Pzp)
2. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U.2019.1010), jeżeli wykonawca, nie

później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. (w uzasadnionym wypadku zastrzeżenie należy dołączyć do oferty). Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust.4 ustawy Pzp. (Art.8 ust.3 ustawy Pzp).

Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym

IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2020-07-24, godzina: 11:00,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Nie

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

> polski

IV.6.3) Termin związania ofertą: do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

IV.6.4) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków, które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: Nie

IV.6.5) Informacje dodatkowe:

Uwaga !!! 1. W związku z obecnie panującą sytuacją epidemiczną może zaistnieć sytuacja, że oferty mogą być składane na biuro podawcze poprzez ich wrzucenie do skrzynki urzędowej, umieszczonej obok głównego wejścia do Urzędu Miejskiego w Ożarowie Mazowieckim. 2. Otwarcie ofert będzie transmitowane na żywo on-line na stronie internetowej: <https://ozarow-mazowiecki.pl/transmisja-z-otwarcia-ofert>

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

Część nr: 1 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZŁO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. A – Artykułów medycznych

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZŁO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. A – Artykułów medycznych, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZŁO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na

okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększy się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodne z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w

zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 33141320-9, 33141113-4, 33141119-7, 33141112-8, 33141110-4

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

Część nr: Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. B – Środków ochrony osobistej

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. B – Środków ochrony osobistej, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększył się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodne z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne

świadczenie rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 33141420-0, 33199000-1, 18143000-3

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

Część nr: 3 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. C – Leków

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. C – Leków, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększył się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu

ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawę zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) **Wspólny Słownik Zamówień(CPV):** 33140000-3, 33190000-8, 33600000-6, 33690000-3

3) **Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):**

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) **Czas trwania lub termin wykonania:**

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) **Kryteria oceny ofert:**

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) **INFORMACJE DODATKOWE:** 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba

Część nr: 4 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. D – Urządzeń

1) **Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. D – Urządzeń, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc

się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększy się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodne z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy

części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawę zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 33100000-1, 38423100-7, 38412000-6

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

Część nr: 5 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. E – Środków do dezynfekcji zabiegowej

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane: 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. E – Środków do dezynfekcji zabiegowej, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850

Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych. Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększył się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodne z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób

trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 33191000-5, 33741300-9

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od

poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

Część nr: 6 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. F – Środków do dezynfekcji powierzchni

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. F – Środków do dezynfekcji powierzchni, 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększy się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodne z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodne z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego),

zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzeżenie sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 33191000-5, 33631600-8

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.

Część nr: 7 **Nazwa:** Zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. G – Pojemników i worków na odpady medyczne

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup wraz z sukcesywną dostawą do Gminnego Samodzielnego Publicznego Zakładu Lecznictwa Otwartego (GSPZLO) w Ożarowie Mazowieckim : Cz. G – Pojemników i worków na odpady medyczne 2. Miejsce dostarczenia przedmiotu zamówienia – budynki GSPZLO w Ożarowie Mazowieckim : a. ul. Marii Konopnickiej 8, 05-850 Ożarów Mazowiecki, b. ul. Marii Konopnickiej 9, 05-850 Ożarów Mazowiecki, c. ul. Lipowa 28A, 05-860 Józefów 3. Szczegółowy opis zakresu przedmiotu zamówienia na cz. A, B, C, D, E, F, G zawarty został w załączniku Nr 1 do SIWZ - Formularzu asortymentowym, który zawiera wymagane, podstawowe parametry materiałów medycznych Podane w w/w załączniku ilości dostaw są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Podane ilości produktów w poszczególnych częściach są szacunkowe i mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 50%). Służyć one będą wyłącznie do porównania ofert oraz wybrania oferty najkorzystniejszej, tzn. że nie stanowią ostatecznego rozmiaru zamówienia, w wyniku czego nie mogą stanowić podstaw do zgłaszania roszczeń z tytułu niezrealizowanych dostaw albo podstawy do odmowy realizacji dostaw. Zamawiający nie będzie ponosił ujemnych skutków finansowych spowodowanych zmniejszeniem ilości i wartości dostaw. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmian ilościowych dostaw pomiędzy pozycjami w przedmiocie zamówienia. Zamawiający dopuszcza także możliwość zwiększenia zamawianych ilości poszczególnych produktów określonych w Załączniku nr 1 do SIWZ. W związku z powyższym Zamawiający, odnosząc się do zapisu art. 34 ust. 5 ustawy przewiduje możliwość zastosowania prawa opcji. W przypadku gdyby w trakcie realizacji umowy okazało się, że zwiększy się zapotrzebowanie Zamawiającego na dostawy materiałów medycznych, nie uwzględnione w załączniku Nr 1 do SIWZ, zastrzega się możliwość skorzystania z prawa opcji i zwiększenia dostaw po ryczałtowych cenach jednostkowych brutto jakie Wykonawca określił w swojej ofercie. Dostawa objęta prawem opcji może wynieść maksymalnie 50% ogólnej wartości kwoty ofertowej brutto przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza waloryzację cen produktów zawartych w ofercie Wykonawcy w trakcie realizacji umowy, pod niżej opisanym warunkiem. W przypadku wzrostu cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych na rynku (według cen hurtowych) tj. minimum

o ponad 20%, w stosunku do cen produktów leczniczych/wyrobów medycznych obowiązujących w dniu podpisania umowy lub w dniu ostatniej waloryzacji, wynagrodzenie Wykonawcy na jego pisemny, udokumentowany wniosek, może ulec zwiększeniu maksymalnie o średnioroczny wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, publikowany przez GUS za rok poprzedni, tj. rok 2019/20. Zmiana cen na skutek waloryzacji wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. 4. Wykonawca dostarczy produkty spełniające wymogi i wytworzone zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności: - dla wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dn. 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych (t.j. Dz.U.2020.186) - dla wyrobów leczniczych zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz.U.2020.944) - rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 17.02.2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016.211) 5. Wykonawca zobowiązany jest posiadać pozwolenie na hurtowy obrót produktami farmaceutycznymi (zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego), zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (t.j. Dz.U.2020.944). Dotyczy Wykonawców oferujących produkty farmaceutyczne. 6. Oferowane produkty muszą : - spełniać wymagania określone w załączniku Nr 1 do SIWZ, - posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w podmiotach wykonujących działalność leczniczą, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, - być dopuszczone do obrotu na terytorium Polski/UE. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawcy złożą wraz z ofertą oświadczenie, że do wykonania przedmiotu zamówienia Wykonawca użyje produktów posiadających świadectwa dopuszczające do obrotu na terenie Polski /UE. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odpowiednich dokumentów potwierdzających to oświadczenie, na każdym etapie badania ofert, jak również w trakcie realizacji umowy, - być oznakowane przez producenta w taki sposób, że możliwa jest identyfikacja zarówno produktu, jak i producenta, - być dostarczone w oryginalnych nieuszkodzonych opakowaniach zabezpieczonych przed dostępem osób trzecich, - być odpowiednio zabezpieczone przez Wykonawcę w czasie jego transportu do miejsca przeznaczenia, aby zapewnić kompletność i uchronić przed uszkodzeniem, - nie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. 7. Wykonawca zobowiązany jest do: - bezwzględnego zagwarantowania spełnienia warunków jakościowych określonych w zezwoleniu na produkcję lub innych ustalonych przez Ministerstwo Zdrowia w oparciu, o które zostały dopuszczone do obrotu oraz przestrzegania terminów ważności na dostarczony towar, - informowania na bieżąco Zamawiającego na własny koszt i ryzyko o czasowym wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu, albo zaprzestaniu produkcji produktów leczniczych/wyrobów medycznych oraz innych faktach mających istotne znaczenia dla ich użycia w zakresie świadczeń medycznych. 8. Oznakowanie dostarczonych wyrobów, instrukcje użytkowania, opis wyrobu, etykiety (oryginalne) muszą być sporządzone w języku polskim. 9. Okres przydatności materiałów medycznych do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od daty danej dostawy. Za jakość odpowiedzialny jest Wykonawca przez wskazany na produkcie okres ważności (nie dotyczy części D – Urządzenia). 10. Wymagany przez Zamawiającego minimalny okres gwarancji na dostawy zawarte w części D – Urządzenia to 24 miesiące. 11. Wykonawca dostarczać będzie wraz z przedmiotem zamówienia (z każdą partią każdego produktu) ulotkę w języku polskim, zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o produkcie, w tym o sposobie jego magazynowania i przechowywania. (w szczególności dotyczy części C zamówienia – Leki) 12. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia na własny koszt oraz wniesie dostarczony asortyment do pomieszczenia, we właściwym budynku z wymienionych w pkt. 2.3 SIWZ, wskazanego przez przedstawiciela Zamawiającego. Transport (warunki dostawy do Zamawiającego) przedmiotu zamówienia musi spełniać wymagania określone

przez producenta i odbywać się zgodnie z praktyką dystrybucyjną opisaną w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33140000-3, 33190000-8, 34928480-6, 44619000-2

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach: 12

okres w dniach:

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	100,00

6) INFORMACJE DODATKOWE: 1. Dostawa będzie realizowana w okresie 12 miesięcy od daty podpisania umowy 2. Dostawy towarów, stanowiących przedmiot zamówienia odbywać się będą na podstawie składanych zamówień w zależności od potrzeb. Realizacja dostaw częściowych powinna następować nie później niż w ciągu 2 dni roboczych (od poniedziałku do piątku) od złożenia zamówienia. 3. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznej, maksymalnie w ciągu 8 godzin, realizacji dostaw interwencyjnych (od poniedziałku do piątku), o ile zaistnieje taka potrzeba.