

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:435172-2013:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Łódź: Produkty farmaceutyczne  
2013/S 249-435172**

**Ogłoszenie o zamówieniu**

**Dostawy**

Dyrektywa 2004/18/WE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca**

**I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe**

SP ZOZ MSW w Łodzi  
ul. Północna 42  
Osoba do kontaktów: Jadwiga Edyta Czerwińska  
91-425 Łódź  
POLSKA  
Tel.: +48 426341270  
E-mail: [zamowienia@zoz-mswia-lodz.pl](mailto:zamowienia@zoz-mswia-lodz.pl)  
Faks: +48 426341254

**Adresy internetowe:**

Ogólny adres instytucji zamawiającej: [www.zoz-mswia-lodz.pl](http://www.zoz-mswia-lodz.pl)

**Więcej informacji można uzyskać pod adresem:** Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

**Specyfikacje i dokumenty dodatkowe (w tym dokumenty dotyczące dialogu konkurencyjnego oraz dynamicznego systemu zakupów) można uzyskać pod adresem:** Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

**Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres:** Powyższy(-e) punkt(-y) kontaktowy(-e)

**I.2) Rodzaj instytucji zamawiającej**

Podmiot prawa publicznego

**I.3) Główny przedmiot lub przedmioty działalności**

Zdrowie

**I.4) Udzielenie zamówienia w imieniu innych instytucji zamawiających**

Instytucja zamawiająca dokonuje zakupu w imieniu innych instytucji zamawiających: nie

**Sekcja II: Przedmiot zamówienia**

**II.1) Opis**

**II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez instytucję zamawiającą:**

Dostawa leków do pprcowni leku cytostatycznego

**II.1.2) Rodzaj zamówienia oraz lokalizacja robót budowlanych, miejsce realizacji dostawy lub świadczenia usług**

Dostawy  
Kupno  
Kod NUTS PL113

**II.1.3) Informacje na temat zamówienia publicznego, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów (DSZ)**

Ogłoszenie dotyczy zamówienia publicznego

II.1.4) **Informacje na temat umowy ramowej**

II.1.5) **Krótki opis zamówienia lub zakupu**

Dostawa leków do pracowni leku cytostatycznego

II.1.6) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

II.1.7) **Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

II.1.8) **Części**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do jednej lub więcej części

II.1.9) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.2.1) **Całkowita wielkość lub zakres:**

24 pozycje leków

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 400 000 PLN

II.2.2) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.3) **Informacje o wznowieniach**

Jest to zamówienie podlegające wznowieniu: nie

II.3) **Czas trwania zamówienia lub termin realizacji**

Okres w miesiącach: 11 (od udzielenia zamówienia)

**Informacje o częściach zamówienia**

Część nr: 1

Nazwa: pozycja 1

1) **Krótki opis**

Cyclophosphamidum 200mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

1000 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 2

Nazwa: pozycja 2

1) **Krótki opis**

Cytarabina 500mg a 10 ml

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

20 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 3

Nazwa: pozycja 3

1) **Krótki opis**

Pemetreksed 10mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

80 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 4

Nazwa: pozycja 4

1) **Krótki opis**

Bleomycinum sulphate proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań (po rekonstytucji roztworu: w fiolce stabilność chemiczną i fizyczną wykazano przez 24 godziny przy przechowywaniu w temp od 2 - 8°C. oraz 72 godziny w temp 25°C po rozcieńczeniu leku w roztworze nośnym stabilność chemiczną i fizyczną wykazano przez 72 godz w temp 25°C - 15000 IU/fiolkę

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

300 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 5

Nazwa: pozycja 5

1) **Krótki opis**

Irinotecanum roztwór koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji , fiolki z brązowego szkła zamykana korkiem chlorobutylovym pokrytym teflonem, aluminiowym kapsłem polipropylenowym z napisem "100" Stabilność produktu leczniczego w trakcie stosowania przez 24 h w temp. poniżej 25°C. i przez 48 godz w temp. od 2°C do 8°C -15 ml (300mg/15ml)

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

600 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 6

Nazwa: pozycja 6

1) **Krótki opis**

Oxaliplatin koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji fiołka zamknięta korkiem z kauczuku bromobutyłowego z aluminiowym uszczelnieniem i kapsłem. Po rozcieńczeniu lek ma zachować stabilność chemiczną i fizyczną przez 24h w temp 2-8 stop.cels. Lub przez 6 godzin w temp. 25 stop. cels. - 50 mg

- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
1500 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 7

Nazwa: pozycja 7

- 1) **Krótki opis**  
Cisplatinum rozt. musi zawierać składniki pomocnicze NaCL rozcieńczony HCL rozcieńczony NaOH i aq. pro inj. Koncentrat musi być przezroczysty, jasnożółty, po rozcieńczeniu produkt może być przechowywany do 14 dni w temp. pokojowej od 15 - 25 °C - 10 mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
300 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 8

Nazwa: pozycja 8

- 1) **Krótki opis**  
Cisplatinum rozt. musi zawierać składniki pomocnicze NaCL rozcieńczony HCL rozcieńczony NaOH i aq. pro inj. Koncentrat musi być przezroczysty, jasnożółty, po rozcieńczeniu produkt może być przechowywany do 14 dni w temp. pokojowej od 15 - 25°C - 25/50ml
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
700 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 9

Nazwa: pozycja 9

- 1) **Krótki opis**  
Dacarbazine - 100 mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
400 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 10

Nazwa: pozycja 10

1) **Krótki opis**

Ifosfamidum - 1000mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

200 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 11

Nazwa: pozycja 11

1) **Krótki opis**

Mitoxantronum - 20mg/10ml

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

5 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 12

Nazwa: pozycja 12

1) **Krótki opis**

Vinorelbinum - 10mg/1ml

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

500 fiolek

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 13

Nazwa: pozycja 13

1) **Krótki opis**

Vinblastinum - 5 mg- 1 opakowanie x 10 fiolek

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

4

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 14

Nazwa: pozycja 14

- 1) **Krótki opis**  
Vincristin - 1mg/1ml
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
80 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 15

Nazwa: pozycja 15

- 1) **Krótki opis**  
Leucovorin calcium - 200mg/20ml
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
2300 fiolek
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 16

Nazwa: pozycja 16

- 1) **Krótki opis**  
Mesna op 1 x 15 amp 100mg/ml a 4ml
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
100
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 17

Nazwa: pozycja 17

- 1) **Krótki opis**  
Fulvestrant amp - strzyk 250mg/5ml
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
12
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 18

Nazwa: pozycja 18

- 1) **Krótki opis**  
Vinorelbium x 1 kaps -20 mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
20 opakowań
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 19

Nazwa: pozycja 19

- 1) **Krótki opis**  
Vinorelbium x 1 kaps - 30mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
20 opakowań
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 20

Nazwa: pozycja 20

- 1) **Krótki opis**  
Imatynib x 30 kaps .Kapsułka twarda ,proszek w kolorze białym do żółtego w nieprzezroczystej jasnożółtej do żółtopomarańczowej kapsułka z napisem. Jedna kapsułka zawiera imatynib w postaci metanosulfonianu. Subst.pomocnicze;zawartość kaps. Celuloza mikrokryształiczna, kropsowidon, stearynian magnezu, bezwodna krzemionka koloidalna. Otoczka kapsułki; żelatyna , żółty tlenek żelaza , dwutlenek tytanu. Tusz; czerwony tlenek żelaza, szelak, lecytyna sojowa - 400mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
30 opakowań
- 4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**
- 5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 21

Nazwa: pozycja 21

- 1) **Krótki opis**  
Erlotynib x 30kaps - 150 mg
- 2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**  
33600000
- 3) **Wielkość lub zakres**  
6 opakowań

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 22

Nazwa: pozycja 22

1) **Krótki opis**

Gefitinib x 30 tabl - 250mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

6 opakowań

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 23

Nazwa: pozycja 23

1) **Krótki opis**

Capecytabina x 120 tabl - 500mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

350 opakowań

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

Część nr: 24

Nazwa: pozycja 24

1) **Krótki opis**

Capecytabina x 120 tabl - 150 mg

2) **Wspólny Słownik Zamówień (CPV)**

33600000

3) **Wielkość lub zakres**

80 opakowań

4) **Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia**

5) **Informacje dodatkowe na temat części zamówienia**

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

III.1) **Warunki dotyczące zamówienia**

III.1.1) **Wymagane wadia i gwarancje:**

Każda oferta musi być zabezpieczona wadium o wartości; dla ofert całkowitych 13 730,00 zł (24 Pozycje łącznie), dla ofert częściowych w wysokości:

Pozycja nr 1 - 110,00 zł

Pozycja nr 2 - 10,00 zł

Pozycja nr 3 - 550,00 zł

Pozycja nr 4 - 220,00 zł

Pozycja nr 5 - 600,00 zł



Pozycja nr 6 - 350,00 zł  
Pozycja nr 7 - 25,00 zł  
Pozycja nr 8 - 300,00 zł  
Pozycja nr 9 - 750,00 zł  
Pozycja nr 10 - 180,00 zł  
Pozycja nr 11 - 10,00 zł  
Pozycja nr 12 - 700,00 zł  
Pozycja nr 13 - 5,00 zł  
Pozycja nr 14 - 20,00 zł  
Pozycja nr 15 - 450,00 zł  
Pozycja nr 16 - 150,00 zł  
Pozycja nr 17 - 200,00 zł  
Pozycja nr 18 - 30,00 zł  
Pozycja nr 19 - 50,00 zł  
Pozycja nr 20- 2 800,00 zł  
Pozycja nr 21- 450,00 zł  
Pozycja nr 22- 600,00 zł  
Pozycja nr 23- 5 000,00 zł  
Pozycja nr 24- 170,00 zł

III.1.2) **Główne warunki finansowe i uzgodnienia płatnicze i/lub odniesienie do odpowiednich przepisów je regulujących:**

1Zamawiający uregułuje należności za dostarczane artykuły przelewem bankowym na konto wskazane na fakturze/rachunku w ciągu 30 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej faktury/rachunku po zrealizowaniu dostawy. W przypadku, gdy realizacja zamówienia odbywa się w terminie późniejszym, niż data wpływu faktury/rachunku do Zamawiającego termin płatności liczony jest od daty zrealizowania dostawy.

III.1.3) **Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa wykonawców, której zostanie udzielone zamówienie:**

III.1.4) **Inne szczególne warunki**

Wykonanie zamówienia podlega szczególnym warunkom: nie

III.2) **Warunki udziału**

III.2.1) **Sytuacja podmiotowa wykonawców, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego**

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów: W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy Pzp:

8.1.1 Posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca wykaże, iż posiada:

- zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. nr 45 poz. 271 z późn. zm.), w przypadku składania oferty na dostawę produktów leczniczych,

- zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005r. nr 179 poz. 1485 (jeżeli dotyczy).

8.1.2 Posiadają wiedzę i doświadczenie do wykonania zamówienia.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ( Zał. nr 1)

8.1.3 Dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ( Zał. nr 1)

8.1.4 Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

Wykonawca potwierdza spełnienie warunku poprzez złożenie oświadczenia ( Zał. nr 1)

8.2 W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp.

8.3 W postępowaniu mogą wziąć udział wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dotyczący braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy Pzp.

W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z warunków określonych w pkt. 8.1.1-8.1.4 winien spełniać co najmniej jeden z tych wykonawców albo wszyscy ci wykonawcy wspólnie.

Warunek określony w pkt 8.2 i 8.3 powinien spełniać każdy z wykonawców samodzielnie.

9. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu .

9.1. W celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, do oferty należy załączyć:

9.1.1. Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu określonych w art. 22 ust 1 ustawy Pzp, (zał. nr 1)

9.1.2. Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. nr 45 poz. 271 z późn. zm.), w przypadku składania oferty na dostawę produktów leczniczych.

9.1.3. Zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2005 r. nr 179 poz. 1485 ze zm.) (jeżeli dotyczy).

W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, oświadczenie o spełnieniu każdego z warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 składa co najmniej jeden z tych wykonawców albo wszyscy ci wykonawcy wspólnie.

9.2. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp należy złożyć następujące dokumenty w formie oryginału lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem sposobu reprezentacji:

9.2.1. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z Zał. Nr 2.

9.2.2. Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub w ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy,

przy czym osoby fizyczne w celu spełnienia w.w warunku zobowiązane są do przedstawienia wyłącznie oświadczenia o którym mowa w pkt 9.2.1.

9.2.3. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

9.2.4. Aktualne zaświadczenia właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzające, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.

9.2.5. Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust.1 pkt 4-8 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

9.2.6. Aktualną informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

9.2.7. Aktualną informacją z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 9.2.2. – 9.2.7. składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,
- b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek, na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
- c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie

Dokumenty, o których mowa w lit. a),b),c) powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w kraju zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie wydaje się dokumentów, o których mowa powyżej, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednia dla kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem – wystawione z odpowiednią datą wymaganą dla tych dokumentów.

9.3. W celu wykazania spełnienia warunku udziału w postępowaniu dotyczącego braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia wykonawcy w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust.2 pkt 5 ustawy Pzp należy złożyć następujące dokumenty w formie oryginału lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub osobę upoważnioną, z zachowaniem reprezentacji:

9.3.1. Listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust.2 pkt 5, albo informację o tym, że wykonawca nie należy do grupy kapitałowej (zał. nr 7)

W przypadku oferty składanej przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia publicznego, dokumenty potwierdzające, że wykonawca nie podlega wykluczeniu składa każdy z wykonawców oddzielnie.

Wykonawca powołujący się przy wykazaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu na wiedzę i doświadczenie, potencjał techniczny, osoby zdolne do wykonania zamówienia lub zdolności finansowe innych

podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, na zasadach określonych w art. 26 ust.2b Pzp zobowiązany jest udowodnić zamawiającemu, iż będzie dysponował zasobami niezbędnymi do realizacji zamówienia, w szczególności przedstawiając pisemne zobowiązanie innych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu zamówienia. Jeżeli wykonawca, wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 Pzp polega na zasobach innych podmiotów, na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b Pzp, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, zamawiający żąda przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów dotyczących tego podmiotu w zakresie wymaganym dla wykonawcy. Postanowienia dotyczące podmiotów, które mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej stosuje się odpowiednio. Ważność i forma dokumentów zgodnie z zapisami w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r.

9.4. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca musi przedstawić w ofercie:

9.4.1. Oświadczenie, że oferowane produkty lecznicze zostały dopuszczone do obrotu na zasadach określonych ustawą Prawo farmaceutyczne ( jeżeli dotyczy)

9.4.2. Oświadczenie, że produkowane wyroby medyczne zostały dopuszczone do obrotu na zasadach określonych ustawą o wyrobach medycznych ( jeżeli dotyczy)

III.2.2) **Zdolność ekonomiczna i finansowa**

III.2.3) **Kwalifikacje techniczne**

III.2.4) **Informacje o zamówieniach zastrzeżonych**

III.3) **Specyficzne warunki dotyczące zamówień na usługi**

III.3.1) **Informacje dotyczące określonego zawodu**

III.3.2) **Osoby odpowiedzialne za wykonanie usługi**

**Sekcja IV: Procedura**

IV.1) **Rodzaj procedury**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Otwarta

IV.1.2) **Ograniczenie liczby wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do składania ofert lub do udziału**

IV.1.3) **Zmniejszenie liczby wykonawców podczas negocjacji lub dialogu**

IV.2) **Kryteria udzielenia zamówienia**

IV.2.1) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Najniższa cena

IV.2.2) **Informacje na temat aukcji elektronicznej**

Wykorzystana będzie aukcja elektroniczna: nie

IV.3) **Informacje administracyjne**

IV.3.1) **Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą:**

63/D/13

IV.3.2) **Poprzednie publikacje dotyczące tego samego zamówienia**

nie

IV.3.3) **Warunki otrzymania specyfikacji, dokumentów dodatkowych lub dokumentu opisowego**

Termin składania wniosków dotyczących uzyskania dokumentów lub dostępu do dokumentów: 3.2.2014 - 15:00

Dokumenty odpłatne: nie

**IV.3.4) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu**

4.2.2014 - 10:00

**IV.3.5) Data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału zakwalifikowanym kandydatom**

**IV.3.6) Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu**  
polski.

**IV.3.7) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**  
w dniach: 30 (od ustalonej daty składania ofert)

**IV.3.8) Warunki otwarcia ofert**

Data: 4.2.2014 - 10:30

Miejscowość:

Dział zamówień publicznych - Budynek administracji I piętro

Osoby upoważnione do obecności podczas otwarcia ofert: nie

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

**VI.1) Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: tak

Przewidywany czas publikacji kolejnych ogłoszeń: listopad 2014 roku

**VI.2) Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

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

**VI.3) Informacje dodatkowe**

**VI.4) Procedury odwoławcze**

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

**VI.4.2) Składanie odwołań**

**VI.4.3) Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

**VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

20.12.2013