

**Ogłoszenie o zamówieniu  
Dostawy  
Sukcesywne dostawy materiałów dezynfekcyjnych**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY****1.1.) Rola zamawiającego**

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

**1.2.) Nazwa zamawiającego:** WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL MIEJSKI IM.DR EMILA WARMIŃSKIEGO - SPZOZ

**1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 092354746

**1.5) Adres zamawiającego**

**1.5.1.) Ulica:** ul. Szpitalna 19

**1.5.2.) Miejscowość:** Bydgoszcz

**1.5.3.) Kod pocztowy:** 85-826

**1.5.4.) Województwo:** kujawsko-pomorskie

**1.5.5.) Kraj:** Polska

**1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL613 - Bydgosko-toruński

**1.5.7.) Numer telefonu:** 3709124

**1.5.8.) Numer faksu:** 3709125

**1.5.9.) Adres poczty elektronicznej:** zp@szpital.bydgoszcz.pl

**1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpital.bydgoszcz.pl>

**1.6.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

**1.7.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE****2.1.) Ogłoszenie dotyczy:**

Zamówienia publicznego

**2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług:** Nie

**2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:**

Sukcesywne dostawy materiałów dezynfekcyjnych

**2.4.) Identyfikator postępowania:** ocds-148610-144e0b0d-2c96-11ef-86d2-4e696a6d8c25

**2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań:** Nie

**2.11.) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie wykonawcy, o których mowa w art. 94 ustawy:** Nie

**2.14.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej:** Nie

**2.16.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną**

Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

**SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA****3.1.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania**

<https://e-propublico.pl/Zamawiajacy/AktualneOgloszenia?zamawiajacyId=57d58902-8f37-4276-a9be-e702ed0f1563>

**3.2.) Zamawiający zastrzega dostęp do dokumentów zamówienia:** Nie

**3.4.) Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń**

oraz innych dokumentów wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej: Tak

**3.5.) Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami - adres strony internetowej:** <https://e-propublico.pl>

**3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej:** W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem <https://e-propublico.pl>. Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne. Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej <https://e-propublico.pl> oraz uznaje go za wiążący. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie. Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego, podpisu zaufanego lub podpisu osobistego zgodnie z wymaganiami określonymi w tym zakresie przez Zamawiającego w dokumencie SWZ. Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowe – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy: stały dostęp do sieci Internet; posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail), komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux, zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera); włączona obsługa JavaScript oraz Cookies. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku przesyłanego za pośrednictwem Platformy wynosi 80 MB, przy czym nie określa się limitu liczby plików. Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych: załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami przechowywane są na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej, a Zamawiający otrzyma dostęp do plików dopiero po upływie terminu otwarcia ofert; oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie "Data przesłania"; o terminie przesłania decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.

**3.8.) Zamawiający wymaga sporządzenia i przedstawienia ofert przy użyciu narzędzi elektronicznego modelowania danych budowlanych lub innych podobnych narzędzi, które nie są ogólnie dostępne:** Nie

**3.12.) Oferta - katalog elektroniczny:** Nie dotyczy

**3.14.) Języki, w jakich mogą być sporządzane dokumenty składane w postępowaniu:**

polski

**3.15.) RODO (obowiązek informacyjny):** Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 4 maja 2016 r.) – dalej: RODO – tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Wielospecjalistyczny Szpital Miejski im. dr. Emila Warmińskiego SPZOZ w Bydgoszczy. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego. Odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zgodnie z art. 8 oraz art. 96 ust. 3 Ustawy Pzp, a także art. 6 Ustawy z 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej. Dane osobowe Wykonawcy zawarte w protokole postępowania będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia. Jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy. Zamawiający nie planuje przetwarzania danych osobowych Wykonawcy w celu innym niż cel określony powyżej. Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalnoprawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Należą do nich obowiązki informacyjne z art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego oraz art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

**3.16.) RODO (ograniczenia stosowania):** Zamawiający informuje, że: udostępni dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie; udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia; w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia; skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników; w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania; w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego

prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępni tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

## SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

### 4.1.) Informacje ogólne odnoszące się do przedmiotu zamówienia.

4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe: Nie

4.1.2.) Numer referencyjny: DZP-270-30-2024

4.1.3.) Rodzaj zamówienia: Dostawy

4.1.4.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania: Nie

4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych: Tak

4.1.9.) Liczba części: 4

4.1.10.) Ofertę można składać na wszystkie części

4.1.11.) Zamawiający ogranicza liczbę części zamówienia, którą można udzielić jednemu wykonawcy: Nie

4.1.13.) Zamawiający uwzględnia aspekty społeczne, środowiskowe lub etykiety w opisie przedmiotu zamówienia: Nie

### 4.2. Informacje szczegółowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia:

#### Część 1

#### 4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Preparat do dekolonizacji pacjentów przed zabiegami chirurgicznymi

Preparat jest zgodny z następującymi normami: EN 14885 oraz wykazuje następujące spektrum działania:

bakterie zgodnie z normą EN 13727 (2/1), EN 1499 (2/2), EN 12791 (2/2)

drożdże zgodnie z normą EN 13624 (2/1)

wirusy zgodnie z normą EN 14476 (2/1)

Opakowanie: 500-1000 ml

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny

Ilość zamawiana (24 msc.) - 70 opakowań, butelka 1000 ml

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mniejszych opakowań jednostkowych, przy jednoczesnym przeliczeniu ilości zaoferowanego asortymentu do pełnych opakowań handlowych w górę.

4.2.6.) Główny kod CPV: 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 24 miesiące

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

### 4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Procentowo

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Wyłącznie kryterium ceny

#### Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 100

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

#### Część 2

#### 4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

poz. 1 - ROZTWÓR GOTOWY DO UŻYCIA. Preparat do każdego rodzaju niezakażonych i zakażonych ran, w tym ran

trudnogojących się oraz błon śluzowych. Do pielęgnacji skóry wokół obwodowych i centralnych dostępów naczyniowych oraz okolic stomii. Preparat zgodny z każdym rodzajem opatrunku (w tym zawierającym srebro). Usuwa biofilm i zapobiega jego powstawaniu, jałowy, nietoksyczny dla tkanek. Możliwość stosowania w czasie ciąży i laktacji oraz u dzieci od 1-go dnia życia. Produkt bezbarwny. Szerokie spektrum skuteczności przeciwbakteryjnej w przypadku wielu bakterii zarówno G- i G+.

Skład: połączenie poliheksanidu 0,1% oraz betainy 0,1%

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny

Ilość zamawiana (24 msc.) - 60 opakowań, butelka 350 ml

poz. 2 - ROZTWÓR GOTOWY DO UŻYCIA. Preparat do każdego rodzaju niezakażonych i zakażonych ran, w tym ran trudnogojących się oraz błon śluzowych. Do pielęgnacji skóry wokół obwodowych i centralnych dostępów naczyniowych oraz okolic stomii. Preparat zgodny z każdym rodzajem opatrunku (w tym zawierającym srebro). Usuwa biofilm i zapobiega jego powstawaniu, jałowy, nietoksyczny dla tkanek. Możliwość stosowania w czasie ciąży i laktacji oraz u dzieci od 1-go dnia życia. Produkt bezbarwny. Szerokie spektrum skuteczności przeciwbakteryjnej w przypadku wielu bakterii zarówno G- i G+.

Skład: połączenie poliheksanidu 0,1% oraz betainy 0,1%

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny

Ilość zamawiana (24 msc.) - 400 opakowań, butelka 1000 ml

poz. 3 - ROZTWÓR GOTOWY DO UŻYCIA. Preparat do każdego rodzaju niezakażonych i zakażonych ran, w tym ran trudnogojących się oraz błon śluzowych. Do pielęgnacji skóry wokół obwodowych i centralnych dostępów naczyniowych oraz okolic stomii. Preparat zgodny z każdym rodzajem opatrunku (w tym zawierającym srebro). Usuwa biofilm i zapobiega jego powstawaniu, jałowy, nietoksyczny dla tkanek. Możliwość stosowania w czasie ciąży i laktacji oraz u dzieci od 1-go dnia życia. Produkt sterylne, bezbarwny. Szerokie spektrum skuteczności przeciwbakteryjnej w przypadku wielu bakterii zarówno G- i G+.

Skład: połączenie poliheksanidu 0,1% oraz betainy 0,1%

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny

Ilość zamawiana (24 msc.) - 528 opakowań, ampułka 40 ml

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mniejszych (o maksymalnie 50%) opakowań jednostkowych, przy jednoczesnym przeliczeniu ilości zaoferowanego asortymentu do pełnych opakowań handlowych w górę.

**4.2.6.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje:** Nie

**4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej:** 24 miesiące

**4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia:** Nie

**4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane:** Nie

**4.3.) Kryteria oceny ofert:**

**4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert:** Procentowo

**4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert:** Wyłącznie kryterium ceny

**Kryterium 1**

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Cena

**4.3.6.) Waga:** 100

**4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert:** Nie

### Część 3

**4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

poz. 1 - ROZTWÓR do płukania, oczyszczania i nawilżania ostrych, przewlekłych i zanieczyszczonych ran oraz oparzeń pierwszego i drugiego stopnia. Skuteczny przeciwko bakteriom Gram+ i Gram-, w tym MRSA, ORSA, VRSA, VRE, wirusom, grzybom i przetrwalnikom. Skuteczność bójcza preparatu potwierdzona badaniami.

Skład: preparat na bazie kwas podchlorawego (0,004% - 0,005%)

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny.

Ilość zamawiana (24 msc.) - 400 op. 1000 ml

poz. 2 - ŻEL do oczyszczania i nawilżania ostrych, przewlekłych i zanieczyszczonych ran oraz oparzeń pierwszego i

drugiego stopnia. Skuteczny przeciwko bakteriom Gram+ i Gram- , w tym MRSA, ORSA, VRSA, VRE, wirusom, grzybom i przetrwalnikom. Skuteczność bójcza preparatu potwierdzona badaniami.

Skład: preparat na bazie kwas podchlorawego (0,004% - 0,005%)

Rejestracja: Produkt leczniczy lub produkt biobójczy lub wyrób medyczny.

Ilość zamawiana (24 msc.) - 96 op. 250 g.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mniejszych opakowań jednostkowych, przy jednoczesnym przeliczeniu ilości zaoferowanego asortymentu do pełnych opakowań handlowych w górę.

**4.2.6.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje:** Nie

**4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej:** 24 miesiące

**4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia:** Nie

**4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane:** Nie

**4.3.) Kryteria oceny ofert:**

**4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert:** Procentowo

**4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert:** Wyłącznie kryterium ceny

**Kryterium 1**

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Cena

**4.3.6.) Waga:** 100

**4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert:** Nie

## Część 4

**4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia**

Preparat w postaci pianki lub płynu. Stosowany do mycia noworodków od pierwszego dnia życia, w tym wcześniaków. Nie powodujący alergii, podrażnienia i wysuszenia skóry, z pompką dozującą.

Rejestracja: kosmetyk

Ilość zamawiana (24 msc.) - 22 op. 500 ml z pompką (montowaną fabrycznie lub załączoną osobno – 1 pompka do każdego opakowania).

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie mniejszych lub większych opakowań jednostkowych, przy jednoczesnym przeliczeniu ilości zaoferowanego asortymentu do pełnych opakowań handlowych w górę.

**4.2.6.) Główny kod CPV:** 33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

**4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje:** Nie

**4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej:** 24 miesiące

**4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia:** Nie

**4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane:** Nie

**4.3.) Kryteria oceny ofert:**

**4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert:** Procentowo

**4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert:** Wyłącznie kryterium ceny

**Kryterium 1**

**4.3.5.) Nazwa kryterium:** Cena

**4.3.6.) Waga:** 100

**4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert:** Nie

## SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

**5.1.) Zamawiający przewiduje fakultatywne podstawy wykluczenia: Nie****5.3.) Warunki udziału w postępowaniu: Tak****5.4.) Nazwa i opis warunków udziału w postępowaniu.**

Uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów  
O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów tj.

- 1) Wykonawca posiada zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w zakresie obrotu produktami leczniczymi, jeżeli Wykonawca jest dystrybutorem;
- 2) Wykonawca posiada zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktu leczniczego, gdy produkty lecznicze wytwarzane są bezpośrednio przez Wykonawcę;
- 3) w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsolidacyjny lub celny - posiada zezwolenie na prowadzenie składu zawierającego uprawnienie przyznane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie obrotu produktami leczniczymi.

Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa wewnętrznego

Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenia zamówienia Wykonawcę, wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7 ust. 1 pkt. 1) - 3) ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r. poz. 835) tj.:

- a) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu RADY (WE) 765/2006 i rozporządzeniu RADY (WE) 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
- b) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu RADY (WE) 765/2006 i rozporządzeniu RADY (WE) 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
- c) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu RADY (WE) 765/2006 i rozporządzeniu RADY (WE) 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

**5.5.) Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, o którym mowa w art.125 ust. 1 ustawy: Tak****5.6.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu: Zał. nr 3 - Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu****5.7.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu: Zał. nr 3 - Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu****5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:**

1. Dokumenty potwierdzające zgodność złożonej oferty z wymaganiami dokumentów zamówienia tj. CHPL, Karty Charakterystyk, Ulotki, Karty katalogowe itp.;
2. Dla produktów nie będących lekami - materiały prezentujące oferowane preparaty (np. prospekty, opisy, ulotki) w języku polskim, zawierające w szczególności obszar zastosowań, spektrum, sposób użycia preparatu;
3. Dla kosmetyków - ulotka z określeniem składu produktu oraz oświadczenie wykonawcy, że kosmetyk został wprowadzony do obrotu na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 04.10.2018 r. o produktach kosmetycznych;
4. Charakterystyka produktu leczniczego - dla środków będących produktami leczniczymi;
5. Karty charakterystyk (w tym karty charakterystyk substancji niebezpiecznych - o ile dotyczy) zaoferowanych preparatów (format PDF lub inny powszechnie dostępny);
6. Dla środków będących wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi - dokument potwierdzający zgłoszenie/wpis/powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
7. Pełne protokoły/raporty z badań wykonanych zgodnie z normami europejskimi w celu potwierdzenia spełniania warunków określonych w dokumentach zamówienia;
8. Dla środków będących wyrobami medycznymi:
  - a) właściwa Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz oznakowanie znakiem CE;
  - b) Certyfikaty zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną (lub producenta) zgodne z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o

wyrobach medycznych;

c) Oświadczenie o spełnieniu warunków wynikających z Rozporządzenia MDR, o stosowaniu ewentualnych przepisów przejściowych, zgodnie z art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych.

**5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych:** Tak

**5.10.) Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu po złożeniu oferty:**

1. Dokumenty potwierdzające zgodność złożonej oferty z wymaganiami dokumentów zamówienia tj. CHPL, Karty Charakterystyk, Ulotki, Karty katalogowe itp.;
2. Dla produktów nie będących lekami - materiały prezentujące oferowane preparaty (np. prospekty, opisy, ulotki) w języku polskim, zawierające w szczególności obszar zastosowań, spektrum, sposób użycia preparatu;
3. Dla kosmetyków - ulotka z określeniem składu produktu oraz oświadczenie wykonawcy, że kosmetyk został wprowadzony do obrotu na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 04.10.2018 r. o produktach kosmetycznych;
4. Charakterystyka produktu leczniczego - dla środków będących produktami leczniczymi;
5. Karty charakterystyk (w tym karty charakterystyk substancji niebezpiecznych - o ile dotyczy) zaoferowanych preparatów (format PDF lub inny powszechnie dostępny);
6. Dla środków będących wyrobami medycznymi lub produktami biobójczymi - dokument potwierdzający zgłoszenie/wpis/powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
7. Pełne protokoły/raporty z badań wykonanych zgodnie z normami europejskimi w celu potwierdzenia spełniania warunków określonych w dokumentach zamówienia;
8. Dla środków będących wyrobami medycznymi:
  - a) właściwa Deklaracja zgodności z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych oraz oznakowanie znakiem CE;
  - b) Certyfikaty zgodności wydane przez odpowiednią jednostkę notyfikowaną (lub producenta) zgodne z obowiązującą deklaracją zgodności i z uwzględnieniem przepisów przejściowych na podstawie art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych;
  - c) Oświadczenie o spełnieniu warunków wynikających z Rozporządzenia MDR, o stosowaniu ewentualnych przepisów przejściowych, zgodnie z art. 120 ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych.

**5.11.) Wykaz innych wymaganych oświadczeń lub dokumentów:**

Załącz. nr 1 - Formularz oferty;

Załącz. nr 2 - Formularz asortymentowo - cenowy

## SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA

**6.1.) Zamawiający wymaga albo dopuszcza oferty wariantowe:** Nie

**6.3.) Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną:** Nie

**6.4.) Zamawiający wymaga wadium:** Nie

**6.5.) Zamawiający wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy:** Nie

**6.6.) Wymagania dotyczące składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:**

Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie postępowania udzielenie zamówienia publicznego, którego dotyczy, wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia oraz ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument "Oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału", składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu

**6.7.) Zamawiający przewiduje unieważnienie postępowania, jeśli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia nie zostały przyznane:** Nie

## SEKCJA VII - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

**7.1.) Zamawiający przewiduje udzielenia zaliczek:** Nie

**7.3.) Zamawiający przewiduje zmiany umowy:** Tak

**7.4.) Rodzaj i zakres zmian umowy oraz warunki ich wprowadzenia:**

Zgodnie z Załącz. nr 4 do SWZ - Istotnymi postanowieniami umowy

**7.5.) Zamawiający uwzględnił aspekty społeczne, środowiskowe, innowacyjne lub etykiety związane z realizacją zamówienia:** Nie

## SEKCJA VIII – PROCEDURA

**8.1.) Termin składania ofert:** 2024-07-01 11:00

**8.2.) Miejsce składania ofert:** Drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-propublico.pl>

**8.3.) Termin otwarcia ofert:** 2024-07-01 11:30

**8.4.) Termin związania ofertą:** do 2024-07-30