

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:459801-2023:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Czarne: Produkty farmaceutyczne  
2023/S 144-459801**

**Ogłoszenie o zamówieniu**

**Dostawy**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca**

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Zakład Karny w Czarnem

Krajowy numer identyfikacyjny: 000319925

Adres pocztowy: ul. Pomorska 1

Miejscowość: Czarne

Kod NUTS: PL63 Pomorskie

Kod pocztowy: 77-330

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Agnieszka Sekulska

E-mail: [dkw\\_czarne@sw.gov.pl](mailto:dkw_czarne@sw.gov.pl)

Tel.: +48 598330860

Faks: +48 598332009

**Adresy internetowe:**

Główny adres: <http://sw.gov.pl/>

Adres profilu nabywcy: [www.sw.gov.pl](http://www.sw.gov.pl)

**I.3) Komunikacja**

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/zk\\_czarne](https://platformazakupowa.pl/pn/zk_czarne)

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

**I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej**

Inny rodzaj: Służba Więzienna

**I.5) Główny przedmiot działalności**

Porządek i bezpieczeństwo publiczne

**Sekcja II: Przedmiot**

**II.1) Wielkość lub zakres zamówienia**

**II.1.1) Nazwa:**

Sukcesywne dostawy środków farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem

Numer referencyjny: DKW.2232.126.2023.AS

**II.1.2) Główny kod CPV**

33600000 Produkty farmaceutyczne

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

II.1.6) **Informacje o częściach**

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

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet I: leki  
Część nr: 1

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

33600000 Produkty farmaceutyczne

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL637 Chojnicki  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt -

dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampulek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji / Waga: 20

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Waga: 20

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Koniec: 30/09/2024

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

#### II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

#### II.2.14) **Informacje dodatkowe**

#### II.2) **Opis**

##### II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet II: leki zawierające środki odurzające lub substancje psychotropowe

Część nr: 2

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

33600000 Produkty farmaceutyczne

##### II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL637 Chojnicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te

same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

#### II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji / Waga: 20

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Waga: 20

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Koniec: 30/09/2024

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

#### II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

#### II.2.14) **Informacje dodatkowe**

#### II.2) **Opis**

##### II.2.1) **Nazwa:**

Pakiet III: leki recepturowe

Część nr: 3

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

33600000 Produkty farmaceutyczne

##### II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL637 Chojnicki

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Apteka Zakładowa Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne

##### II.2.4) **Opis zamówienia:**

Przedmiotem zamówienia są: sukcesywne (według zamówień) dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem, ul. Pomorska 1, 77-330 Czarne, zgodnie z asortymentem wskazanym w Załączniku nr 1 (formularz cenowy zamówienia).

2. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Oferowane leki muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

4. Oferowane wyroby medyczne muszą posiadać ważne w terminach dokumenty dopuszczające do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974)

5. Na każde pisemne żądanie zamawiającego wykonawca dostarczy, nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania, aktualne dokumenty stwierdzające dopuszczenie dostarczanego produktu do obrotu i używania (dopuszcza się formę elektroniczną).

6. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach realizacji umowy musi być zakupiony w oficjalnym kanale sprzedaży.

7. Przedmiot zamówienia dostarczony w ramach niniejszej umowy musi być fabrycznie nowy, nieużywany, nieregenerowany, pozbawiony wad fizycznych i prawnych oraz nie noszący śladów jego wcześniejszego używania lub uszkodzenia.

Przedmiot zamówienia musi być dostarczony w fabrycznie zamkniętych opakowaniach, posiadających cechy pierwotnego opakowania, wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te, w języku polskim, muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

8. Jeśli w opisie przedmiotu zamówienia wskazana jest nazwa handlowa firmy, towaru lub produktu, zamawiający - w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji przetargowej parametrów, czy danych (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio towar bądź produkt - dopuszcza rozwiązania równoważne (generyki) zgodne z danymi technicznymi i parametrami zawartymi w w/w dokumentacji. Jako rozwiązania równoważne, należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji. Zamawiający pod pojęciem produktów równoważnych rozumie produkty zawierające tę samą substancję czynną w tej samej dawce oraz mające te same wskazania i tę samą drogę podania przy braku różnic postaci farmaceutycznej, których biorównoważność została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności.

9. W przypadku zaoferowania przez wykonawcę produktów farmaceutycznych równoważnych (generyków) w ramach oferowanego asortymentu, wówczas zamawiający zapłaci za dostarczone produkty równoważne (generyki) cenę nie wyższą, niż cena produktu wynikająca z zawartej umowy.

10. Wykonawca, który oferuje produkty farmaceutyczne równoważne (generyki) o innej wielkości opakowania niż podana w załączniku nr 1 do SWZ, w celu zachowania całkowitej wymaganej ilości jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania.

11. Oferowany przedmiot zamówienia w dniu składania ofert nie może być przeznaczony przez producenta do wycofania z produkcji lub sprzedaży.

12. Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy (licząc od daty dostawy) do końca okresu przydatności, chyba że Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie produktu z krótszą datą ważności.

13. Zamawiający nie dopuszcza:

- 1) zaoferowania suplementów diety,
- 2) zmiany insuliny,
- 3) zmiany wielkości opakowań maści i kremów.

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji / Waga: 20

Kryterium jakości - Nazwa: Termin realizacji zamówienia na „cito” / Waga: 20

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

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

Koniec: 30/09/2024

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

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

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

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

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

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

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

III.1) **Warunki udziału**

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

Wykaz i krótki opis warunków:

Za spełniających ten warunek Zamawiający uzna Wykonawców posiadających zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, o którym mowa w art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301, ze zm.).

III.1.2) **Sytuacja ekonomiczna i finansowa**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

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

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Zamawiający nie stawia szczegółowych wymagań w zakresie spełnienia tego warunku.

III.2) **Warunki dotyczące zamówienia**

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

Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone we wzorze umowy o udzielenie zamówienia publicznego stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ

**Sekcja IV: Procedura**

IV.1) **Opis**

IV.1.1) **Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

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

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

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

IV.2) **Informacje administracyjne**

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

Data: 30/08/2023  
Czas lokalny: 08:00

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

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

IV.2.6) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**  
Oferta musi zachować ważność do: 27/11/2023

IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**

Data: 30/08/2023  
Czas lokalny: 09:00  
Miejsce:

Strona internetowa prowadzonego postępowania [https://platformazakupowa.pl/pn/zk\\_czarne](https://platformazakupowa.pl/pn/zk_czarne)

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia:

Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert na stronie prowadzonego postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: tak  
Przewidywany termin publikacji kolejnych ogłoszeń:  
Najdalej 12 miesięcy od terminu podpisania umowy

VI.2) **Informacje na temat procesów elektronicznych**

Akceptowane będą faktury elektroniczne  
Stosowane będą płatności elektroniczne

VI.3) **Informacje dodatkowe:**

1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert w wysokości:

Pakiet I: 30 000,00 PLN (słownie: trzydzieści tysięcy złotych 00/100),

Pakiet II: 500,00 PLN (słownie: pięćset złotych 00/100),

Pakiet III: 80,00 PLN (słownie: osiemdziesiąt złotych 00/100),

Wadium należy wnieść przed upływem terminu składania ofert i utrzymywać nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 ustawy.

2. Wadium może być wniesione w:

1) pieniądzu;

2) gwarancjach bankowych;

3) gwarancjach ubezpieczeniowych;

4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2020 r. poz. 299 oraz z 2022 r. poz. 807 i 1079).

3. Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto banku Narodowy Bank Polski O/O Gdańsk o numerze: 44 1010 1140 0033 8813 9120 1000

z dopiskiem na przelewie: „Skrócona nazwa Wykonawcy, Wadium w postępowaniu DKW.2232.126.2023.AS oraz numer pakietu, na który wnoszone jest wadium.”.

4. Z treści wadium wnoszonego w formie: gwarancji bankowej, gwarancji ubezpieczeniowej lub poręczeniach udzielonych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości powinno wynikać bezwarunkowe, na pierwsze pisemne



żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy.

5. Wadium wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w ust. 2 pkt 2-4 należy przekazać Zamawiającemu wraz z Ofertą w oryginale w postaci elektronicznej. Wadium musi zabezpieczać ofertę przez cały okres związania ofertą. Oferta Wykonawcy, który nie wniesie wadium lub wniesie wadium w sposób nieprawidłowy, lub nie będzie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złoży wniosek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy zostanie odrzucona z postępowania na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy.

6. Treść gwarancji wadialnej musi zawierać następujące elementy:

- 1) nazwę dającego zlecenie (Wykonawcy), beneficjenta gwarancji/poręczenia (Zamawiającego), gwaranta (banku lub instytucji ubezpieczeniowej udzielających gwarancji/poręczenia) oraz wskazanie ich siedzib,
- 2) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem – określenie przedmiotu zamówienia,
- 3) kwotę gwarancji/poręczenia,
- 4) zobowiązanie gwaranta/poręczyciela do zapłacenia bezwarunkowo i nieodwołalnie kwoty gwarancji/poręczenia na pierwsze pisemne żądanie Zamawiającego w okolicznościach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy.

7. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (art. 58 Ustawy), zamawiający wymaga aby poręczenie lub gwarancja obejmowała swą treścią (tj. zobowiązanych z tytułu poręczenia lub gwarancji) wszystkich wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub aby z jej treści wynikało, że zabezpiecza ofertę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum)

8. Zamawiający rekomenduje aby, z postanowień gwarancji/poręczenia nie wynikał wymóg notarialnego poświadczenia podpisu zamawiającego pod wezwaniem do wypłaty z gwarancji.

9. Zamawiający zwraca wadium na zasadach uregulowanych w art. 98 ust. 1 - 5 ustawy.

#### VI.4) **Procedury odwoławcze**

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

Oficjalna nazwa: URZĄD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Adres pocztowy: ul. POSTĘPU 17

Miejscowość: WARSZAWA

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: [odwolania@uzp.gov.pl](mailto:odwolania@uzp.gov.pl)

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl)

##### VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Środkami ochrony prawnej są:
  - a) Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej.
  - b) Skarga do Sądu przysługująca na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej lub postanowienie Prezesa Izby.
4. Odwołanie do Krajowej Izby Odwoławczej przysługuje na:
  - a) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy;
  - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
  - c) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
5. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej przysługującym Wykonawcom można znaleźć w Dziale IX ustawy z dn. 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.).

VI.4.4) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

Oficjalna nazwa: URZĄD ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Adres pocztowy: ul.POSTĘPU 17 A

Miejscowość: WARSZAWA

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

E-mail: [odwolania@uzp.gov.pl](mailto:odwolania@uzp.gov.pl)

Tel.: +48 224587801

Faks: +48 224587800

Adres internetowy: [www.uzp.gov.pl](http://www.uzp.gov.pl)

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

25/07/2023