

**Polska – Produkty farmaceutyczne – Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety**  
**OJ S 196/2024 08/10/2024**  
**Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy**  
**Dostawy**

---

1. Nabywca

**1.1. Nabywca**

Oficjalna nazwa: Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie

E-mail: [przetargi@zzozczarnkow.x.pl](mailto:przetargi@zzozczarnkow.x.pl)

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

---

2. Procedura

**2.1. Procedura**

Tytuł: Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą

przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Identyfikator procedury: 57906fb9-f659-445e-84ed-7e33612599d9

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/2024

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

### **2.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

### **2.1.2. Miejsce realizacji**

Adres pocztowy: ul. Kościuszki 96

Miejscowość: Czarnków

Kod pocztowy: 64-700

Podpodział krajowy (NUTS): Pilski (PL411)

Kraj: Polska

### **2.1.4. Informacje ogólne**

Podstawa prawna:  
Dyrektywa 2014/24/UE  
Art. 132 Prawa Zamówień Publicznych

### 2.1.5. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które jeden oferent może składać oferty: 22

Warunki zamówienia:

Maksymalna liczba części zamówienia, których można udzielić jednemu oferentowi: 22

## 5. Część zamówienia

---

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: Pakiet I

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie

„Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wżwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/I/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

### 5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

### 5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

### 5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

## 5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: Pakiet II

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4)

Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiolki; 2) Zamiast fiolek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.  
Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/II/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### 5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: Pakiet III

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub

systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/III/2024

### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1)

Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2)

skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3)

uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania

Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4)

wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5)

uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania

Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w

zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji

umowy.

### 5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

### 5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

### 5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw

(MŚP)

### 5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0004**

Tytuł: Pakiet IV

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą

przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/IV/2024

### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania

Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: Pakiet V

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert

równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiolki; 2) Zamiast fiolek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/V/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### **5.1. Część zamówienia: LOT-0006**

Tytuł: Pakiet VI

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do

obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do

dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.  
Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/VI/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0007**

Tytuł: Pakiet VII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone

w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/VII/2024

#### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1)

Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2)

skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie)

zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### **5.1. Część zamówienia: LOT-0008**

Tytuł: Pakiet VIII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu

zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wzyw. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/VIII/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

### 5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

### 5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: Pakiet IX

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU)

stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający

zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/IX/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### 5.1. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: Pakiet X

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który

charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/X/2024

#### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1)

Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0011**

Tytuł: Pakiet XI

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca

oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XI/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Poddział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### **5.1. Część zamówienia: LOT-0012**

Tytuł: Pakiet XII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku

2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o

zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiolek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.  
Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XII/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: Pakiet XIII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości.

Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XIII/2024

#### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0014**

Tytuł: Pakiet XIV

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku

zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wżwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XIV/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

### 5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

### 5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

### 5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

### 5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa

Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

## 5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: Pakiet XV

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie

są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiolki; 2) Zamiast fiolek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XV/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: Pakiet XVI

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególnie proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego

Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0017**

Tytuł: Pakiet XVII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych

dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XVII/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania

Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Pilski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

## 5.1. Część zamówienia: LOT-0018

Tytuł: Pakiet XVIII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert

równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiolki; 2) Zamiast fiolek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XVIII/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### **5.1. Część zamówienia: LOT-0019**

Tytuł: Pakiet XIX

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do

obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do

dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.  
Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XIX/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### **5.1. Część zamówienia: LOT-0020**

Tytuł: Pakiet XX

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone

w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o powolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.

Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XX/2024

#### 5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1)

Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2)

skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie)

zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### **5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### **5.1.15. Techniki**

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### **5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

#### **5.1. Część zamówienia: LOT-0021**

Tytuł: Pakiet XXI

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU) stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu

zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wzyw. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampułek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XXI/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

### 5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

### 5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

### 5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

### 5.1. Część zamówienia: LOT-0022

Tytuł: Pakiet XXII

Opis: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa leków i płynów infuzyjnych z podziałem na XXII Pakiety dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie w roku 2024 i 2025 tzn. od dnia podpisania umowy do dnia 30 listopada 2025r. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ oraz w Projektowanych postanowieniach umowy (PPU)

stanowiących załącznik nr 3 do SWZ. Wykonawca może zaoferować wyłącznie produkty lecznicze, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2024 poz. 686) – dotyczy produktów leczniczych. Wykonawca może zaoferować wyłącznie wyroby, które zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2022, poz. 974) – dotyczy wyrobów medycznych. Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SWZ wraz z załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, źródło lub szczególny proces (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), normy polskie PN przenoszące normy europejskie lub międzynarodowe, europejskie normy lub oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości materiałów. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu (który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę), Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby użyte materiały, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykonawca jest zobowiązany udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Jeżeli normy, oceny techniczne, specyfikacje i systemy referencji technicznych dotyczą wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności określonych przez Zamawiającego, Wykonawca musi udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że dostawa lub usługa spełniają wymagania dotyczące wydajności lub funkcjonalności określone przez Zamawiającego. W przypadku zamówień o szczególnych cechach środowiskowych, społecznych lub innych, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw lub usług, z wymaganymi cechami, Zamawiający może żądać określonej etykiety (każdy dokument, który potwierdza spełnienie wymogów) od Wykonawcy. Wykonawca określi w Formularzu ofertowym w kolumnie „Producent/Nazwa Handlowa”, nazwę handlową zaoferowanego produktu. Jeżeli Wykonawca oferuje produkt w innym (większym, mniejszym) opakowaniu zobowiązany jest wpisać w tej kolumnie wielkość opakowania. W przypadku, gdy Wykonawca oferuje dany lek w opakowaniu zawierającym inną ilość niż została wpisana w formularzu ofertowym, należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań, zaokrąglając do pełnej liczby wwyż. W celu sprawdzenia poprawności przeliczenia Zamawiający prosi Wykonawców o zaznaczenie faktu przeliczenia ilości opakowań np. przez pogrubienie tekstu. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych w stosunku do wskazanych w Formularzu ofertowym nazw handlowych leków pod warunkiem, że zaoferowane odpowiedniki będą posiadać taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnych, postać farmaceutyczną, oraz muszą wykazać się równoważnością biologiczną wobec pozycji asortymentowej, której odpowiednik dotyczy i nie są suplementami diety. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych: 1) Zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki, drażetki, 2) Zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki lub drażetki, 3) Zamiast kapsułek – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, 4) Zamiast drażetek – tabletki powlekane, tabletki, kapsułki, 5) Zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek o dowolnym uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie, Zamawiający dopuszcza zamianę postaci iniekcyjnych: 1) Zamiast ampulek – fiołki; 2) Zamiast fiołek – ampułki. UWAGA 1 W związku z nieustannie zmieniającą się sytuacją na rynku produktów farmaceutycznych, Zamawiający

zwraca się do Wykonawców z prośbą, aby – niezwłocznie po zapoznaniu się z zapisami SWZ – informowali Zamawiającego o ewentualnych przypadkach braku danych asortymentów na rynku (z przyczyn obiektywnych, np. wycofanie z obrotu, wstrzymanie produkcji, itp.). UWAGA 2 W nagłych sytuacjach wykonawca umowy dla danej Części zamówienia zobowiązany jest do dostawy leków „na cito” w godzinach popołudniowych lub wieczornych w dniu złożenia zamówienia. Uzasadnione jest to nagłą potrzebą ratowania zdrowia i życia ludzkiego. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu.  
Wewnętrzny identyfikator: ZP/PN/1/XXII/2024

#### **5.1.1. Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji dla poszczególnych Części (Pakietów) zamówienia w zakresie do 50% wartości zamawianego asortymentu. 1) Zamawiający może skorzystać z prawa opcji w terminie obowiązywania umowy, 2) skorzystanie z prawa opcji nie stanowi zmiany umowy, opcja zostanie uruchomiona po przekroczeniu limitu ilości leków dla poszczególnych asortymentów w danej Części (Pakiecie) zamówienia, 3) uruchomienie opcji może nastąpić w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, liczba leków w ramach opcji może być wykorzystana w całości (50%) albo w części (mniej niż 50%), 4) wynagrodzenie przysługuje tylko za faktycznie wykorzystaną część opcji, 5) uruchomienie opcji może ale nie musi nastąpić, w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego, 6) Wykonawcy nie przysługuje prawo domagania się realizacji zamówienia w zakresie poszerzonym, jeżeli Zamawiający nie skorzysta z prawa opcji w toku realizacji umowy.

#### **5.1.2. Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

#### **5.1.3. Szacowany okres obowiązywania**

Data początkowa: 01/12/2024

Data zakończenia trwania: 30/11/2025

#### **5.1.6. Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie  
Przedmiotowe zamówienie jest odpowiednie również dla małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP)

#### **5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100

Waga (wartość procentowa, dokładna): 100

#### **5.1.11. Dokumenty zamówienia**

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

#### 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 06/11/2024 10:00:00 (UTC+1)

Termin, do którego oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 06/11/2024 10:15:00 (UTC+1)

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

#### 5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

#### 5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

TED eSender: Publications Office of the European Union

## 8. Organizacje

---

### 8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie

Numer rejestracyjny: 7631748697

Miejscowość: Czarnków

Kod pocztowy: 64-700

Podpodział krajowy (NUTS): Piłski (PL411)

Kraj: Polska

E-mail: [przetargi@zzozczarnkow.x.pl](mailto:przetargi@zzozczarnkow.x.pl)

Telefon: +48673528172

Faks: +48673528171

Adres strony internetowej: <https://www.szpitalczarnkow.pl>

Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://platformazakupowa.pl/transakcja/993097>

Profil nabywcy: <https://platformazakupowa.pl/czarnkow/aukcje>

**Role tej organizacji:**

Nabywca

### 8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Numer rejestracyjny: 5262239325

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

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

Telefon: +48 22 458 78 01

Adres strony internetowej: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://epuap.gov.pl/wps/portal/strefa-klienta/katalog-spraw/opis-uslugi/odwołanie-do-krajowej-izby-odwolawczej/UZP>

**Role tej organizacji:**

Organ odwoławczy

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

**8.1. ORG-0000**

Oficjalna nazwa: Publications Office of the European Union

Numer rejestracyjny: PUBL

Miejscowość: Luxembourg

Kod pocztowy: 2417

Podpodział krajowy (NUTS): Luxembourg (LU000)

Kraj: Luksemburg

E-mail: [ted@publications.europa.eu](mailto:ted@publications.europa.eu)

Telefon: +352 29291

Adres strony internetowej: <https://op.europa.eu>

**Role tej organizacji:**

TED eSender

11. Informacje o ogłoszeniu

---

**11.1. Informacje o ogłoszeniu**

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 9f317de9-377a-40b9-b4c2-abf1b5758135 - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 06/10/2024 18:58:30 (UTC)

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

**11.2. Informacje o publikacji**

Numer publikacji ogłoszenia: 605981-2024

Numer wydania Dz.U. S: 196/2024

Data publikacji: 08/10/2024