



Grójec dnia 2017.08.31

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

na zakup i dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

Wartość szacunkowa zamówienia przekracza równowartość kwoty
209 000 Euro

KARTA UZGODNIEN

do postępowania nr PCMG/P/8/2017

***na zakup i dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb
Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.***

Grójec, dnia 2017.08.31

Sporządzający SIWZ:

.....

Uzgadniam pod względem wymaganego
zakresu zamówienia i warunków jego realizacji

.....

(Kierownik Apteki)

Uzgadniam i potwierdzam zabezpieczenie
środków finansowych

.....

(Główny Księgowy)

Potwierdzam, że treść SIWZ jest zgodna
pod względem formalno-prawnym

.....

(Radca Prawny)

Potwierdzam, że warunki postępowania zostały
uzgodnione i zaakceptowane przez Komisję Przetargową
i są zgodne z ustawą Prawo zamówień publicznych

.....

(Przewodniczący Komisji Przetargowej)

Grójec, dnia 2017.08.31

Zatwierdzam przedłożone dokumenty
i wyrażam zgodę na rozpoczęcie postępowania

.....
(Prezes Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu)

ROZDZIAŁ I.
INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW

ROZDZIAŁ II.
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Załącznik nr 1 do formularza oferty

OŚWIADCZENIE (zgodne z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych)
dotyczące spełnienia warunków udziału w postępowaniu

Załącznik nr 2 do formularza oferty

OŚWIADCZENIE (zgodne z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych)
dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania

OŚWIADCZENIE (zgodne z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych) dotyczące przesłanek
wykluczenia z postępowania podmiotu, na którego zasoby powołuje się wykonawca

OŚWIADCZENIE (zgodne z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych)

dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania podwykonawcy nie będącego podmiotem, na którego zasoby
powołuje się wykonawca

Załącznik nr 3 do formularza oferty

Formularz cenowy

ROZDZIAŁ III. UMOWA (wzór)

ROZDZIAŁ I.

INSTRUKCJA DLA WYKONAWCÓW

1. ZAMAWIAJĄCY

Zamawiającym jest: **Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu**
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Adres: **ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec**
Tel.: **+48 48 664 91 01**
Fax: **+48 48 664 21 81**
E-mail: **sekretariat@pcmg.pl**
Adres strony internetowej: **www.pcmg.pl**
NIP: **797-201-92-61**
Nazwa banku i nr konta: **PKO BP 61 1020 1042 0000 8302 0363 3443**

2. OPIS SPOSOBU POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI WRAZ ZE WSKAZANIEM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO OSÓB UPRAWNIONYCH DO KONTAKTÓW

- 2.1.** Wszelkiego rodzaju oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje itp. Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną. Oferty, oświadczenia, umowy oraz dokumenty wymienione w pkt. 7 niniejszej instrukcji Wykonawcy przekazują wyłącznie w formie pisemnej.
- 2.2.** Jeżeli Zamawiający i Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
- 2.3.** Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Sp. z o.o.
05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10
Budynek „DOMONT” I piętro Zarząd PCMG
Fax 48 664 21 81
sekretariat@pcmg.pl

- 2.4.** Osobami uprawnionymi do kontaktów z Wykonawcami są:
- Małgorzata Kopeć – mgr. farmacji tel. 48 664 93 70**
- Renata Kazusek – specjalista ds. zamówień publicznych tel. 48 664 91 36**

3. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

- 3.1.** Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego powyżej 209.000 Euro** na podstawie **art. 39** ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.).
- 3.2.** Ilekroć w niniejszej Instrukcji Dla Wykonawców użyte jest pojęcie „**Ustawa Pzp**”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 3.1.

4. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

- 4.1.** Przedmiotem zamówienia jest **zakup i dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.**

4.2. Przedmiot zamówienia nazywany jest w dalszej treści niniejszej Instrukcji dla Wykonawców „**Przedmiotem zamówienia**”.

4.3. CPV : 33600000-6 , 33696000,

4.4. Szczegółowo przedmiot zamówienia określony został w Opisie przedmiotu zamówienia w Rozdziale II SIWZ oraz Formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 3 do Formularza Oferty.

5. TERMIN WYKONANIA PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Termin wykonania zamówienia: 24 miesiące od daty zawarcia umowy.

6. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

6.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

6.1.1. Nie podlegają wykluczeniu;

6.1.2. Spełniają warunki udziału w postępowaniu w zakresie:

6.1.2.a. Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

Warunek ten będzie spełniony przez Wykonawcę, który posiada zezwolenie na prowadzenie działalności uprawniającej do obrotu produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne /t.j. Dz.U. 2016r., poz. 2142 ze zm./.

6.1.2.b. sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

6.1.2.c. zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa szczegółowego warunku w tym zakresie.

6.1.3. Zamawiający może na każdym etapie postępowania uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze Wykonawcy, może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

6.1.4. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia:

6.1.4.a. Jeżeli Wykonawcy ubiegają się wspólnie o udzielenie zamówienia, to ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;

6.1.4.b. Przepisy dotyczące Wykonawcy stosuje się odpowiednio do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

6.1.4.c. jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, została wybrana Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców;

6.1.4.d. przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający rozumie również Wykonawców będących wspólnikami spółki cywilnej.

6.1.5. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych, lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.

6.1.5.a Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.

6.1.5.b Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe, lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13–22 i ust. 5 ustawy Pzp.

6.1.5.c Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.

6.1.5.d Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w pkt.6.1.4, nie potwierdzają spełnienia przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego:

- 1) zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami, lub
- 2) zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w pkt.6.1.5.

6.A PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 24 UST. 5 USTAWY PZP.

6.A.1. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy Wykonawcę:

- 1) w stosunku, do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2016 r. poz. 1674, z późn. zm.), lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2015 r. poz. 2171, z późn. zm.);
- 2) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności, gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co Zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
- 3) jeżeli Wykonawca lub osoby, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp, uprawnione do reprezentowania Wykonawcy pozostają w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt 2–4 ustawy Pzp z:

- a) Zamawiającym,
- b) osobami uprawnionymi do reprezentowania Zamawiającego,
- c) członkami komisji przetargowej,
- d) osobami, które złożyły oświadczenie, o którym mowa w art. 17 ust. 2a ustawy Pzp – chyba że jest możliwe zapewnienie bezstronności po stronie Zamawiającego w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu;
- 4) który, z przyczyn leżących po jego stronie, nie wykonał albo nienależycie wykonał w istotnym stopniu wcześniejszą umowę w sprawie zamówienia publicznego lub umowę koncesji, zawartą z Zamawiającym, o którym mowa w art. 3 ust. 1 pkt 1–4 ustawy Pzp, co doprowadziło do rozwiązania umowy lub zasądzenia odszkodowania;
- 5) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za wykroczenie przeciwko prawom pracownika lub wykroczenie przeciwko środowisku, jeżeli za jego popełnienie wymierzono karę aresztu, ograniczenia wolności lub karę grzywny nie niższą niż 3000 złotych;
- 6) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za wykroczenie, o którym mowa w pkt 5;
- 7) wobec którego wydano ostateczną decyzję administracyjną o naruszeniu obowiązków wynikających z przepisów prawa pracy, prawa ochrony środowiska lub przepisów o zabezpieczeniu społecznym, jeżeli wymierzono tą decyzją karę pieniężną nie niższą niż 3000 złotych;
- 8) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp, chyba że Wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

6.A.2. Procedura odwrócona. Zamawiający może, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, najpierw dokonać oceny ofert, a następnie zbadać, czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

7. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIENIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA:

7.1. W niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda od Wykonawców wyłącznie oświadczeń lub dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, tj. oświadczeń lub dokumentów potwierdzających:

- 1) spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji,
- 2) spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez Zamawiającego,
- 3) brak podstaw wykluczenia.

7.2 Do oferty każdy Wykonawca zobowiązany jest załączyć:

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

7.2.1 aktualne na dzień składania ofert oświadczenie złożone na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia sporządzonego zgodnie z wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji Europejskiej wydanym na podstawie art. 59 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE oraz art. 80 ust. 3 dyrektywy 2014/25/UE, zwanym dalej „jednolitym dokumentem”.

Informacje zawarte w jednolitym dokumencie będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

7.2.2. poprawnie wypełniony formularz cenowy.

7.2.3 pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy /dokument złożony w oryginale lub notarialnie poświadczona kopia - jeżeli dotyczy/.

7.2.4. dokument potwierdzający wniesienie wadium.

7.3. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, jednolity dokument składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

7.4. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt.7.2.1.

7.5. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji: zamieszcza informacje o tych podmiotach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt. 7.2.1.

7.6. Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:

7.6.1 wykaz oświadczeń i dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp:

a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu;

b) oświadczenia wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności;

c) oświadczenia wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne;

d) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp;

e) Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:

1) pkt a – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp;

2) pkt d – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości,

3) Dokumenty, o których mowa w pkt. 1 i pkt. 2 lit. a), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

4) Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 1, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby.

5) Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w pkt. a, składa dokument, o którym mowa w pkt. 1, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy Pzp. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby.

7.6.2 wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp.:

a) zezwolenie lub koncesja uprawniająca do obrotu lekami wydana przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (podstawa prawna: ustawa z dnia 6 września 2001 prawo farmaceutyczne Dz. U. z 2016r. poz. 2142, z późn. zm.), (jeśli dotyczy),

7.6.3 wykaz oświadczeń i dokumentów, składanych przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.

a) Oświadczenie wykonawcy, iż produkty lecznicze oferowane przez wykonawcę posiadają pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów

Biobójczych lub Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego.

7.7. Oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Wraz z tym oświadczeniem Wykonawca może złożyć dowody, że powiązania z innym Wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego – **oświadczenie to musi zostać złożone w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust.5 ustawy Pzp (zał. nr 4 do formularza oferty).**

7.8. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.

7.9. Jeżeli Wykonawca nie złożył oświadczenia, o którym mowa w pkt.7.2.1, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez Zamawiającego wątpliwości, Zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień w terminie przez siebie wskazanym, chyba, że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7.10. Jeżeli Wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, Zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7.11. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.

7.12. PODWYKONAWCY: zgodnie z art. 36a ust.1 ustawy Pzp Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda, aby Wykonawca wskazał w swojej ofercie części zamówienia, które zamierza powierzyć do wykonania przez podwykonawcę i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców / wskazać w formularzu oferty w pkt.9/

7.13. w zakresie nieuregulowanym niniejszą instrukcją zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich można żądać od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z 2016r. poz.1126).

8. WADIUM

8.1. Warunkiem udziału w postępowaniu jest wniesienie wadium.

8.2. Zamawiający określa wadium w wysokości:

część 1 - 270,00 zł.

część 2 - 200,00 zł.
część 3 - 415,00 zł.
część 4 - 690,00 zł.
część 5 - 425,00 zł.
część 6 - 3590,00 zł.
część 7 - 506,00 zł.
część 8 - 36,00 zł.
część 9 - 2815,00 zł.
część 10 - 155,00 zł.
część 11- 325,00 zł.
część 12 - 905,00 zł.
część 13 - 42,00 zł.
część 14 - 1570,00 zł.
część 15 - 235,00 zł.
część 16 - 235,00 zł.
część 17 - 185,00 zł.
część 18 - 2250,00 zł.
część 19 - 1055,00 zł.
część 20 - 465,00 zł.
część 21 - 90,00 zł.
część 22 - 745,00 zł.
część 23 - 275,00 zł.
część 24 - 40,00 zł.
część 25 - 590,00 zł.
część 26 - 355,00 zł.
część 27 - 1060,00 zł.
część 28 - 260,00 zł.
część 29 - 850,00 zł.
część 30 - 335,00 zł.
część 31 - 880,00 zł.
część 32 - 785,00 zł.
część 33 - 645,00 zł.
część 34 - 625,00 zł.
część 35 - 115,00 zł.
część 36 - 310,00 zł.
część 37 - 2145,00 zł.
część 38 - 1306,00 zł.

część 39 - 1715,00 zł.

część 40 - 120,00 zł.

część 41- 430,00 zł.

część 42 - 90,00 zł.

część 43 - 170,00 zł.

część 44- 745,00 zł.

część 45- 1675,00 zł.

część 46- 35,00 zł.

część 47- 80,00 zł.

8.3. Wadium musi być wniesione do dnia 06.10.2017r. do godz. 12:00.

8.4. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:

1) pieniądzu, przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

przewodzony przez PKO Bank Polski S.A. o numerze: 61 1020 1042 0000 8302 0363 3443;

2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym;

3) gwarancjach bankowych;

4) gwarancjach ubezpieczeniowych;

5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2016 r. poz. 359).

8.5. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy wskazany przez Zamawiającego. Na poleceniu przelewu należy wpisać „ Wadium PCMG/P/8/2017”.

O uznaniu prawidłowego wniesieniu wadium przelewem decyduje data wpływu środków na rachunek wadialny Zamawiającego.

8.6. Wadium wniesione w pieniądzu Zamawiający przechowuje na rachunku bankowym.

8.7. W przypadku wniesienia wadium w formie, o której mowa w pkt 8.4 ppkt.2-5 powyżej z treści tego dokumentu musi wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy Pzp.

8.8. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy Pzp oraz pkt 8.9 poniżej.

8.9. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.

8.10. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.

8.11. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium z przyczyn określonych w pkt. 8.8 niniejszej instrukcji, jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.

8.12. Jeżeli wadium wniesiono w pieniądzu, Zamawiający zwraca je wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.

8.13. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a ustawy Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej.

8.14. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:

- 1) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie;
- 2) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego złożenie było wymagane;
- 3) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

9. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT:

9.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

9.2. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

9.3. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

9.4. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień **na dodatkowe dostawy** na podstawie art. 67 ust. 1 pkt. 7 ustawy Pzp.

9.5. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

9.6. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

9.7. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej notarialnie.

9.8. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

9.9. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.

9.10. Zaleca się by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przekreślenie, przerobienie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, etc. powinny być parafowane oraz datowane przez Wykonawcę.

9.11. Strony oferty winny być trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

9.12. W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: „Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003r. nr 153 poz. 1503, z późn. zm.)” i dołączone do oferty, zaleca się aby były trwale, oddzielnie spięte, parafowane własnoręcznie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

9.13. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne powoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

9.14. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

9.15. Oferta musi obejmować wszystkie pozycje zamówienia w zakresie oferowanej części.

9.16. Formularz oferty, inne oświadczenia oraz wykazy, o których mowa w specyfikacji muszą być podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

10. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ:

10.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie, przesyłając treść pytania i odpowiedzi wszystkim zidentyfikowanym uczestnikom postępowania oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (www.pcmg.pl), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, **nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu do składania ofert.**

10.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień, niezwłocznie jednak nie później niż:

- na 6 dni przed upływem terminu składania ofert

10.3. Pytania należy kierować na adres:

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego dla M St. Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

05-600 Grójec

ul. Ks. Piotra Skargi 10

Fax: +48 48 664 21 81

Email: sekretariat@pcmg.pl

10.4. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

10.5. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

10.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę SIWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej.

10.7. Jeżeli zmiana SIWZ będzie prowadziła do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieści ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

10.8. Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ **nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia** o zamówieniu, jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz na stronie internetowej www.pcmg.pl.

10.9. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosków zapytaniem, o którym mowa w pkt.10.1

11. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY:

11.1. Cena oferty powinna zostać wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona w składanej ofercie. Cena oferty winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń między stronami w walutach obcych.

11.2. Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę i nie może jej zmienić.

11.3. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, powinien w cenie ofertowej ująć wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia. W cenie oferty należy uwzględnić podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towarów podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym z uwzględnieniem postanowień pkt.11.4.

11.4. Jeżeli Zamawiającemu zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek zapłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Wykonawca składając ofertę informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazuje ich wartość bez kwoty podatku /należy wskazać w formularzu oferty w pkt.10/.

11.5. Stawkę podatku VAT należy określić zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2016r. nr 11 poz.710, z późn. zm.).

12.MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

12.1. Oferty winny być złożone w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10 w sekretariacie Budynek D, osobiście lub za pośrednictwem operatora pocztowego **w terminie do 2017.10.06. do godz. 12:00.**

12.2. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie powinno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością – SEKRETARIAT - 05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10 oraz opisane „Oferta przetargowa PCMG/P/8/2017 na : „Zakup i dostawę produktów leczniczych , wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością. Część nr : Nie otwierać przed dniem 2017.10.06 godz. 12:30.”

12.3.W niniejszym postępowaniu Zamawiający zgodnie z art. 84 ust. 2 ustawy Pzp niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie oraz zwraca ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.

12.4. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia, do złożonej oferty, pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta, tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA” i z powołaniem się na numer, pod jakim została zarejestrowana oferta. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

12.5.Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert zmienić lub wycofać ofertę poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

13. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

13.1. Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

13.2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofert, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

14. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

14.1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu przy ul. Ks. Piotra Skargi 10, **w pok. nr 21 /Sala Konferencyjna/, w dniu 2017.10.06 o godz. 12:30.**

14.2. Otwarcie ofert jest jawne.

14.3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

14.4. Podczas otwarcia ofert zostaną podane: nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

14.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej www.pcmg.pl informacje dotyczące:

14.5.1. Kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,

14.5.2. Firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie,

14.5.3. Ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

15. OPIS KRYTERIÓW KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW

15.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich znaczeniem:

Lp.	KRYTERIUM	RANGA
1.	Oferowana cena [wartość brutto]	100 pkt
	Razem	100 pkt

15.2. Sposób obliczania wartości punktowej ocenianego kryterium:

Wartość punktowa kryterium 1 [Oferowana cena (...)] wyliczana będzie według wzoru:

$$\text{Wartość punktowa ceny} = R \frac{C_{\min}}{C_n}$$

R - ranga

C_{\min} - cena najniższa spośród złożonych ofert

C_n - cena oferty badanej

15.3. Ocena końcowa oferty:

Ocena końcowa oferty jest liczbą punktów uzyskanych z kryteriów wskazanych w pkt. 15. 1 SIWZ.

15.4. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie lub koszcie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen lub kosztów wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.

16. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą ilość punktów w ww. kryteriach oceny ofert.

17. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO:

17.1. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w ustawie Pzp oraz niniejszej specyfikacji i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ kryteria wyboru.

17.2. W przypadku wyboru najkorzystniejszej oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający żąda przed zawarciem umowy, złożenia treści umowy regulującej współpracę tych Wykonawców, – jeżeli treść takiej umowy nie została załączona do oferty. Treść tej umowy powinna wyraźnie określać jej strony, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdej stronie umowy, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania tej umowy w tym obejmującego okres realizacji zamówienia, gwarancji i rękojmi, wykluczenie możliwości wypowiedzenia tej umowy przez którąkolwiek ze stron członków konsorcjum/ do czasu wykonania zamówienia.

17.3. Umowa o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu zostanie zawarta według wzoru Zamawiającego.

18. ISTOTNE WARUNKI UMOWY

18.1. Przedmiot umowy i jej warunki określone zostały w Rozdziale III SIWZ – „Wzór umowy”.

18.2. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, – jeżeli zostało przesłane w inny sposób.

18.3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

18.4. Wszelkie zmiany do umowy, jakie Zamawiający dopuszcza zostały określone we wzorze umowy.

19. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

Odwołanie

19.1. Wykonawcy a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

19.2. Zgodnie z art. 180 ust. 1 ustawy Pzp odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.

19.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

19.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.

19.5. Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu jego wniesienia, jeżeli przesłanie kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

19.6. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust.2 ustawy Pzp.

19.7. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.

19.8. Na czynności, o których mowa w pkt. 19.7 nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust.2 ustawy Pzp.

19.9. Odwołanie wnosi się :

- w terminie **10 dni** od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art.180 ust.5 zdanie drugie ustawy Pzp albo
- w terminie **15 dni** – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.

19.10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postępowań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

- **10 dni** od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.

19.11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 19.9 i 19.10 wnosi się w terminie:

- **10 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

19.12. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

19.13. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

Skarga do sądu

19.14. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

19.15. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.

19.16. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

20. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA:

20.1. Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek.

20.2. Przekazanie protokołu lub załączników następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

20.3. W przypadku protokołu lub załączników sporządzonych w postaci papierowej, jeżeli z przyczyn technicznych znacząco utrudnione jest udostępnienie tych dokumentów przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do udostępnienia dokumentów, Zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

20.4. Bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników, w miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego, nie może samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert.

20.5. Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie. W wyjątkowych przypadkach, w szczególności związanych z zapewnieniem sprawnego toku prac dotyczących badania i oceny ofert, Zamawiający udostępnia odpowiednio oferty w terminie przez siebie wyznaczonym, nie później jednak niż odpowiednio w dniu przekazania informacji o wyborze najkorzystniejszej oferty lub w dniu przekazania informacji o wynikach oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu i otrzymanych ocenach spełniania tych warunków albo w dniu przekazania informacji o unieważnieniu postępowania.

20.6. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

ROZDZIAŁ II
OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest: **zakup i dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych i kontrastów dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością:**

Część 1 Immunoglobuliny

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	Jm.	Ilość jm.
1	Immunoglobulina ludzka-roztwór gotowy do infuzji o stężeniu 5% i 10% w zależności od zapotrzebowania. Obydwa roztwory pochodzące od jednego producenta	g	180

Zamawiający zastrzega możliwość korzystania z opakowań o różnej wielkości.

Część 2 Substraty krwi i roztwory do perfuzji

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	Jm.	Ilość j.m.
1	Human albumin 20% inj.iv.op.różne 50ml,100ml	g	2000

Część 3 Środki przeciwkrwotoczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	Jm.	Ilość j.m.
1	Eptakog alfa-aktywowany, rekombinowany ludzki czynnik krzepnięcia VII a proszek-rozp.(2mg-100KIU) fiol.+rozp.	szt	6

Część 4 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	Jm	Ilość j.m.
1	Amikacinum 0,5g x 1 fiol.	szt.	500
2	Amikacinum 1g x 1 fiol.	szt.	400
3	Ceftriakson 1g x 1 fiol.	szt.	7000
4	Ceftriakson 2g x 1 fiol.	szt.	7000
5	Cefazolin 1g x 1 fiol.	szt.	2800
6	Cefotaksym 1g x 1 fiol.	szt.	1200
7	Cefuroksimum 1,5g x 1 fiol	szt.	600

8	Cefuroksimum 0,75g x 1 fiol.	szt.	520
9	Ceftazidimum 1g x 1 fiol.	szt.	200
10	Ceftazidimum 2g x 1 fiol.	szt.	200

Zamawiający wymaga, aby leki w postaci iniekcji mające tę samą nazwę międzynarodową były od jednego producenta w celu uniknięcia działań niepożądanych przy ich ewentualnym mieszaniu.

Część 5 Środki obniżające krzepliwość krwi

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	Jm	Ilość j.m.
1	Eteksylan dabitagranu 110mg tab.	szt.	2880
2	Eteksylan dabitagranu 150mg tab.	szt.	2880
3	Acenocumarol 4mg tab.	szt.	3600
4	Clopidogrel 75mg tab.	szt.	9240
5	Warfarinum 3mg tab.	szt.	800
6	Warfarinum 5mg tab.	szt.	800
7	Rivaroxabanum 15mg tab.	szt.	4000
8	Rivaroxabanum 20mg tab.	szt.	2000
9	Dalteparinum natr.5000jm/0,2ml amp.strz.	szt.	4000
10	Heparinum 25 t.j./5ml fiol.	szt.	240

Część 6 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Amoxicillin+Ac.clavulanicum 457mg/5ml zaw.	ml	8400
2	Amoxicillin+Ac.clavulanicum 625mg tab.	szt.	5320
3	Amoxicillin+Ac.clavulanicum 1g tab.	szt.	7840
4	Amoxicillin+Ac.clavulanicum 600mg x 1fiol.	szt.	1200
5	Amoxicillin+Ac.clavulanicum 1,2g x 1 fiol.	szt.	56000
6	Piperacillin+ Tazobaktam 4g+0,5g x 1 fiol.	szt.	800
7	Klindamycinum 0,3g kaps.twarde	szt.	320
8	Klindamycinum 300mg/2ml fiol.	szt.	400
9	Klindamycinum 600mg/4ml fiol.	szt.	800
10	Levofloxacinum 500mg/100ml	szt.	60
11	Vancomycinum 0,5g x 1 fiol.	szt.	200
12	Vancomycinum 01g x 1 fiol.	szt.	800

Zamawiający wymaga, aby leki w postaci iniekcji mające tę samą nazwę międzynarodową były od jednego producenta w celu uniknięcia działań niepożądanych przy ich ewentualnym mieszaniu.

Część 7 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Imipenem+Cilastatin 0,5g+ 0,5g/20ml x 1 fiol.	szt.	1000
2	Meropenem 1g x 1 fiol,	szt.	1400

Część 8 Produkty lecznicze dla układu sercowo naczyniowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Tianeptinum 12,5mg tab.	szt.	540
2	Gliclazidum 60mg tab.	szt.	3600
3	Trimetazidinum MR 35mg tab.	szt.	4500
4	Perindoprilum 5mg tab.	szt.	5400
5	Perindoprilum 10mg tab.	szt.	1260
6	Indapamidum SR 1,5mg tab.	szt.	10800
7	Perindopril+Indapamid 2,5mg/0,625mg tab.	szt.	720
8	Perindopril+Indapamid 10mg/2,5mg tab.	szt.	720
9	Perindopril+Indapamid 5mg/1,25mg tab.	szt.	1080
10	Perindopril+Amlodipina 5mg/5mg tab.	szt.	540
11	Perindopril+Amlodipina 5mg/10mg tab.	szt.	540
12	Perindopril+Amlodipina 10mg/5mg tab.	szt.	540
13	Perindopril+Amlodipina 10g/10mg tab.	szt.	540
14	Indapamid+Amlodipina 1,5mg/10mg tab.	szt.	540
15	Indapamid+Amlodipina 1,5mg/5mg tab.	szt.	540
16	Iwabradyna 5mg tab.	szt.	224
17	Iwabradyna 7,5mg tab.	szt.	224

Część 9 Środki obniżające krzepliwość krwi

L.p.	Nazwa .postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Enoxaparinum natr. 20mg/0,2ml amp.strz.	szt.	160
2	Enoxaparinum natr. 40mg/0,4ml amp.strz.	szt.	17000
3	Enoxaparinum natr. 60mg/0,6ml amp.strz.	szt.	12000
4	Enoxaparinum natr. 80mg/0,8ml amp.strz.	szt.	4200
5	Enoxaparinum natr. 100mg/1ml amp.strz.	szt.	100
6	Enoxaparinum natr. 120mg/0,8ml amp.strz.	szt.	20
7	Enoxaparinum natr.150mg/1ml amp.strz.	szt.	20

Część 10 Środki obniżające krzepliwość krwi

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Nadroparinum calc.3800j.m/0,4ml amp.strz.	szt.	1400
2	Nadroparinum calc.5700j.m/0,6ml amp.strz.	szt.	1300
3	Nadroparinum calc.47500j.m/5ml fiol.	szt.	20

Część 11 Preparaty do odżywiania dojelitowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Dieta bezresztkowa normokaloryczna (1kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych,25%kazeiny,20%białek soi,20% białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100;% energii z białka-16%,węglowodanów-49%,tłuszczów-35%.Opakowanie typu butelka 500ml.	szt.	1800
2	Dieta bogatoresztkowa z zawartością 6 rodzajów błonnika MF6; normokaloryczna(1kcal/ml) zawierająca mieszankę białek w proporcji;35% serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi;20%białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100.Opakowanie typu butelka 500ml.	szt.	96
3	Dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca 6 rodzajów błonnika MF6,białko sojowe-nie więcej niż 4,3g/ml i osmolarności nie wyższej niż 300 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml.	szt.	480
4	Dieta peptydowa, normokaloryczna(1kcal/ml),źródło białka-hydrolizat serwatki;47%tłuszczu stanowią łatwo wchłanialne tłuszcze MCT, osmolarność nie niższa niż455 mOsm/l,% energii z białka-16%,węglowodanów-69%,tłuszczów-15%.Opakowanie typu butelka 500ml.	szt.	80
5	Dieta hiperkaloryczna 1,25 kcal/ml bogato białkowa 6,3g/100ml zawiera mieszankę białek w proporcji;35%serwatkowych,25% kazeiny,20% białek soi,20% białek grochu. Zawiera argininę 0,3g/100ml,EPA i DHA 50,8mg/100ml, osmolarność 275 mOsm/l Opakowanie typu pack 1000ml.	szt.	120
6	Dieta wspomagająca leczenie trudno gojących się ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna 1kcal/ml oparta na białku kazeinowym, zawierająca argininę 0,85g/100ml,karotenoidy,witaminy C i E, cynk. Całkowita zawartość białka 5,5g/100ml.Osmolarność nie niższa niż 315 mOsm/l. Opakowanie typu pack 1000ml.	szt.	120
7	Dieta kompletna, wysokobiałkowa dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczna 1,28kcal/ml. Zawierająca 7,5g/100ml białka,1,66g/100ml kwasu glutaminowego,1,5g błonnika MF6/100ml oraz argininę. Osmolarność nie wyższa niż 270 mOsm/l. Opakowanie worek 500ml.	szt.	48
8	Dieta kompletna pod względem odżywczym o smaku waniliowym normalizująca glikemię o niskim indeksie glikemicznym, hiperkaloryczna 1,5kcal/100ml,bogatobiałkowa powyżej 20% energii z białka, oparta na mieszaninie białka sojowego i kazeiny w proporcjach 40:60,zawartość białka 7,7g/100ml zawierająca 6 rodzajów błonnika, zawartość błonnika 1,5g/100ml,dieta z zawartością oleju rybiego, klinicznie wolna od laktozy o osmolarności 395 mOsm/l. w opakowaniu typu pack o objętości 1000ml do podaży przez zgłębnik.	szt.	120
9	Mleko modyfikowane początkowe w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera Prontura (-błonnik prebiotyk) GOS w stos.9:1,zawieraLCPUFA oraz nukleotydy w but.max.100ml.	szt.	1440
10	Hipoalergiczny preparat dietetyczno-leczniczy w płynie dla zdrowych niemowląt od urodzenia, stosowany w alergii na białko pokarmowe. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy w butelce max 100ml.	szt.	960
11	Hipoalergiczny preparat mlekozastępczy dla niemowląt od urodzenia, stosowany w profilaktyce alergii pokarmowej, kolkach jelitowych oraz nietolerancji laktozy lub sacharozy. Źródłem białka jest hydrolizat kazeiny o znacznym stopniu hydrolizy, co zapobiega wystąpieniu alergii. Źródłem węglowodanów jest syrop glukozowy i modyfikowana skrobia kukurydziana. Preparat nie zawiera laktozy i sacharozy	szt.	8500

Część 12 Produkty do leczenia zaburzeń przewodu pokarmowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Pantoprazol 40mg x 1 fiol. Do stosowania z możliwością rozpuszczenia w roztworze soli i glukozy	szt.	15000
2	Pantoprazolum 20mg tab.	szt.	50400
3	Pantoprazolum 40mg tab.	szt.	6720

Część 13 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
2	Povidonum iodinum 100mg/g maść 250g	szt.	72

Część 14 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Ampicillin 500mg x 1 fiol.	szt	200
2	Ampicillin 1g x 1 fiol.	szt	600
3	Ampicillin+Sulbactam 1,5g x 1 fiol.	szt	360
4	Ampicillin+Sulbactam 3g x 1 fiol.	szt	40
5	Amoxicillin 500mg tab.rozp.	szt	120
6	Amoxicillin 1000mg tab.rozp.	szt	120
7	Amoxicillin 500mg/5ml	ml	480
8	Cefalexinum 500mg kaps.	szt	64
9	Cefuroximum 250mg tab.	szt.	240
10	Cefuroximum 500mg tab.	szt.	200
11	Cefuroximum 125mg/5ml	ml	1000
12	Cefuroximum 250mg/5ml	ml	1000
13	Claritromycinum 250mg tab.	szt.	196
14	Claritromycinum 500mg tab.	szt.	3360
15	Claritromycinum zaw.250mg/5ml	ml	2400
16	Claritromycinum 500mg x 1 fiol.	szt.	1400
17	Colistinum 1mln j.m. x 1 fiol.	szt.	2400
18	Doxycyclinum 100mg tab.rozp.	szt.	1600
19	Doxycyclinum 100mg x 1 fiol.	szt.	3000
20	Erytromycinum 300mg x 1 fiol.	szt.	100
21	Gentamycinum 80mg/2ml amp.	szt.	1000
22	Klindamycinum 150mg kaps.	szt.	64
23	Klindamycinum 75mg/5ml	ml	640
24	Levofloxacinum 250mg tab.	szt.	60
25	Levofloxacinum 500mg tab.	szt.	200
26	Oseltamivir 75mg kaps.	szt.	160
27	Neomycinum 250mg tab.	szt.	1920
28	Nystatinum 500t.j. tab.dojelit.	szt.	480

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St.
Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

29	Nystatinum pro susp. 2,4mln.j. x 24ml	ml	6480
30	Penicillin crist.1mln.j.m x 1 fiol	szt.	200
31	Penicillin crist.3mln.j.m x 1 fiol	szt.	200
32	Phenoxymetipenicillin 1mln.j.m tab.	szt.	72
33	Phenoxymetipenicillin 1,5mln.j.m tab.	szt.	72
34	Rifaximinum 200 mg tab.	szt.	960
35	Roxitromycinum 50mg tab.	szt.	60
36	Roxitromycinum 100mg tab.	szt.	60
37	Roxitromycinum 150mg tab.	szt.	60
38	Streptomycinum 1g x 1 fiol.	szt.	100
39	Furaginum 50mg tab.	szt.	17000
40	Metronidazolum 250mg tab.	szt.	2400
41	Norfloxacinum 400mg tab.	szt.	160
42	Sulfamethoxazolum;Trimetoprimum 480mg tab.	szt.	1000
43	Sulfamethoxazolum;Trimetoprimum 960mg tab.	szt.	200
44	Sulfamethoxazol;Trimetoprim 480mg/5ml amp.	szt.	1300
45	Sulfamethoxazol;Trimetoprim 240mg/5ml syrop	ml	1200
46	Aciclovir inj.250mg x fiol.	szt.	100
47	Aciclovirum 200mg tab.	szt.	840
48	Aciclovirum 400mg tab.	szt.	600
49	Aciclovirum 800mg tab.	szt.	960
50	Inosinum 500mg tab.	szt.	400
51	Inosinum pranobexum zawiesina	ml	900

Część 15 Środki znieczulające

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Sevoflurane płyn wziewny do znieczulenia 250ml w opakowaniach kompatybilnych do parowników będących aktualnie na wyposażeniu szpitala-parownik Fabius.	.szt.	36

Część 16 Środki znieczulające

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Sevoflurane płyn wziewny do znieczulenia 250ml w opakowaniach kompatybilnych do parowników będących aktualnie na wyposażeniu szpitala-parownik Anastazja.	szt.	34

Część 17 Produkty lecznicze dla układu mięśniowo szkieletowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Cisatracrium 5mg/2,5ml amp.	szt.	900
2	Cisatracrium 10mg/5ml amp.	szt.	200
3	Atracrium besilas 50mg/5ml amp.	szt.	900

Część 18 Kortykosterydy Do użytku ogólnoustrojowego

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St.
Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Hydrocortisonum 100mg-fiol.+rozp	kpl.	13000
2	Hydrocortisonum 25mg-fiol.+rozp	kpl.	400
3	Dexametasoni phos.4mg/ml amp.	szt.	6000
4	Dexametasoni phos.8mg/2ml amp.	szt.	6000
5	Prednisone 5mg tab.	szt.	800
6	Prednisone 10mg tab.	szt.	600
7	Prednisone 20mg tab.	szt.	600
8	Methylprednisolon 1g /fiol.+rozp.	kpl.	180
9	Methylprednisolon 0,5g /fiol.+rozp.	kpl.	140
10	Methylprednisolon 0,25g /fiol.+rozp.	kpl.	20
11	Methylprednisolon 40mg/fiol.+rozp.	kpl.	800
12	Methylprednisolon 4mg tab.	szt.	300
13	Methylprednisolon 16mg tab.	szt.	540
14	Hydrocortisonum 20mg tab.	szt.	200
15	Dexamethasone 1mg tab.	szt.	1720
16	Methylprednisolone 40mg/ml x 1 fiol	szt.	30

Część 19 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Ciprofloxacinum 500mg tab	szt.	3000
2	Ciprofloxacinum 200mg/100ml x 1	szt.	22000
3	Ciprofloxacinum 100mg/50ml x 1	szt.	1000

Część 20 Produkty farmaceutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Adenosinum 6mg/2ml fiol,	szt.	120
2	Amiodarone 150mg/3ml amp.	szt.	2040
3	Acidum valp.;Natrium valproas 300mg tab. o przedłużonym uwalnianiu	szt.	3000
4	Acidum valp.;Natrium valproas 500mg tab. o przedłużonym uwalnianiu	szt.	2400
5	Acidum valp.;Natrium valproas 500mg sasz.	szt.	180
6	Acidum valp.;Natrium valproas 1000mg sasz.	szt.	180
7	Acidum valp.;Natrium valproas 400mg/4ml amp.	szt.	160
8	Drotaverinum 40mg tab.	szt.	30000
9	Drotaverinum 80mg tab.	szt.	1200
10	Drotaverinum 40mg amp	szt.	9600
11	Rovamycinum 3mln.j.m tab.	szt.	40
12	Roxitromycinum 50mg tab	szt.	40
13	Resonim A 454g proszek	szt.	4
14	Calcium resonium 300g proszek	szt.	4
15	Clorazepate dipotassium 5mg kaps.	szt.	2400
16	Clorazepate dipotassium 10mg kaps.	szt.	840
17	Sevelamer 800mg tab.	szt.	3240
18	Dinoprost 5mg/ml amp.	szt.	10

Część 21 Produkty farmaceutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Gąbka żelatynowa 8x5 x1cm x 1	szt.	200
2	Gąbka żelatynowa 8x5x 0,1cm x 1	szt.	160
3	Żel znieczulający z lidokainą do cewników 6-8ml	szt.	1500

Część 22 Produkty farmaceutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Acidum pipemidicum 200mg kaps.	szt.	1800
2	Acetylocysteine 100mg/ml/3ml amp.	szt.	360
3	Acetylocysteine 600mg tab.mus.	szt.	1000
4	Ambroxol 15mg/2ml amp.	szt.	5000
5	Ketoprofenum 100mg/2ml amp.,iv/i.m	szt.	24000
6	Ketoprofenum 100mg tab.	szt.	15000
7	Ketoprofenum 50mg kaps.	szt.	12000
8	Dobutaminum 250mg sucha subst. Fiolka	szt.	1000
9	Ferrum syrop 50mg/5ml	ml	400
10	Ferri hydroxidum dextr.100mg/2ml amp.	szt.	500
11	Ferri hydroxidum sacch.100mg/5ml amp.	szt.	40
12	Altacet tab.	szt.	300
13	Metildigoxinum 0,1mg tab.	szt.	360
14	Gazik jałowy nasączony 70% alkoholem izopropylowym 1g	szt.	14000
15	Propofolum 1% emulsja 20ml fiol.	szt.	3600

Część 23 Środki przeciwwrotoczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Alprostadil VR inj, 0,5mg/ml amp.	szt.	10
2	Etamsylatum 250mg/2ml amp.	szt.	8000
3	Etamsylatum 250mg tab.	szt.	2400
4	Acidum tranexamicum 500mg/5ml amp.	szt.	3800
5	Protaminum sulf .50mg/5ml amp.	szt.	4
6	Telipresinum 1mg/8,5ml amp.	szt.	80

Część 24 Pozostałe produkty inne niż terapeutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Wapno sodowane granulowane	kg	288

Część 25 Środki lecznicze dla układu oddechowego

L.p.	Nazwa, postać dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m .
1	Clemastinum 1mg/ml/2ml amp.	szt.	800
2	Clemastinum 1mg/10ml-100ml syrop	ml	9000
3	Clemastinum 1mg tab.	szt.	3000
4	Isoniazidum 100mg tab.	szt.	200
5	Pyrazinamidum 500mg tab.	szt.	500
6	Rifampicinum 300mg kaps.	szt.	200
7	Ambroxoli 15mg/2ml-100ml płyn do inhalacji	ml	600
8	Ipratropi.br.20mcg/d aer.200dawk 10ml	szt.	6
9	Fenoterol h/br 100mcg/d aer.200dawk 10ml	szt.	6
10	Fluticasonum 50mcg/d aer.x 120dawk	szt.	6
11	Fluticasonum 250mcg/d aer.x 120dawk	szt.	6
12	Fluticasonum Dysk 250mcg/d x 60 dawk	szt.	6
13	Salmeterolum 25mcg/d aer.x 120 dawk	szt.	6
14	Salmeterolum Dysk 50mcg/d aer.x 60 dawk	szt.	6
15	Salbutamolum aer.0,1mg/d x 200 dawk	szt.	10
16	Budesonidum 200mcg/d x 200 dawk	szt.	6
17	Bromhexidinum syrop 2mg/5ml	ml	10000
18	Bromhexidinum syrop 4mg/5ml	ml	2400
19	Bromhexidinum 2mg/ml krople	ml	600
20	Bromhexidinum h/chl 8mg tab.	szt.	33600
21	Ipratropi bromidum roztwór do nebulizacji 20ml	szt.	40
22	Fenoterol;Ipratropi roztwór do nebulizacji 20ml	szt.	800
23	Theophyllum ret.300mg tab.	szt.	14000
24	Butamirati citras 5mg/ml krople 20ml	szt.	16
25	Salbutamoli sulf.0,1%2,5mg/2,5ml amp.	szt.	2000
26	Salbutamoli sulf. 0,2% 5mg/2,5ml amp.	szt.	1600
27	Salbutamolum 0,5mg/ml amp.	szt.	240
28	Tiotropium 18mcg/d kaps.	szt.	900
29	Spiriva handihaler x 1	szt.	30
30	Theophyllum 200mg/10ml amp.	szt.	4000
31	Codeine phos.+Sulfaqwajakol 15/300mg tab.	szt.	3400
32	Cholini salicylas 200mg/ml zaw.do uszu 10g	szt.	6
33	Oxymetazoline 0,2% soft krople do nosa 10ml	szt.	6
34	Xylometazolinum 0,1% krople do nosa	szt.	10
35	Mesna 400mg/4ml amp.	szt.	30
36	Antazolinum hlchl 0,1g/2ml amp.	szt.	140
37	Cetirizinum 10mg/ml krople	ml	240
38	Cetirizinum 10mg tab.	szt.	800
39	Ketotifenum 1mg/5ml 100ml syrop	ml	7200
40	Desloratadyna 0,5mg/ml-150ml syrop	ml	900

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St.
Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

Część 26 Środki znieczulające

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m .
1	Bupivacaine Spinal Heavy 0,5% 4ml-każada ampułka w jałowym opakowaniu,	szt.	1800
2	Ropivacainum 2mg/ml/10ml amp.	szt.	10
3	Ropivacainum 10mg/ml/10ml amp.	szt.	10
4	Ropivacainum 5mg/ml/10ml amp.	szt.	10
5	Bupivacainum 0,5% 10ml amp.	szt.	120
6	Pipecuronium brom.4mg +rozp. Fiol.	szt.	600
7	Suxametonium chloridum 200mg fiol.	szt.	700
8	Rocuronium brom.100mg/10ml amp.	szt.	360
9	Etomidatum 20mg/10ml amp.	szt.	400

Część 27 Odżywianie pozajelitowe.

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość jm na 2 lata
1	Aminokwasy typu Hepa 6-8% 500ml	fl/worek	40
	Aminokwasy stosowane w niewydolności nerek 500ml	fl/wor	40
3	Aminokwasy z elektrolitami 10% 500ml	fl/worek	20
3	Emulsja tłuszczowa 10% 500ml	fl/worek	40
4	Worki 3-komorowe do żył obwodowych (aminokwasy+glukoza+tłuszcze) 1920ml	worek	520
5	Worek 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający aminokwasy(7,4g azotu), 15% oleju rybiego, olej sojowy MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity(800kcal n.b.) do żył obwodowych-1448ml	worek	360
6	Worek 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający aminokwasy(12g azotu), 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek, węglowodany i elektrolity(1300kcal n.b.) do żył centralnych-1477ml	worek	24
7	Worek 3-komorowy ze sterylnymi portami zawierający aminokwasy(16g azotu), 15% oleju rybiego, olej sojowy, MCT, olej z oliwek węglowodany i elektrolity(1800kcal n.b.) do żył centralnych-1970ml	worek	24
8	Witaminy rozp. w wodzie dla dorosłych amp.	fiol/amp.	500
9	Witaminy rozp. w tłuszczach amp.	fiol/amp.	500
10	Pierwiastki śladowe inj.	fiol/amp.	480
11	Koncentrat fosforanów 216mg/ml	fiol/amp.	300

Część 28 Środki przeciwbólowe

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Paracetamol 0,5g /50ml fl.	szt.	200
2	Paracetamol 0,5g /100ml fl.	szt.	10000

Część 29 Środki lecznicze dla układu sercowo naczyniowego

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St. Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

L.p.	Nazwa ,postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Amlodipinum 5mg tab.	szt.	10200
2	Amlodipinum 10mg tab.	szt.	6000
3	Acidum acetylsalic. 300mg tab.rozp.	szt.	3000
4	Acidum acetylsalic. 150mg tab.	szt.	1200
5	Acidum acetylsalic.75mg tab.	szt.	19800
6	Acidum acetylsalic,100mg tab powl.	szt.	600
7	Amiodaroni h/chl 200mg tab.	szt.	2400
8	Biperidenum 2mg tab.	szt.	200
9	Bisoprololi fumar. 2,5mg tab.	szt.	6600
10	Bisoprololi fumar. 5mg tab.	szt.	13000
11	Bisoprololi fumar.10mg tab.	szt.	240
12	Carvedilolum 6,25mg tab.	szt.	12000
13	Carvedilolum 12,5mg tab.	szt.	5400
14	Carvedilolum 25mg tab.	szt.	1020
15	Captoprilum 12,5mg tab.	szt.	4800
16	Captoprilum 25mg tab.	szt.	2700
17	Captoprilum 50mg tab.	szt.	120
18	Chlortalidonum 50mg tab.	szt.	160
19	Cilazaprilum 0,5mg tab.	szt.	120
20	Cilazaprilum 1mg tab.	szt.	120
21	Cilazaprilum 2,5mg tab.	szt.	120
22	Cilazaprilum 5mg tab.	szt.	120
23	Digoxinum 0,25mg tab.	szt.	780
24	Digoxinum 0,25mg/ml/2ml amp.	szt.	600
25	Diltiazem 60mg tab,	szt.	240
26	Diosminum 600mg tab.	szt.	1800
27	Enalapril maleas 5mg tab.	szt.	2400
28	Enalapril maleas 10mg tab.	szt.	3000
29	Enalapril maleas 20mg tab.	szt.	1200
30	Elprenonum 25mg tab.	szt.	600
31	Elprenonum 50mg tab.	szt.	600
32	Gliceryl trinitr, 10mg/10ml amp.	szt.	760
33	Gliceroli trinitras 0,4mg/d aer.11g -200dawek	szt.	30
34	Hydrochlorotiazidum 25mg tab.	szt.	900
35	Isosorbidi mononitras 10mg tab.	szt.	240
36	Isosorbidi mononitras 20mg tab.	szt.	240
37	Isosorbidi mononitras 40mg tab.	szt.	120
38	Isosorbidi mononitras 60mg tab.	szt.	240
39	Isosorbidi mononitras 100mg tab.	szt.	240
40	Potasium canren.200mg/10ml amp.	szt.	180
41	Losartanum 50mg tab.	szt.	1200
42	Metyldopa 250mg tab.	szt.	3000
43	Molsidomina 2mg tab.	szt.	120
44	Molsidomina 4mg tab.	szt.	120
45	Nebivololum 5mg tab.	szt.	5600
46	Propafenoni h/chl 150mg tab.	szt.	1400
47	Propafenoni h/chl 300mg tab.	szt.	420
48	Propranololum 1mg/ml amp.	szt.	100

49	Propranololum 10mg tab.	szt.	3200
50	Propranololum 40mg tab.	szt.	800
51	Ramiprilum 2,5mg tab.	szt.	11000
52	Ramiprilum 5mg tab.	szt.	15000
53	Ramiprilum 10mg tab.	szt.	7200
54	Atenololum 25mg tab.	szt.	240
55	Atenololum 50mg tab.	szt.	120
56	Sotalolum 40mg tab.	szt.	240
57	Sotalolum 80mg tab.	szt.	240
58	Telmisartan 80mg tab.	szt.	1200
59	Urapidilum 25mg/5ml amp.	szt.	400
60	Verapamil h/chl 40mg tab.	szt.	120
61	Verapamil h/chl 80mg tab.	szt.	240
62	Verapamil h/chl 120mg tab.	szt.	40
63	Vinpocetinum 10mg/2ml amp.	szt.	40
64	Vinpocetinum 5mg tab.	szt.	600
65	Pentoxifylinum 400mg tab S.R.	szt.	5040
66	Pentoxifylinum 100mg/5ml amp.	szt.	60
67	Pentoxifylinum 300mg/15ml amp.	szt.	40
68	Valsartanum 80mg tab.	szt.	2240
69	Valsartanum 160mg tab.	szt.	3360
70	Rosuvastatinum 5mg tab.	szt.	900
71	Rosuvastatinum 10mg tab.	szt.	960
72	Rosuvastatinum 20mg tab.	szt.	600
73	Simvastatinum 10mg tab.	szt.	3360
74	Simvastatinum 20mg tab.	szt.	6720
75	Simvastatinum 40mg tab.	szt.	280
76	Atorvastatinum 10mg tab.	szt.	300
77	Atorvastatinum 20mg tab.	szt.	11200
78	Atorvastatinum 40mg tab.	szt.	960
79	Bencyclamin 100mg tab.	szt.	300
80	Doxazosinum 2mg tab.	szt.	180
81	Doxazosinum 4mg tab.	szt.	1200
82	Metoprololum 50mg tab.	szt.	3600
83	Metoprololum 100mg tab.	szt.	180
84	Metoprololum ZOK 25mg tab.	szt.	12880
85	Metoprololum ZOK 50mg tab.	szt.	8960
86	Metoprololum ZOK 100mg tab.	szt.	2240
87	Valsartan+Hydrochlorotiazid 160/12,5mg tab.	szt.	280
88	Valsartan+Hydrochlorotiazid 160/25mg tab.	szt.	280
89	Candensartan 8mg tab,	szt.	112
90	Candensartan 16mg tab.	szt.	112
91	Desmopresinum 0,06mg tab.	szt.	120
92	Desmopresinum 0,12mg tab.	szt.	300
93	Fenofibrate 200mg tab.	szt.	300
94	Fenofibrate 267mg tab.	szt.	360
95	Fenofibrate 215mg tab.	szt.	360
96	Nimodipinum 30mg tab.	szt.	1000
97	Nitrendypine 10mg tab.	szt.	3000
98	Nitrendypine 20mg tab.	szt.	1800
99	Quinalaprilum 10mg tab.	szt.	840

100	Quinalaprilum 20mg tab.	szt.	1440
101	Ferrosi sulfas 105mg prol.tab.	szt.	5040
102	Furosemidum 40mg tab.	szt.	32000
103	Spironolactone 25mg tab	szt.	18000
104	Spironolactone 100mg tab	szt.	960
105	Amilorid+hydrochlorotiazyd 5+50mg tab.	szt.	600
106	Torasemidum 5mg tab.	szt.	9240
107	Torasemidum 10mg tab.	szt.	4200
108	Propafenone 70mg/20ml amp.	szt.	20
109	Clonidinum h/chlor 75mcg tab	szt.	400

Część 30 Witaminy i minerały

L.p.	Nazwa ,postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Tiaminum 25mg/ml amp.	szt.	900
2	Tiaminum 25mg tab.	szt.	400
3	Vitaminum K 2mg kaps.	szt.	800
4	Pyridoxinum 50mg tab.	szt.	2000
5	Acidum ascorbicum 500mg/5ml amp.	szt.	2400
6	Acidum ascorbicum 200mg tab.	szt.	600
7	Cyanocobalaminum 500mcg/ml-2ml amp.	szt.	600
8	Cyanocobalamin+Lidocain+Tiaminum 2ml amp.	szt.	2400
9	Phytomenadionum 10mg/ml amp.	szt.	3000
10	Retinolum 45t.j./ml płyn 10ml	ml	300
11	Acidum ascorbicum płyn 30ml	ml	240
12	Colecalciferolum 15t.j./ml płyn 10ml	ml	400
13	Acidum folicum 5mg tab.	szt.	1200
14	Acidum folicum 15mg tab.	szt.	1800
15	Nicotinamidum 200mg tab.	szt.	120
16	Ryboflavinum 3mg tab.	szt.	200
17	Vitaminum D 400j. Kaps.	szt.	1200
18	Calcium 150ml syrop	ml	7800
19	Calcium carbonate 0,5g kaps.	szt.	800
20	Calcium carbonate 1g kaps.	szt.	2400
21	Calcium glubionas 90mgCa+/10ml amp.	szt.	300
22	Kalium (782mgK/10ml) 120ml syrop	ml	1200
23	Alfacalcidolum 1mcg tab.	szt.	800
24	Kalii chlor.391mg prol.tab.	szt.	42000
25	Magnesi hydrocarb+Kalii hydrocarb.250+250mg tab	szt.	2600
26	Kalii citras+Kalii hydrocarb.efferv.3g saszetka	szt.	280

Część 31 Środki lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

L.p.	Nazawa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Alax tab.	szt.	3000
2	Alum.Phosphoricum zaw,doustna 250g	szt.	40
3	Carbo medicinalis 200mg tab.	szt.	2000

4	Simeticonum 40mg kaps.	szt.	18000
5	Dimeticonum 980mg/g krople-5g	szt.	40
6	Diosmectite saszetki	szt.	1200
7	Lactobacillus rhamnosus amp.	szt.	2800
8	Lactobacillus acidophi.+Lacidophilus rham.kaps	szt.	32000
9	Loperamidum 2mg tab.	szt.	10000
10	Racecadotrilum 30mg saszetki	szt.	160
11	Macrogol 100g proszek x 1 zestaw	szt.	300
12	Metoclopramidum 10mg tab.	szt.	2400
13	Metoclopramidum 10mg /2ml amp.	szt.	9000
14	Floractin krople 5ml	ml	240
15	Natrii dihydroph.+Natrii hydrophos.płyn doodbyt.	ml	3900
16	Nifuroksazyd 100mg tab.	szt.	12000
17	Ornithine 5g/10ml amp.	szt.	40
18	Pancreatinum 10 t.j. kaps.	szt.	600
19	Pancreatinum 50 t.j. kaps.	szt.	600
20	Ranitidinum 150mg tab.	szt.	300
21	Timonacicum 100mg tab,	szt.	7400
22	Bisacodylum 10mg czopki	szt.	1000
23	Hemorectal czopki	szt.	700
24	Allopurinol 100mg tab.	szt.	13000
25	Allopurinol 300mg tab.	szt.	2400
26	Thienylperazinum 6,5mg czopki	szt.	296
27	Thienylperazinum 6,5mg/ml amp.	szt.	100
28	Thienylperazinum 6,5mg tab.	szt.	100
29	Lactulosum 7,5g/15ml syrop	ml	1200
30	Lactulosum 9,75g/15ml syrop	ml	76000
31	Trimebutine 7,87mg/g zawiesina	ml	3000
32	Czopki glicerynowe 1g	szt.	120
33	Czopki glicerynowe 2g	szt.	40
34	Mebeverine 200mg kaps.	szt.	120
35	Mesalazinum 250mg tab. dojelit.	szt.	300
36	Ursodeoxycholic acid 150mg kaps.	szt.	400
37	Atropine sulfate 0,25mg tab.	szt.	400
38	Aviomarin tab.	szt.	100
39	Sulfasalazinum 500mg tab.	szt.	1200
40	Sulfasalazinum EN 500mg tab.	szt.	200
41	Omeprazolum 20mg tab.	szt.	1400
42	Omeprazolum 40mg tab.	szt.	560
43	Omeprazolum 40mg x 1 fiol.	szt.	2000
44	Barium sulfuricum zawiesina 200ml	szt.	20
45	Pyrantelum tab.	szt.	30
46	Mebendazolum 100mg tab.	szt.	60
47	Tinidazolum 500mg tab.	szt.	48
48	Ranitidinum 50mg/2ml amp.	szt.	1800
49	Cyclophosphamid 50mg tab.	szt.	200
50	Hydroxycarbamidum 500mg kaps.	szt.	400
51	Methotrexate 2,5mg tab.	szt.	200
52	Chlorambucil 2mg tab.	szt.	200
53	Levothyroxine 50mcg tab.	szt.	5200
54	Levothyroxine 100mcg tab.	szt.	3200

55	Proplthouracyl 50mg tab	szt.	300
56	Tamazolum 5mg tab.	szt.	7600

Część 32 Neuroleptyki

L.p.	Nazwa, postać dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Benserazidum;Levodopa HBS 125mg kaps..	szt.	1400
2	Benserazidum;Levodopa 62,5mg tab.	szt.	1400
3	Benserazidum;Levodopa 125mg tab.	szt.	400
4	Benserazidum;Levodopa 250mg tab,	szt.	400
5	Betahistinum 16mg tab.	szt.	600
6	Betahistinum 24mg tab.	szt.	6600
7	Carbamazepinum 200mg tab.	szt.	400
8	Carbamazepinum 300mg tab.ret.	szt.	400
9	Carbamazepinum 600mg tab.ret.	szt.	600
10	Carbamazepinum CR 200mg tab.	szt.	600
11	Carbamazepinum CR 400mg tab.	szt.	480
12	Chlorpromazinum 5mg/ml-5ml amp.	szt.	420
13	Chlorpromazinum 25mg/ml-2ml amp.	szt.	40
14	Doxepinum 10mg kaps.	szt.	420
15	Doxepinum 25mg kaps.	szt.	420
16	Fluoxetinum 20mg tab.	szt.	480
17	Gabapentin 100mg kaps.	szt.	1600
18	Gabapentin 300mg kaps.	szt.	2400
19	Gabapentin 400mg kaps.	szt.	1000
20	Gabapentin 600mg kaps.	szt.	400
21	Hydroxyzinum 10mg tab.	szt.	18000
22	Hydroxyzinum 25mg tab.	szt.	20400
23	Hydroxyzinum 1,6g/g syrop	g	6000
24	Hydroxyzinum 100mg/2ml amp.	szt.	2000
25	Haloperidolum 5mg/ml amp.	szt.	1800
26	Haloperidolum 1mg tab.	szt.	840
27	Haloperidolum 0,2% krople 10ml	ml.	800
28	Lamitrinum 25mg tab.	szt.	180
29	Lamitrinum 50mg tab.	szt.	180
30	Lamitrinum 100mg tab.	szt.	180
31	Citalopram 20mg tab.	szt.	420
32	Mianserinum 10mg tab.	szt.	900
33	Mianserinum 30mg tab.	szt.	720
34	Donepezil 5mg tab.	szt.	560
35	Donepezil 10mg tab.	szt.	224
36	Kwetiapium 25mg tab.	szt.	15000
37	Kwetiapium 100mg tab.	szt.	900
38	Perazinum 25mg tab.	szt.	960
39	Perazinum 100mg tab.	szt.	780
40	Phenytoinum 100mg tab.	szt.	480
41	Piracetam 1g/5ml amp.	szt.	3312
42	Piracetam 1200mg tab.	szt.	8400

43	Piracetam 12g/60ml fl.	szt.	860
44	Promazinum 25mg tab.	szt.	600
45	Promazinum 50mg tab.	szt.	120
46	Risperidonum 1mg tab.	szt.	160
47	Risperidonum 2mg tab.	szt.	160
48	Risperidonum 3mg tab.	szt.	160
49	Risperidonum 4mg tab.	szt.	160
50	Sertralinum 50mg tab.	szt.	3080
51	Venlafaxinum 75mg tab.	szt.	1680
52	Venlafaxinum 37,5mg tab.	szt.	672
53	Prometazine 5mg/5ml syrop	ml	4200
54	Levetiracetam 500mg tab.	szt.	400
55	Levetiracetam 1000mg tab.	szt.	400
56	Levetiracetam 100mg/ml roztwór	ml	1000
57	Topiramat 25mg tab.	szt.	240
58	Topiramat 50mg tab.	szt.	240
59	Topiramat 100mg tab.	szt.	240
60	Trazodanum h/chl CR 75mg tab.	szt.	1500
61	Trazodanum h/chl CR 150mg tab.	szt.	1200
62	Oxcarbamazepine 150mg tab,	szt.	200
63	Oxcarbamazepine 300mg tab,	szt.	200
64	Oxcarbamazepine 600mg tab,	szt.	200
65	Rivastigminum 1,5mg tab.	szt.	280
66	Rivastigminum 3mg tab.	szt.	280
67	Rivastigminum 6mg tab.	szt.	280
68	Ropinirolum 2mg tab.	szt.	280
69	Ropinirolum 4mg ta.,ret.	szt.	280
70	Opipramolum 50mg tab,	szt.	10200
71	Amantadinum 100mg kaps.	szt.	1000

Część 33 Środki lecznicze stosowane w cukrzycy

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Acarbose 50mg tab.	szt.	240
2	Acarbose 100mg tab.	szt.	240
3	Glimepiridum 1mg tab.	szt.	600
4	Glimepiridum 2mg tab.	szt.	600
5	Glimepiridum 3mg tab.	szt.	600
6	Glimepiridum 4mg tab.	szt.	600
7	Metforminum 500mg tab.	szt.	12000
8	Metforminum 850mg tab.	szt.	5400
9	Metforminum 1000mg tab.	szt.	5400
10	Metforminum XR 500mg tab.	szt.	780
11	Metforminum XR 750mg tab.	szt.	600
12	Insulina insulatard 300j.m./3ml wkład	szt.	240
13	Insulina aspart o szybkim i krótkim czasie działania 300j.m./3ml wkład	szt.	660
14	Insulina aspart rozp.30%+ins.z protaminą 70% szybko i długo działająca 300j.m./3ml wkład	szt.	140

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sadu Rejonowego dla M St.
Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

15	Insulina aspart rozp.50%+ins.z protaminą 50% szybko i długo działająca 300j.m./3ml wkład	szt.	180
16	Insulinum detemir długodział 300j.m/3ml wkład	szt.	70
17	Insulinum humanum 30%+ins.isophanum 70% 300j.m./3ml wkład	szt.	200
18	Insulinum humanum 40%+ins.isophanum 60% 300j.m./3ml wkład	szt.	20
19	Insulinum humanum 50%+ins.isophanum 50% 300j.m./3ml wkład	szt.	140
20	Insulinum humanum o krótkim czasie działania 300j.m./3ml wkład	szt.	800
21	Insulinum isophanum humanum o średnio długim czasie działania 300j.m./3ml wkład	szt.	240
22	Insulinum lispro 25% +susp.protamin.;insulinum lispro 75% 300j.m./3ml wkład	szt.	160
23	Insulinum lispro 50%+susp.protam.;insulinum lispro 50% 300j.m./3ml wkład	szt.	160
24	Insulinum lispro 300j.m./3ml wkład	szt.	200
25	Glucagen 1mg Hypokit ss+rozp.	szt.	4
26	Insulinum glargine 300j.m/3ml wkład	szt.	40

Część 34 Środki lecznicze w dermatologii

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Artemisol płyn 100ml	ml	4000
2	Ethacridinum lactas 0,% a 100g	szt.	10
3	Alantan 2% maść -30g	szt.	160
4	Alantan zasypka -100g	szt.	10
5	Sulfatiazolum argentum 20mg/g -40g krem	szt.	100
6	Sulfatiazolum argentum 20mg/g -400g krem	szt.	270
7	Chlorocyclinum 3% maść 10g	szt.	10
8	Detreomycinum 2% maść -5g	szt.	240
9	Fibrolan maść 25g	szt.	6
10	Flucinar 0,25mg/g maść 15g	szt.	6
11	Hydrocortisonum 1% krem 15g	szt.	20
12	Laticort 0,1% krem 15g	szt.	10
13	Laticort 0,1% maść 15g	szt.	10
14	Lignocainum A 2% żel 30g	szt.	260
15	Lignocainum U 2% żel 30g	szt.	360
16	Lorinden A maść 15 g	szt.	8
17	Lorinden C maść 15 g	szt.	8
18	Mupirocinum maść 20mg/g-8g	szt.	10
19	Oxycort maść 10g	szt.	10
20	Oxycort aerozol 55ml	szt.	10
21	Dexapolcort aerozol 55ml	szt.	6
22	Dexapolcort N aerozol 30ml	szt.	4
23	Lidocainum aerozol 10% -38g	szt.	20
24	Neomycinum aerozol 55ml	szt.	140
25	Neomycinum 0,5% maść -5g	szt.	260
26	Vagotyl 36% płyn -50g	szt.	4
27	Skin Protect płyn 120ml	szt.	20
28	Pimafucort maść 15g	szt.	6
29	Hydroxygenium peroxydatum 3% 100g	szt.	20
30	Hydroxygenium peroxydatum 3% 1000g	szt.	300
31	Jodoforminum 25g	szt.	14

32	Clotrimazolum 10mg/g krem 20g	szt.	40
33	Antybakteryjny opatrunek ze srebrem nanokrystalicznym 10cmx10cm	szt.	60

Część 35 Środki przeciwgrzybicze do użytku ogólnoustrojowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Fluconazolum 2mg/ml/50ml fl.	szt.	600
2	Fluconazolum 2mg/ml/100ml fl.	szt.	400
3	Fluconazolum 50mg tab.	szt.	420
4	Fluconazolum 100mg tab.	szt.	1680
5	Fluconazolum 50mg/10ml syrop	ml	2400
6	Ketokonazolum 200mg tab.	szt.	120

Część 36 Pozostałe środki ginekologiczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Fenoterolum 0,5mg/10ml amp.	szt.	30
2	Bromocriptinum 2,5mg tab.	szt.	240
2	Clotrimazolum 100mg tab.vag.	szt.	1800
4	Oxytocinum 5jm/ml amp.	szt.	5400
5	Progesterone 50mg tab.podjęzykoe	szt.	900
6	Progesterone 50mg tab.vag.	szt.	3000
7	Dihydrogestrone 10mg tab.	szt.	12000
8	Metronidazol+Chlorquinaldol 250/100mg tab.vag.	szt.	1900
9	Diclofenac+Mizoprostol 50/200mg tab.	szt.	1400

Część 37 Roztwory do wstrzykiwań

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Atropinom sulf.1mg/ml amp.	szt.	3400
2	Atropinom sulf .0,5mg/ml amp.	szt.	200
3	Aqua pro inj. 10ml	szt.	18400
4	Calcium chloratum 10% 10ml amp.	szt.	320
6	Epinephrine 1mg/ml amp.	szt.	1700
7	Dopaminum 1% 0,05g/5ml amp.	szt.	20
8	Dopaminum 4% 0,2g/5ml amp.	szt.	2800
10	Glucosum 20% 10ml amp.	szt.	900
11	Glucosum 40% 10ml amp.	szt.	2800
14	Kalium chlor.15% 20ml amp.	szt.	1100
15	Kalium chlor.15% 10ml amp.	szt.	22000
16	Magnesium sulf.20% 10ml amp.	szt.	16400
17	Naloxonum h/chl 400mcg/ml amp.	szt.	160
18	Natrium bicarb.8,4% 20ml amp.	szt.	900
19	Natrium chloratum 0,9% 10ml amp.	szt.	74000
20	Natrium chloratum 10% 10ml amp.	szt.	5000

Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec
Wpisano do Krajowego Rejestru Sądowego XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Sąd Rejonowy dla M St.
Warszawy w Warszawie. Nr KRS:0000351118, NIP: 797-201-92-61, REGON:142203546

21	Noradrenaline tart. 1mg/ml amp.	szt.	5200
22	Noradrenaline tart. 4mg/4ml amp.	szt.	1400
23	Budesonidum 0,125mg/ml.amp-2ml	szt.	160
24	Budesonidum 0,250mg/ml .amp-2ml	szt.	1600
25	Budesonidum 0,500mg/ml .amp-2ml	szt.	10800

Część 38 Środki lecznicze dla układu nerwowego

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Alprazolam 0,25mg tab.	szt.	120
2	Clonazepamum 1mg/ml amp.	szt.	1200
3	Clonazepamum 0,5mg tab.	szt.	120
4	Clonazepamum 2mg tab.	szt.	120
5	Diazepamum 2mg tab.	szt.	1200
6	Diazepamum 5mg tab.	szt.	3200
7	Diazepamum 10mg/2ml amp.	szt.	9600
8	Diazepamum 10mg/2,5ml wlewki doodbyt.	szt.	20
9	Diazepamum 5mg/2,25ml wlewko doodbyt.	szt.	50
10	Fentanylum 0,1mg/2ml amp.	szt.	9000
11	Fentanylum 0,5mg/10ml amp.	szt.	100
12	Petidinum h/chl 100mg/2ml amp.	szt.	800
13	Morfina sulfas 20mg/ml amp.	szt.	3600
14	Morfina sulfas 0,1%/2ml amp.	szt.	200
15	Ketaminum 500mg/10ml amp.	szt.	30
16	Ketaminum 200mg/20ml amp.	szt.	20
17	Fentanylum 25mcg/h plastry	szt.	200
18	Fentanylum 50mcg/h plastry	szt.	120
19	Midazolam 5mg/ml +EDTA amp.	szt.	5600
20	Midazolam 15mg/3ml + EDTA amp.	szt.	2400
21	Midazolam 50mg/10ml +EDTA amp.	szt.	2600
22	Midazolam 7,5mg tab.	szt.	2000
23	Nitrazepamum 5mg tab.	szt.	5600
24	Oxazepamum 10mg tab.	szt.	120
25	Phenobarbitalum 15mg czop.	szt.	100
26	Phenobarbitalum 15mg tab.	szt.	100
27	Phenobarbitalum 100mg tab.	szt.	100
28	Zolpidem 10mg tab.	szt.	200
29	Temazepam 10mg tab.	szt.	200
30	Clobazamum 10mg tab.	szt.	200
31	Pyridostigminum brom. 60mg tab.	szt.	600
32	Lorazepamum 2,5mg tab.	szt.	600
33	Ephedrinum h/chl 25mg/ml amp.	szt.	800
34	Galantamine h/br 2,5mg/ml amp.	szt.	40
35	Galantamine h/br 5mg/ml amp.	szt.	40
36	Neostigmini methylsulf.0,5mg/ml amp.	szt.	4600
37	Acidum thioceticum 600mg/50ml	szt.	500
38	Buprenorfinum 35mcg/h plastry	szt.	140
39	Buprenorfinum 52,5mcg/h plastry	szt.	100

40	Oxycodonum h/chl 10mg tab.	szt.	480
41	Oxycodonum h/chl 40mg tab.	szt.	240

Część 39 Środki przeciwbólowe

L.p.	Nazwa postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Baclofenum 10mg tab.	szt.	2400
2	Baclofenum 25mg tab.	szt.	1200
3	Tramadoli h/chl 50mg kaps.	szt.	13200
4	Tramadoli h/chl 100mg/2ml amp.	szt.	13000
5	Tramadoli h/chl ret. 100mg tab.	szt.	3600
6	Tramadol+Paracetamol 37,5/325mg tab.	szt.	1800
7	Metamizolum natrium 500mg tab.	szt.	4800
8	Metamizolum natrium 1g/2ml amp.	szt.	14000
9	Metamizolum natrium 2,5g/5ml amp.	szt.	11000
10	Lignocainum h/chl 2% 0,04g/2ml amp.	szt.	1400
11	Lignocainum h/chl 2% 0,04g/20ml fiol.	szt.	4200
12	Papaverinum h/chl 20mg/ml/2ml amp.	szt.	700
13	Hyoscini butylb.20mg/ml amp.	szt.	14000
14	Phenylbutazonum 250mg czop.	szt.	240
15	Diclofenacum natr.100mg czop.	szt.	500
16	Diclofenacum natr.75mg/3ml amp.	szt.	60
17	Diclofenac duo 75mg tab.	szt.	1000
18	Meloxicamum 15mg/1,5ml amp.	szt.	80
19	Meloxicamum 15mg tab.	szt.	4000
20	Colchicyna 0,5mg tab.	szt.	200
21	Ibuprofenum 200mg/5ml zawiesina	ml	26000
22	Ibuprofenum 200mg tab.	szt.	4800
23	Ibuprofenum 60mg czop.	szt.	120
24	Ibuprofenum 125mg czop.	szt.	400
25	Paracetamolum 80mg czop.	szt.	80
26	Paracetamolum 125mg czop.	szt.	200
27	Paracetamolum 250mg czop.	szt.	320
28	Paracetamolum 500mg czop.	szt.	80
29	Paracetamolum 120mg/5ml syrop	ml	6000
30	Paracetamolum 250mg/5ml syrop	ml	6400
31	Paracetamolum 500mg tab.	szt.	28000
32	Paracetamol 100mg/ml roztwór 70ml	szt.	20
33	Tolperisonum 50mg tab.	szt.	600

Część 40 Środki oftalmologiczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Amikacinum 0,3% -5ml krople oczne	ml	120
2	Atropinum sulf.1%krople 5ml	ml	30
3	Atecortin krople do oczu i uszu 5ml	ml	60
4	Dexamethasone 0,1% krople do oczu	ml	30

5	Dicortineff krople do oczu i uszu 5ml	ml	80
6	Sulfacetamidum natr.10% krople 0,5mlx12 poj.	op.	360
7	Tobramycinum 0,3% krople oczne 5ml	ml	30
8	Tropicamidum 0,5% krople oczne 10ml	ml	60
9	Ttopicamidum 1% krople oczne 10ml	ml	600
10	Proxymetacani h/chl 0,5%krople oczne 15ml	ml	900
11	Chloramfenicol 1% maść oczna 3g	szt.	4
12	Phenylephrine 10% krople oczne 10ml	ml	660
13	Dexpantenol 50mg/ml żel do oczu 5g	szt.	24
14	Aciclovir 3% maść oczna 4,5g	szt.	6
15	Erytromycinum 0,5% maść oczna 3,5g	szt.	240

Część 41 Roztwory do wstrzykiwań

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Amantadini sulf.200mg/500ml fl.	szt.	80
2	Cerebrolysin 215,2mf/10ml amp.	szt.	800
3	Phenytoinum 250mg/5ml amp.	szt.	20
4	Desmopressin 4mg/ml amp.	szt.	20
5	Nimodipine 10mg/50ml fl.	szt.	40
6	Karbetocyna 100mcg/ml amp.	szt.	30
7	Metoprololi tart.5mg/5ml	szt.	340
8	Ondansetron 8mg/4ml amp.	szt.	1000
9	Flumazenil 0,5mg/5ml amp.	szt.	60
10	Immunoglobulina anty-HBS 200j.m./2ml amp.	szt.	10
11	Immunoglobulina ludzka p.těżc.250j.m/ml amp.	szt.	30
12	Antytoksyna jadu żmij 500j.a. x 1amp.	szt.	4
13	Vaccinum tetani ads.0,5ml x amp.	szt.	20
14	Tubercullin PPDRT23 szczep. 1,5ml x fiol.	szt.	20

Część 42 Produkty farmaceutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	10% roztwór formaldehydu 1000g	szt.	1100
2	Benzyna med., 1000ml	szt.	10

Część 43 Produkty farmaceutyczne

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Acidum boricum subst.	g	18000
2	Acidum salicylicum subst.	g	300
3	Argentum nitricum subst.	g	100
4	Calcium carbonicum subst.	g	1000

5	Glicerolum 86% płyn	g	32000
6	Glucosum subst.75g	szt.	20
7	Lanolinum anhydricum podłoże do maści	g	14000
8	Natrium biboricum (boraks) subst.	g	6000
9	Natrium bicarbonicum subst.	g	600
10	Parafinum liquidum x 800g	szt.	140
11	Pasta zinci	g	5000
12	Talcum subst.	g	4000
13	Wazelina biała podłoże do maści	g	16000
14	Wazelina żółta podłoże do maści	g	28000
15	Zincum oxydatum subst.	g	4000
16	Spirytus skażony hibanem 0,5% roztwór	ml	80000
17	Alkohol etylowy 96% płyn	ml	10000
18	Alkohol etylowy 70% roztwór	ml	24000

Część 44 Środki kontrastowe

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	jm	Ilość j.m.
1	Joversolum 300-30g jodu/100 ml	szt.	1400

Część 45 Środki kontrastowe

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia	jm	Ilość j.m.
1	Johexalum 350-35 g jodu/100 ml	szt.	1600
2	Jopromodum 370-37 g jodu/100 ml	szt.	1200
3	Jopromidum 370-18,5 g jodu/50 ml	szt.	300

Część 46 Środki obniżające krzepliwość krwi

L.p.	Nazwa, postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Nadroparinum calc.2850j.m/0,3ml amp.strz.	szt.	11000

Część 47 Środki lecznicze dla układu sercowo naczyniowego

L.p.	Nazwa ,postać, dawka, wielkość opakowania	jm	Ilość j.m.
1	Furosemidum 20mg/2ml amp.	szt.	37000

2. Minimalny termin przydatności: **6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.**

3. Wymagane świadectwa: Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać ważne dokumenty dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie Polski. Oświadczenie o posiadaniu dokumentów wykonawca zobowiązany jest potwierdzić w JEDZ-u.

Kopię w/w dokumentów Wykonawca dostarczy bezpośrednio odbiorcy na każde żądanie Zamawiającego na każdym etapie postępowania przetargowego oraz realizacji umowy.

Wykonawca zobowiązany jest do posiadania aktualnej karty charakterystyki w języku polskim oferowanego produktu farmaceutycznego i dostarczeniu w/w dokumentu na każde żądanie Zamawiającego.

4. Dostawy sukcesywne realizowane w terminie **max 3 dni** od daty złożenia pisemnego zamówienia przez Kierownika Apteki PCMG lub osobę zastępującą w przypadku dostaw na „cito” w terminie 12 godzin od daty złożenia pisemnego zamówienia. Jeżeli dostawy na „cito” realizowane będą po godzinach pracy apteki, należy uzgodnić każdorazowo miejsce i czas tej dostawy z wyżej powołanym pracownikiem.

Jako termin dostawy rozumie się datę podpisania przez Zamawiającego dokumentu WZ lub datę potwierdzenia dostawy na fakturze.

ROZDZIAŁ III

UMOWA - WZÓR

Umowa nr

na zakup i dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków kontrastowych dla potrzeb Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”
Część

zawarta w dniu2017r. w Grójcu pomiędzy:

Powiatowym Centrum Medycznym w Grójcu Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu (05-600 Grójec, ul. Ks. Piotra Skargi 10), wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000351118, posiadającą NIP 797-201-92-61 i REGON 142203546, zwaną dalej „**Zamawiającym**” reprezentowanym przez:

mgr Marzenę Barwicką – Prezesa Zarządu

a

..... z siedzibą w
..... posiadającym NIP, REGON, zwanym dalej „**Wykonawcą**”,
reprezentowanym przez:

.....

wyłonionym w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości przekraczającej równowartość 209.000 euro - zgodnie art. 39 - 46 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164, z późn. zm.) - w trybie przetargu nieograniczonego,

Zamawiający i Wykonawca zwani w dalszej części umowy łącznie „**Stronami**” lub oddzielnie „**Stroną**”,

o następującej treści:

I. PRZEDMIOT UMOWY

§ 1.

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż i dostarczenie przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego w ilości i asortymencie określonym w Załączniku do niniejszej umowy.
2. Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.
3. Zmiany, o których mowa w ust. 2 nie mogą prowadzić do zwiększenia wartości brutto umowy o której mowa w § 6 ust. 1 umowy, a w przypadku zmniejszenia ilości przedmiotu umowy nie będą służyć Wykonawcy żadne roszczenia wobec Zamawiającego.

II. DOSTAWA

§ 2.

1. Wykonawca oświadcza, iż przedmiot umowy spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego – zgodnie z ofertą złożoną w postępowaniu znak: PCMG/P/8/2017.
2. Na każdorazowe pisemne zamówienie Zamawiającego Wykonawca będzie dostarczał przedmiot umowy w opakowaniach jednostkowych i zbiorczych producenta oznaczonych zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.
3. Przedmiot umowy będzie dostarczany do Zamawiającego z zachowaniem warunków przechowywania i transportu zgodnych z wymaganiami producenta.
4. Wykonawca zapewni ważność zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do końca okresu obowiązywania umowy.
5. Wykonawca dostarczy bezpośredniemu odbiorcy dokumenty dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie Polski na każde żądanie Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązany jest do posiadania aktualnej karty charakterystyki w języku polskim oferowanego produktu farmaceutycznego i dostarczeniu w/w dokumentu na każde żądanie Zamawiającego.

§ 3.

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Zamawiającemu przedmiot umowy sukcesywnie w ciągu 24 miesięcy od daty zawarcia niniejszej umowy.
2. Szczegółowe terminy dostaw przedmiotu umowy oraz jego asortyment będą podawane przez Zamawiającego w formie pisemnego zamówienia (faksem lub e-mailem) z dniowym wyprzedzeniem.
3. W przypadku dostaw na „cito” dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane w terminie 12 godzin od daty złożonego pisemnego zamówienia. Jeżeli dostawy „na cito” realizowane będą po godzinach pracy Apteki, należy uzgodnić każdorazowo miejsce i czas tej dostawy z pracownikiem Apteki wskazanym w par. 3 ust. 3.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonywania zamówień z zakresu poszczególnych asortymentów w zależności od własnych potrzeb, bez względu na ilości danego asortymentu podane w Załączniku pod warunkiem nie przekroczenia globalnej wartości umowy.
5. W imieniu Zamawiającego zamówienia, o których mowa w ust. 2 i 3, będzie składał: Kierownik Apteki PCMG lub osoba zastępująca, która będzie również odpowiedzialna za realizację umowy.
6. Przedmiot umowy ma być dostarczany do komory przyjęć Apteki Zamawiającego lub innego miejsca wyznaczonego przez fachowego (magister farmacji lub technik farmacji) pracownika Apteki PCMG.
7. Za termin dostawy rozumie się datę podpisania przez Zamawiającego dokumentu dostawy lub datę potwierdzenia dostawy na fakturze.
8. W przypadku niemożliwości zrealizowania w całości zamówienia częściowego Wykonawca zobowiązany jest do każdorazowego potwierdzania faxem lub e-mailem realizowanego zamówienia częściowego z wyszczególnieniem ilości leków brakujących w danym zamówieniu częściowym.

§ 4.

1. Strony uzgadniają, że przedmiot umowy zostanie wykonany przez:
 - 1.1. Wykonawcę osobiście, za wyjątkiem części zamówienia w zakresie, które zostaną wykonane przy udziale podwykonawcy/óww tym, na którego/ych zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ustawy Prawo zamówień publicznych, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu. Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów odpowiada solidarnie z Wykonawcą za szkodę Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba, że za nieudostępnienie zasobów Wykonawca nie ponosi winy.¹
2. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany podwykonawców lub części wykonywanych przez nich zakresów przedmiotu umowy, wprowadzenie nowych podwykonawców, bądź zrezygnowania z podwykonawców.
3. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, iż proponowany inny podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż wymagany w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia.

§ 5.

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy:
 - 1.1. w przypadku braku możliwości dostawy przedmiotu umowy, za każdorazową zgodą Zamawiającego dopuszcza się dostawę produktu zamiennego, równoważnego (np. produktu o tożsamej nazwie międzynarodowej innego producenta i o innej nazwie handlowej) pod warunkiem, że jego cena nie będzie przewyższać ceny produktu zaoferowanego w ofercie;
 - 1.2. poprzez wydłużenie czasu jej obowiązywania w sytuacji, gdy umowa nie zostanie w całości wykonana z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego,
 - 1.3. poprzez zmianę terminu ważności przedmiotu umowy określonego w § 8 ust. 3 niniejszej umowy, za każdorazową zgodą Zamawiającego;
 - 1.4. w przypadku braku możliwości dostawy przedmiotu umowy za każdorazową zgodą Zamawiającego dopuszcza się zmianę zawartej umowy w zakresie konfekcjonowania, krotności stężenia, dawki (w uzasadnionych przypadkach niezależnych od Wykonawcy), pod warunkiem, że suma należności wynikającej z tej zmiany nie przekroczy kwoty należności, jaką płaciłby Zamawiający w przypadku realizacji zamówienia zgodnie z jego treścią i warunkami zawartymi w umowie;
 - 1.5. w zakresie zmiany ceny jednostkowej oraz wartości brutto umowy. Zmiana ta może nastąpić jedynie w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002r. o minimalnym wynagrodzeniu o pracę,
 - c) zasada podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne
-, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę
 - d) cen urzędowych przedmiotu umowy. Wykonawca ma obowiązek korygowania ceny przedmiotu umowy w każdym przypadku ustalenia niższych cen urzędowych, zgodnie z obowiązującymi przepisami wynikającymi z ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych;
 - 1.6. w przypadku stosowania przez Wykonawcę wszelkich rabatów, upustów, obniżek cen jednostkowych przedmiotu umowy Zamawiający będzie nimi objęty w okresie obowiązywania umowy.
2. Ustala się następujące zasady zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku dokonywania zmian określonych w §5 ust.1.5. lit.b.:

¹ Jeśli dotyczy

- 2.1. Wykonawca zobowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie o zaistnieniu okoliczności, o których mowa w §5 ust.1.5. lit.b. niniejszej umowy – w terminie 14 dni od dnia ich wystąpienia oraz przedstawić w tym terminie szczegółową kalkulację wzrostu kosztów wykonania zamówienia objętego niniejszą umową wraz z dokumentami potwierdzającymi powyższe okoliczności. Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia dodatkowych dokumentów potwierdzających wystąpienie okoliczności określonych w art. 142 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz ich rzeczywistego wpływu na wzrost kosztów wykonania zamówienia.
- 2.2. Obowiązek udowodnienia wpływu w/w zmian przepisów prawa na koszty wykonania zamówienia objętego niniejszą umową obciąża Wykonawcę.
- 2.3. Okoliczności powoływane przez Wykonawcę muszą pozostawać w ścisłym związku z zakresem obowiązków Wykonawcy wynikających z wykonania zamówienia objętego niniejszą umową.
- 2.4. Zmiana wynagrodzenia należnego Wykonawcy może nastąpić wyłącznie na podstawie aneksu do umowy pod rygorem nieważności.
- 2.5. Brak zgody Zamawiającego na zmianę wynagrodzenia Wykonawcy nie stanowi podstawy do rozwiązania niniejszej umowy.

III. WARTOŚĆ UMOWY I WARUNKI PŁATNOŚCI

§ 6.

1. Wartość brutto umowy wynosi: (słownie:)
2. Wartość brutto umowy obliczono przy zastosowaniu cen jednostkowych określonych w Załączniku do niniejszej umowy.
3. Wartość, o której mowa w ust. 1 obejmuje:
 - a) wartość przedmiotu umowy,
 - b) wszelkie koszty transportu krajowego i zagranicznego,
 - c) ubezpieczenie towaru w kraju i za granicą do czasu przekazania go Zamawiającemu,
 - d) opłaty pośrednie, np. opłaty lotniskowe, koszty rewizji generalnej,
 - e) koszty załadunku i rozładunku u Zamawiającego,
 - f) wszelkie koszty odprawy celnej,
 - g) cło, podatek VAT.
4. Ceny jednostkowe określone w Załączniku do umowy nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania umowy, niezależnie od zmian ilości zamówień w poszczególnych asortymentach, a w szczególności w przypadku zmniejszenia ilości zamówienia.

§ 7.

1. Płatności, w ramach wartości brutto umowy, o której mowa w § 6 ust. 1, będą realizowane sukcesywnie za wykonaną dostawę przedmiotu umowy w terminie dni od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT – wyłącznie przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.
2. Wykonawca zobowiązany jest do umieszczania na fakturze lub dokumencie WZ informacji o nr serii oraz daty ważności przedmiotu dostawy.
3. Za dzień zapłaty faktury uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

IV. GWARANCJA

§ 8.

1. Pod pojęciem gwarancji rozumie się okres ważności/przydatności przedmiotu umowy.
2. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość dostarczonego przedmiotu umowy.

3. Zamawiający wymaga, aby dostarczony przez Wykonawcę przedmiot umowy posiadał okres ważności co najmniej miesięcy licząc od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający przewiduje w uzasadnionych przypadkach możliwość zmiany zawartej umowy w zakresie terminu ważności.

§ 9.

1. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 2 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.
2. Odrzucenie przez Wykonawcę reklamacji upoważnia Zamawiającego, do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego podmiotu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez sąd.
3. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi Wykonawca.
4. Od daty potwierdzenia przyjęcia przedmiotu umowy przez Zamawiającego, Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Zamawiającego, a w szczególności postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

V. ZASADY ODPOWIEDZIALNOŚCI

§10.

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z przyczyn leżących po jego stronie, z dostarczeniem przedmiotu umowy do Zamawiającego w odniesieniu do terminów określonych w niniejszej umowie w części dotyczącej warunków dostawy (§3 ust. 2 lub 3) lub reklamacji (§9 ust. 1), Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2% wartości netto niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody Zamawiającego, bądź odstąpienia Zamawiającego od umowy lub jej rozwiązania bez zachowania okresu wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

§ 11.

1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w którymkolwiek z terminów określonych w części dotyczącej dostaw (§ 3 ust. 2 lub 3), Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego Wykonawcy w liczbie i asortymencie odpowiadającym niezrealizowanej części dostawy.
2. Zakup interwencyjny skutkuje zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.
3. Wykonawca zobowiązany jest ponadto do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną umowną niewykonanej części dostawy.

§ 12.

Ustalenia §10 i §11 nie wykluczają prawa Zamawiającego do żądania od Wykonawcy, na zasadach ogólnych odszkodowania do pełnej wysokości szkody, w każdym przypadku niewykonania, bądź nienależytego wykonania zobowiązań umownych przez Wykonawcę.

§ 13.

1. W przypadku, gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami siły wyższej - druga Strona powinna być poinformowana na piśmie, w terminie do 7 dni od dnia zaistnienia tych okoliczności, pod rygorem rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym.
2. Gdy okoliczności siły wyższej uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się ze swych zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 2 miesiące, Strony umowy mogą rozwiązać umowę w całości lub w części bez odszkodowania. W takim przypadku rozwiązania umowy, jej wykonanie i końcowe rozliczenie powinno być uzgodnione przez obie Strony umowy.
3. Pod pojęciem siły wyższej rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od dobrej woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy.

§ 14.

Wykonawca nie jest uprawniony do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§ 15.

W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich dotyczących przedmiotu umowy, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Wykonawca.

VI. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

§ 16.

W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 17.

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
2. Ponadto Zamawiający może odstąpić od umowy, bądź jej części w następujących przypadkach:
 - a) Wykonawca pozostaje w zwłoce z rozpoczęciem realizacji zamówienia tak dalece, że nie jest możliwe jej wykonanie w ustalonym terminie;
 - b) dostarczony przedmiot umowy nie spełnia wymogów, o których mowa w niniejszej umowie, a wykonawca odmówił jego wymiany na wolny od wad;
 - c) zachodzą przesłanki określone w art. 491 kodeksu cywilnego bądź innych przepisach kodeksu cywilnego.
3. Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez Wykonawcę.
4. Odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. W przypadkach, o których mowa w ust. 1, 2 i 3 Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonanej części umowy.

§ 18.

Wszelkie spory między Stronami, których nie da się rozstrzygnąć polubownie wynikłe w związku albo na podstawie niniejszej umowy, będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§ 19.

Zmiany, uzupełnienia umowy, powinny być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 20.

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z których dwa otrzymuje Zamawiający, a jeden Wykonawca.

Akceptuję pod względem finansowym:
(podpis Głównego Księgowego)

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

.....

.....