

Dostawa produktów leczniczych dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.

I. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o. Produkty lecznicze objęte zamówieniem podzielone są na piętnaście (15) pakietów stanowiących odrębne części zamówienia:
 - Część 1.** Albuminy i leki różne
 - Część 2.** Leki różne 1
 - Część 3.** Leki różne 2
 - Część 4.** Leki różne 3
 - Część 5.** Leki różne 4
 - Część 6.** Antybiotyki
 - Część 7.** Worki do ochrony przed światłem
 - Część 8.** Leki narkotyczne i psychotropowe
 - Część 9.** Leki w opakowaniach szpitalnych
 - Część 10.** Płyny do hemofiltracji
 - Część 11.** Heparyny drobnocząsteczkowe
 - Część 12.** Żywnienie specjalistyczne do podaży przez zgłębnik lub przetokę odżywczą
 - Część 13.** Żywnienie specjalistyczne do podania centralnego i obwodowego i leki różne
 - Część 14.** Aminokwasy, mleka pediatryczne, dodatki do żywienia pozajelitowego
 - Część 15.** Dieta doustna w płynieWykonawca może złożyć ofertę na dowolną ilość części zamówienia.
2. Szczegółowy opis zamawianych produktów leczniczych i ich ilości określono w Załącznikach nr 1.1 – 1.15 do Formularza oferty (Formularze asortymentowo-cenowe). Podane w Załącznikach ilości produktów są ilościami szacunkowymi, wyliczonymi na podstawie ich zużycia w latach poprzednich, co oznacza, że ostateczna ilość zamawiana na podstawie umowy w okresie jej obowiązywania może ulec zmianie i będzie wynikać z bieżących potrzeb szpitala.
3. Wykonawca zobowiązany jest posiadać aktualne dokumenty, potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terytorium RP oferowanych produktów, tj. odpowiednio:
 - a) dla produktów będących produktami leczniczymi – pozwolenie na dopuszczenie do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 06.09.2001 roku Prawo farmaceutyczne (tj. Dz.U. z 2021 r., poz. 1977 z późn.zm.),
 - b) dla produktów będących wyrobami medycznymi - dokumenty zgodne z Ustawą z dnia 07.04.2022 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz.974) *(dotyczy części, w których występują pozycje będące wyrobami medycznymi)*.
4. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą dostarczy Zamawiającemu :
 - a) ulotkę/-i w języku polskim,
 - b) instrukcję magazynowania i przechowywania dostarczonego towaru w języku polskim,
 - c) na żądanie Zamawiającego - kopię dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu dostarczanych produktów.
5. Wykonawca w terminie do dwóch tygodni od podpisania umowy dostarczy dla produktów leczniczych: aktualną Charakterystykę Produktu Leczniczego w wersji elektronicznej (PDF).
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy sukcesywnie na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego pisemnie albo w postaci dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej lub - w uzgodnionych przypadkach - w formie telefonicznej. W zamówieniu Zamawiający każdorazowo określi asortyment i ilość/-ci.
7. Częstotliwość składanych zamówień będzie uzależniona od bieżących potrzeb Zamawiającego.
8. Wykonawca zobowiązuje się realizować dostawy w terminie wynoszącym jeden (1) dzień roboczy od daty złożenia zamówienia.
9. Przedmiot umowy dostarczony zostanie transportem Wykonawcy, **wraz z zapewnieniem wyładunku do magazynu apteki**, na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem.
10. Wydanie przedmiotu umowy nastąpi w siedzibie Zamawiającego, w magazynach apteki szpitalnej, w dni robocze w godz. **7⁰⁰ – 14⁰⁰**.
11. W przypadku dostawy produktów „na ratunek” w dni wolne od pracy lub poza godzinami pracy apteki – wydanie przedmiotu umowy nastąpi w Izbie Przyjęć Zamawiającego lub innej komórce organizacyjnej Zamawiającego wskazanej w zamówieniu.

10. Dostarczone produkty muszą posiadać minimum 12-miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego. Dostawy produktów leczniczych z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
11. W przypadku wykrycia wad zamówionych produktów lub niezgodności asortymentowej i ilościowej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Wykonawcę i prześle mu protokół opisujący stwierdzone nieprawidłowości. W przypadku złożenia uzasadnionej reklamacji, Wykonawca zobowiązany jest wymienić niezwłocznie (tj. w terminie dwóch (2) dni, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) i na własny koszt towar wadliwy na wolny od wad i/lub dostarczyć (uzupełnić) asortyment i ilości zgodnie z zamówieniem.
12. Wykonawca na żądanie Zamawiającego zobowiązany jest pisemnie potwierdzić fakt przyjęcia reklamacji.

II. Informacje ogólne

1. Opis przedmiotu zamówienia opracowano zgodnie z treścią art.29 ust.3 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2022 r., poz.1710 z późn.zm.). Jednakże w przypadku, gdy opis przedmiotu zamówienia zawiera przywołania znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty dostarczane przez konkretnego wykonawcę należy uznać, iż wskazaniu temu towarzyszą wyrazu „lub równoważny”.
2. Zamawiający dopuszcza stosowanie rozwiązań równoważnych, których zastosowanie prowadzić będzie do zakładanego efektu.
3. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
4. Wykonawca może wycenić leki w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk niż podana przez Zamawiającego. W przypadku przeliczenia opakowań i otrzymania wielkości ułamkowej, należy dokonać zaokrąglania w górę do wartości całkowitej (pełne opakowanie).
5. W przypadku, gdy lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można go zastąpić, należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
6. W IV kolumnie Formularzy asortymentowo-cenowych określona jest jednostka miary dla każdej pozycji. Jeżeli jednostką miary jest opakowanie (wraz z określoną ilością leków w tym opakowaniu), to podana w kolumnie V formularza ilość sztuk odnosi się do opakowania, a nie do pojedynczego leku.