

Polska – Produkty farmaceutyczne – OCZ/ZP-3/2024 Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie
OJ S 53/2024 14/03/2024
Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy
Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.
Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego
Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: OCZ/ZP-3/2024 Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające

bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji.

4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach).

4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy.

4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach.

4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów.

4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h.

4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Identyfikator procedury: 86609fa4-dd4c-4f70-855d-93e56dcd6aef

Rodzaj procedury: Otwarta

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

2.1.4. Informacje ogólne

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

2.1.6. Podstawy wykluczenia:

Naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska: art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a ustawy Pzp, w zakresie w jakim odnosi się do skazania za przestępstwa wymienione w art. 181 -188 Kodeksu karnego (przestępstwa przeciwko środowisku); - art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b ustawy Pzp, w zakresie w jakim odnosi się do ukarania za wykroczenie przeciwko środowisku; Naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy: Dotyczy art. 109 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp Winien poważnego wykroczenia zawodowego: dotyczy (art. 109 ust. 1 pkt 5), 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 dowodów.

Rozwiązanie umowy przed czasem, odszkodowania lub inne porównywalne sankcje: Dotyczy art. 109 ust. 1 pkt 7), który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady.

Upadłość: Dotyczy art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: 1.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów

diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

(tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: 2.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g -

100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serii, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: 3.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.).

Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia

zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0004

Tytuł: 4.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki

Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty

lecnicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów

Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.).

Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych

dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na

podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne

Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja

2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w

zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci

farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach

będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o

modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g -

100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych

opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę,

datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z

wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania

preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć

ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e)

Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że

wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że

dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i

jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające

bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów

diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g)

Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia

dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci

(typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego

pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub

jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było

go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków

proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą

być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości

zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr

serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.
Wewnętrzny identyfikator: pakiet 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski
Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: 5.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi

Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.).

Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne

Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serii, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i

jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: 6.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach

będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesięc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: 7.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów

Lecznicych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Lecznicych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Lecznicych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Lecznicych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie

poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: 8.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą

być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: 9.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi

Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne

Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że

dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: 10.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci

farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serii, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli

Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: 11.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r. (z późn. zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art. 28 ust 2 w związku z ust 1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności, serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na

paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostreszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostreszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: 12.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było

go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: 13.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e)

Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: 14.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne" w

zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji.

4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach).

4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy.

4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach.

4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów.

4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h.

4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli

Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie

Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi

dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

(tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi

przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest

wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne

oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: 15.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie
Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być

realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.
Wewnętrzny identyfikator: pakiet 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: 16.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub

jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.
Wewnętrzny identyfikator: pakiet 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: 17.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serii, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć

ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0018

Tytuł: 18.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w

formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.

Wewnętrzny identyfikator: pakiet 18

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0019

Tytuł: 19.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie
Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być

realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.
Wewnętrzny identyfikator: pakiet 19

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0020

Tytuł: 20.Zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie

Opis: 4.1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i sukcesywne dostawy leków do Apteki Szpitalnej OCZ w Ostrzeszowie. 4.2. W zakres przedmiotu zamówienia wchodzi Produkty lecznicze, które uzyskały pozwolenie na podstawie: Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską. Stan na dzień 1 stycznia 2021 r.(z późn.zm.). Wykazu zawierającego dane zgodne z wpisami do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej, który prowadzony jest przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych, Produktów Biobójczych na podstawie art.28 ust 2 w związku z ust1 Ustawy z dnia 6.09.2001 r. Prawo Farmaceutyczne Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r., poz. 2301 z późn. zm.), ustawy z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) w ilości i asortymencie określonych w formularzu cenowym. 4.3. W grupie zamienników mogą znajdować się leki „równoważne” w zakresie: a) leki o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce, postaci farmaceutycznej, która nie powoduje powstania różnic terapeutycznych, b) dopuszcza się stosowanie postaci farmaceutycznych zamiennie takich jak: tabletki, tabletki powlekane, drażetki, kapsułki, fiolki, ampułki, ampułko - strzykawki, butelki, flakony (wyjątkiem jest: nie zamieniać leków w fiolkach będących opakowaniami wielodawkowymi na leki w ampułkach oraz tabletek o modyfikowanym uwalnianiu na tabletki/drażetki/kapsułki). c) gramatury postaci płynnej 100 g - 100 ml i odwrotnie, ilości jednostkowe w opakowaniu 28 tabletek-30 tabletek w przeliczeniu do całego opakowania, zaokrąglając w górę d) Wykonawca dostarczy towar w uzgodnionych opakowaniach, na których powinny być widoczne fabrycznie oznaczenia tzn. rodzaj, nazwę, datę produkcji, datę ważności serię, nazwę i dane, w tym adres producenta, zgodnie z wystawioną w celu realizacji umowy i sprzedaży towaru z fakturą. Do każdego opakowania preparatu czasowo dopuszczonego do obrotu w RP Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć ulotkę w języku polskim i dopuszczenie do obrotu na terenie RP przez Ministra Zdrowia. e) Zamawiający informuje, iż ilekroć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia jest opisany ze wskazaniem znaków towarowych, nazw własnych, patentów lub pochodzenia to przyjmuje się, że wskazaniom takim towarzyszą wyrazy "typu lub równoważny". Oznacza to, że dopuszcza się zaoferowanie wyrobów spełniających wymagania techniczne, funkcjonalne i jakościowe, co najmniej takie jak wskazane w dokumentacji przetargowej, zapewniające bezpieczeństwo stosowania. f) Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie suplementów diety lecz wyłącznie produktów zarejestrowanych w Rejestrze Produktów Leczniczych. g) Przedmiot Zamówienia musi posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od dnia dostarczenia produktu. h) wskazane aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej i postaci (typu ampułki, fiolki, ampułko-strzykawki) pochodziły od jednego producenta w ramach danego pakietu. i) W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub

jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku. Informację należy podać z zaznaczeniem nr pakietu i pozycji. 4.4. Opakowania leków proponowane przez Wykonawcę będące wielokrotnością przedmiotu zamówienia, nie mogą być opakowaniami bezpośrednimi. Opakowanie takie musi umożliwić podzielenie leku na ilości zgodne z przedmiotem zamówienia w SWZ i posiadać informacje: nazwę, dawkę, postać, nr serii, datę ważności i nie przyczyniać się do zmiany gwarantowanej przez producenta jakości leku, np. blistry. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowania handlowego przedmiotu zamówienia niż podaną w SWZ. Ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SWZ oraz przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku. 4.5. Płyny infuzyjne - zamawiający wymaga opakowania w butelkach stojących z dwoma portami (Wyjątek - Płyny produkowane tylko w butelkach bez portów lub w workach). 4.6. Dostawa leków do miejsca: Magazyn Apteki Szpitalnej w godz. od 8.00 do 12.00 w dni robocze. Dostawy winny być realizowane transportem Wykonawcy. 4.7. Apteka nie ma możliwości przyjmowania dostaw na paletach (przyjmowania i zwrotu palet). Apteka przyjmuje do magazynu leki w kartonach lub pojemnikach. 4.8. Zamawiający podzielił zamówienie na 20 zadań częściowych - tzw. pakietów. 4.9. Wymaga się dostaw licząc dni robocze: - Pakiet nr 1, z pakietu nr 5 wyłącznie poz. 13, pakiet nr 14,16 - na ratunek – w przypadku zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć lek w trybie cito w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia, dotyczy to również sobót i niedziel, oraz dni świątecznych. - Pakiet 1,3,6,7,8,9,10,11,12,14,16, 20 - w ciągu 24h - Pakiet 2,4,5,13,15,17,18,19,20-dostawa w ciągu 48-72h. 4.10. Bezwzględnie wymaga się dostawy leków z fakturami przesłanymi również w formie elektronicznej - dających możliwość wprowadzenia ich do systemu aptecznego dla pakietów: 1,3,5,6,7,8,9,10,11,12,16,17,20.
Wewnętrzny identyfikator: pakiet 20

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiąc

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział: Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Kryterium:

Rodzaj: Kompetencje do prowadzenia danej działalności zawodowej

Nazwa: Koncesja/Zezwolenie

Opis: Wykonawca posiada zdolność do występowania w obrocie gospodarczym, czyli Warunek ten zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dn. 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz.U. z 2022 r., poz. 2301, z późn. zmianami) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie. W przypadku, gdy na prowadzenie działalności nie jest wymagana koncesja lub zezwolenie, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć stosowne oświadczenie.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: 100%

Opis stosowanej metody, jeżeli nie można przypisać wagi kryteriom: .

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Termin składania ofert: 17/04/2024 11:00:00 (UTC+2)

Warunki zamówienia:

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa: Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów: Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.

Numer rejestracyjny: 8811491898

Adres pocztowy: aleja Wolności 4

Miejscowość: Ostrzeszów

Kod pocztowy: 63-500

Podpodział krajowy (NUTS): Kaliski (PL416)

Kraj: Polska

E-mail: przetargi@szpital.ostrzeszow.pl

Telefon: 62 503 22 36

Adres strony internetowej: <https://szpital.ostrzeszow.pl/>

Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://szpital.ostrzeszow.pl/>

Profil nabywcy: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_ostrzeszow

Role tej organizacji:

Nabywca

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Numer rejestracyjny: 5262239325

Adres pocztowy: ul.Postępu 17A

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Punkt kontaktowy: Sekretariat Biura Odwołań

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: (22) 458 78 01

Adres strony internetowej: <https://uzp.gov.pl/kio>

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

Role tej organizacji:

Organ odwoławczy

11. Informacje o ogłoszeniu

11.1. Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 136e82d3-4cf4-40d4-91c9-8e359da22e5b - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

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

Ogłoszenie – data wysłania: 12/03/2024 22:52:08 (UTC)

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

11.2. Informacje o publikacji

Numer publikacji ogłoszenia: 155576-2024

Numer wydania Dz.U. S: 53/2024

Data publikacji: 14/03/2024