

Nr sprawy: CLO/ZP/11/2026

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(dalej również - SWZ)

Specyfikację Warunków Zamówienia zatwierdził dnia **24.04.2026 r.**

.....

Dane do SWZ przygotowali: Ewa Łapot, Michał Rojewski

SWZ sporządziła: Magdalena Hyla

Rozdział 1

Nazwa oraz adres zamawiającego:

Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich
ul. Jana Pawła II 2
41-100 Siemianowice Śląskie

NIP 643-10-05-873

REGON 272165010

tel.: (32) 735-76-31

e-mail: przetargi@clo.com.pl

Godziny urzędowania - 8⁰⁰ - 15⁰⁰

Strona internetowa prowadzonego postępowania: <https://clo.ezamawiajacy.pl/pn/CLO/demand/284721/notice/public/details>

Rozdział 2

Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia:

adres strony internetowej: <https://clo.ezamawiajacy.pl/pn/CLO/demand/284721/notice/public/details>

Rozdział 3

Tryb udzielenia zamówienia:

Postępowanie prowadzone jest w **trybie przetargu nieograniczonego**, na podstawie art. 132 i następne ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) (dalej „Pzp”).

Rozdział 4

Informacja o uprzedniej ocenie ofert, zgodnie z art. 139 Pzp:

Zamawiający nie przewiduje uprzedniej oceny ofert.

Rozdział 5

Opis przedmiotu zamówienia:

5.1. Oznaczenie przedmiotu zamówienia wg CPV:

33 60 00 00-6 Produkty farmaceutyczne
09 34 40 00-2 Izotopy promieniotwórcze
33 69 64 00-9 Odczynniki izotopowe

5.2. Przedmiot zamówienia:

Sukcesywna **dostawa produktów farmaceutycznych oraz radiofarmaceutyków.**

Przedmiot zamówienia został podzielony na 66 Pakietów.

5.2.1. Wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia dla poszczególnych pakietów.

5.2.1.1. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych zgodnych ze składem **chemicznym** (dotyczy substancji czynnej i spektrum jej działania) przy zachowaniu tej samej drogi podania. Produkt równoważny musi spełniać wszystkie wymogi rejestracyjne leku oryginalnego dotyczące wskazań terapeutycznych.

Zamawiający zezwala na zamiany postaci: ampułka, fiolka, roztwór do infuzji, proszek do sporządzenia roztworu do infuzji (*dotyczy pakietów 10-66*) przy zachowaniu równoważności: ten sam skład chemiczny, spektrum działania i wskazania terapeutyczne.

Zamawiający zezwala na zamiany postaci: tabletki, drażetki, tabletki powlekane, kapsułki, kaps. twarda (*dotyczy pakietów 10-66*) przy zachowaniu równoważności: ten sam skład chemiczny, spektrum działania i wskazania terapeutyczne.

Zamawiający zezwala na zamiany postaci o zmodyfikowanym uwalnianiu i postaci o przedłużonym uwalnianiu przy zachowaniu dawki produktu leczniczego oraz tej samej drogi podania przy zachowaniu równoważności: ten sam skład chemiczny, spektrum działania i wskazania terapeutyczne.

5.2.1.2. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty nie zawierały więcej niż **100** sztuk postaci tabletkowych w jednostkowym opakowaniu – *dotyczy pakietów 10-66*. Opakowania zarejestrowane/handlowe. Opakowania jednostkowe. Zamawiający wymaga zaoferowania pełnych opakowań.

- 5.2.1.3.** Zamawiający wymaga zaoferowania produktów zarejestrowanych jako produkty lecznicze, z wyjątkiem pakietów 19 poz. 1, 20 poz. 1, 57 poz. 1 i 2, które muszą być zarejestrowane jako wyroby medyczne.
- 5.2.1.4.** *Dotyczy pakietu 15:* Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt: Metamizolum natrium w poz. 6 i 7, miał zarejestrowaną możliwość mieszania z zaoferowanym produktem z poz. 13: Tramadoli hydrochloridum.
- 5.2.1.5.** *Dotyczy pakietu 29 poz. 1:* Zamawiający wymaga stabilności sporządzonego roztworu do infuzji (rozpuszczalnik 0,9% NaCl) min. 3 godziny w temperaturze pokojowej.
- 5.2.1.6.** *Dotyczy pakietu 43 poz. 1:* Zamawiający wymaga produktu bez dodatkowo nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem w celu napełnienia parownika. Zamawiający wymaga użyczenia na czas realizacji przedmiotu umowy pięciu parowników do aparatów do znieczuleń wyposażonych w szynę do parowników w systemie Selectatec (Załącznik nr 6c-projekt umowy użyczenia).
- 5.2.1.7.** *Dotyczy pakietów 1-9:* Wykonawca zobowiązany jest do sprzedaży i dostarczenia przedmiotu umowy na podstawie zamówienia wysłanego przez Zamawiającego przy użyciu wiadomości e-mail lub przy użyciu elektronicznego systemu zamówień udostępnionego przez Wykonawcę nie później niż na 10 dni przed datą dostawy (wliczając w to dzień dostawy). Szczegóły dostawy i kalibracji dla pakietu 1, 2, 3 jak i termin przydatności do użytku dla pakietów 1, 5 – 9 zostały odpowiednio wskazane w opisie przedmiotu dostawy w załączniku nr 1 do SWZ.
Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówione produkty w terminie określonym w zamówieniu, do Zamawiającego przy ul. Jana Pawła II 2 w Siemianowicach Śląskich.
Dotyczy pakietów nr 1, 2, 3 i 4: Dostawa do Magazynu Źródeł Promieniotwórczych zlokalizowanego na terenie Zakładu Medycyny Nuklearnej z Pracownią SPECT/CT (wjazd od strony ulicy Szpitalnej, brama wjazdowa przy Pracowni Endoskopii).
Dotyczy pozostałych pakietów: Dostawa do magazynu Działu Farmacji Szpitalnej przy ul. Jana Pawła II 2 w Siemianowicach Śląskich (wjazd od strony ulicy Szpitalnej, brama wjazdowa przy Pracowni Endoskopii).
- 5.2.1.8.** *Dotyczy pakietów 10-66:* W przypadku dostaw zwykłych Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar zgodnie z zamówieniem w czasie do **24 godzin** od daty zgłoszenia zamówienia (pisemnie, mailowo), do Magazynu Działu Farmacji Szpitalnej Zamawiającego przy ul. Jana Pawła II 2 w Siemianowicach Śląskich. Zamawiający będzie składał zamówienia **5 dni w tygodniu**, tj. od poniedziałku do piątku między godziną **8:00** a **16:00**. Wymienione terminy nie dotyczą dni ustawowo wolnych od pracy, w tym sobót, z zastrzeżeniem, że w przypadku zamówienia złożonego w piątek albo w ostatnim dniu roboczym – dostawa nastąpi w ciągu najbliższego dnia roboczego.
W przypadku dostaw w trybie CITO Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówione produkty lecznicze zgodnie z zamówieniem — **w ciągu 8. godzin** od momentu złożenia zamówienia.

5.2.2. Prawo opcji

- 5.2.2.1.** Zamawiający zastrzega sobie prawo opcji polegające na zmniejszeniu zakresu przedmiotu umowy, przy czym łączny maksymalny zakres dostaw objętych wykonaniem prawa opcji nie może przekroczyć **30%** wartości brutto umowy podstawowej.
- 5.2.2.2.** Prawo opcji może zostać wykonane w szczególności w przypadku wystąpienia jednej lub kilku z następujących okoliczności:
- 1) zmniejszenia rzeczywistego zapotrzebowania Zamawiającego na produkty lecznicze objęte przedmiotem umowy;
 - 2) zmiany organizacyjnej po stronie Zamawiającego skutkującej ograniczeniem zakresu korzystania z przedmiotu umowy;
 - 3) zmniejszenia liczby obiektów, użytkowników lub jednostek organizacyjnych objętych realizacją umowy;
 - 4) ograniczenia środków finansowych przeznaczonych na realizację umowy.
- 5.2.2.3.** Wykonanie Prawa opcji następuje poprzez złożenie przez Zamawiającego oświadczenia woli o wykonaniu Prawa opcji, określającego w szczególności:
- 1) zakres ilościowy zmniejszenia dostaw;
 - 2) pozycje asortymentowe lub elementy przedmiotu umowy objęte zmniejszeniem;
 - 3) dzień, od którego zmniejszony zakres obowiązuje.
- 5.2.2.4.** Oświadczenie zostanie doręczone Wykonawcy co najmniej na **30 dni** przed planowanym terminem zmniejszenia zakresu dostaw, za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail wskazany w umowie
- 5.2.2.5.** Za datę skutecznego doręczenia oświadczenia uznaje się dzień jego wysłania na wskazany adres e-mail Wykonawcy, chyba że Wykonawca wykaże, iż z przyczyn od niego niezależnych nie miał możliwości zapoznania się z treścią oświadczenia.
- 5.2.2.6.** Rozliczenie wynagrodzenia Wykonawcy po wykonaniu Prawa opcji następuje wyłącznie w odniesieniu do faktycznie zrealizowanego zakresu dostaw, przy zastosowaniu cen jednostkowych określonych w formularzu ofertowym, stanowiącym integralną część umowy.
- 5.2.2.7.** Wykonanie Prawa opcji nie rodzi po stronie Wykonawcy roszczeń odszkodowawczych, w szczególności z tytułu utraconych korzyści oraz nie stanowi zmiany umowy.

5.3. Opis części zamówienia

Przedmiot zamówienia został podzielony na 66 Pakietów. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ.

5.4. Informacje dotyczące ofert częściowych:

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na każdy z pakietów.

Rozdział 6

Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych:

6.6.1 *Dotyczy pakietów 1-9:* Zamawiający nie wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

6.6.2 *Dotyczy pakietów 10-66:* Zamawiający w celu weryfikacji złożonych w postępowaniu przez Wykonawców ofert, wymaga złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą: **dokumentu zawierającego kod EAN oraz nazwę handlową oferowanego produktu** (zgodnie z treścią załącznika nr 5 do SWZ).

6.6.3 *Dotyczy pakietów 10-66:* Jeżeli wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie wykonawcę do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Rozdział 7

Termin wykonania zamówienia:

Umowa zostaje zawarta **na czas oznaczony i obowiązuje od dnia następnego po dacie zawarcia umowy przez kolejnych 12 miesięcy** lub do wypłaty kwoty przeznaczonej na wynagrodzenie Wykonawcy, w zależności od tego, które z tych zdarzeń nastąpi pierwsze.

Rozdział 8

Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 Pzp:

Zamawiający nie przewiduje udzielenia takich zamówień.

Rozdział 9

Informacje dotyczące przeprowadzenia przez wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez niego dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia, o których mowa w art. 131 ust. 2 Pzp:

Nie dotyczy.

Rozdział 10

Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 Pzp:

Nie dotyczy.

Rozdział 11

Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 Pzp:

Zamawiający nie przewiduje takich wymagań.

Rozdział 12

Informacje o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 Pzp:

Zamawiający nie przewiduje takich wymagań.

Rozdział 13

Podstawy wykluczenia:

13.1. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 108 i 109 ust. 1 Pzp:

13.1.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę:

1. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (t.j. Dz. U. z 2026 r. poz. 95) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o

- refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 907, 1192),
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1745, z 2025 r. poz. 621),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
 - 3. wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4. wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5. jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

13.1.2. Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4, 8 i 10 ustawy Pzp.

Z postępowania o udzielenie zamówienia zamawiający wyklucza wykonawcę:

- 1) na podstawie 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;
- 2) na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;
- 3) na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 10 ustawy Pzp, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

13.2. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514):

- 1) wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzenia Rady (WE) nr 765/2006 z dnia 18 maja 2006 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z sytuacją na Białorusi i udziałem Białorusi w agresji Rosji wobec Ukrainy (Dz. Urz. UE L 134 z 20.05.2006, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 765/2006” i rozporządzeniu Rady (UE) nr 269/2014 z dnia 17 marca 2014 r. w sprawie środków ograniczających w odniesieniu do działań podważających integralność terytorialną, suwerenność i niezależność Ukrainy lub im zagrażających (Dz. Urz. UE L 78 z 17.03.2014, str. 6, z późn. zm.), zwanego dalej „rozporządzeniem 269/2014” albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
- 2) wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124, z późn. zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego;
- 3) wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120, 295 i 1598 oraz z art. 2024 r. poz. 619, 1685 i 1863) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

13.3. Podstawy wykluczenia, o których mowa w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej „rozporządzenie 833/2014”, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2025/2033 z dnia 23 października 2025 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L z 23.10.2025), dalej „rozporządzenie 2025/2033”:

Zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1 i 3, art. 10 ust. 6 lit. a)–e), art. 10 ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 lit. a)–d), art. 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
 - b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) powyżej; lub
 - c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) lub b) powyżej,
- w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

13.4. Wykonawcy z „państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych”:

- 1) o udzielenie zamówienia nie mogą ubiegać się również wykonawcy, którzy prowadzą działalność gospodarczą oraz mają siedzibę albo miejsce zamieszkania w innych państwach niż państwa członkowskie Unii Europejskiej oraz innych niż państwa będące stronami Porozumienia Światowej Organizacji Handlu w sprawie zamówień rządowych lub stronami innych umów międzynarodowych gwarantujących na zasadzie wzajemności i równości dostęp do rynku zamówień publicznych, których stroną jest Unia Europejska, zwanych dalej „państwami trzecimi niebędącymi stronami umów międzynarodowych”;
- 2) o udzielenie zamówienia nie mogą ubiegać się wykonawcy wspólnie z wykonawcami pochodzącymi z państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych;
- 3) wykonawcy nie mogą polegać na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, o których mowa w art. 118 ust. 1, pochodzących z państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych;
- 4) wykonawcy nie mogą powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom pochodzącym z państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych;
- 5) podwykonawcy nie mogą powierzyć wykonanie części zamówienia dalszym podwykonawcom pochodzącym z państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych.

Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli zostanie złożona przez wykonawcę pochodzącego z państwa trzeciego niebędącego stroną umowy międzynarodowej lub wspólnie z wykonawcą pochodzącym z państwa trzeciego niebędącego stroną umowy międzynarodowej w przypadku, o którym mowa w pkt 1) lub 2).

Rozdział 14

Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

Zamawiający uzna, iż Wykonawca spełnia warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeżeli wykaże posiadanie zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Dla wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

Zgodnie z art. 117 ust. 2 Pzp, warunek dotyczący uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jest spełniony, jeżeli co najmniej jeden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia posiada uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje dostawy, do których realizacji te uprawnienia są wymagane.

W przypadku, o którym mowa powyżej, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.

Rozdział 15

Wykaz podmiotowych środków dowodowych:

Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych, tj.:

1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 Pzp, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
2. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
3. oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (zgodnie z treścią załącznika nr 4 do SWZ);
4. odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
5. oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 Pzp,
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - d) art. 108 ust. 1 pkt 6 Pzp,
 - e) art. 109 ust. 1 pkt 8 i 10 Pzp,
 - f) art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514),
 - g) art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033 (zgodnie z treścią załącznika nr 4 do SWZ).
6. zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Rozdział 16

Wymagania dotyczące wadium:

Zamawiający wymaga wniesienia **wadium** w wysokości:

Pakiet 1 – 8.000,00 zł

Pakiet 10 - 2.000,00 zł

Pakiet 11 - 1.000,00 zł

Pakiet 12 - 2.000,00 zł

Pakiet 13 - 1.000,00 zł

Pakiet 14 - 4.000,00 zł

Pakiet 15 - 3.000,00 zł

Pakiet 16 - 2.000,00 zł

Pakiet 23 - 2.000,00 zł

Pakiet 30 - 1.000,00 zł

Pakiet 31 - 1.000,00 zł

Pakiet 34 - 4.000,00 zł

Pakiet 37 - 2.000,00 zł

Pakiet 42 - 1.000,00 zł

Pakiet 50 - 2.000,00 zł

Pakiet 52 - 4.000,00 zł

Pakiet 53 - 4.000,00 zł

Pakiet 54 - 4.000,00 zł

Pakiet 57 - 2.000,00 zł

Pakiet 58 - 4.000,00 zł

Pakiet 60 - 1.000,00 zł

Pakiet 65 - 1.000,00 zł

Pakiet 66 - 1.000,00 zł

Wadium może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub kilku następujących formach:

- 1) pieniądzu;
- 2) gwarancjach bankowych;
- 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
- 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 98).

Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert i utrzymuje nieprzerwanie do dnia upływu terminu związania ofertą, z wyjątkiem przypadków, o których mowa w art. 98 ust. 1 pkt 2 i 3 oraz ust. 2 Pzp.

Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy:

ING BS O/Siemianowice 57105013571000001001565462

przy czym za termin wniesienia wadium wnoszonego w pieniądzu przyjmuje się termin uznania rachunku zamawiającego.

Jeżeli wadium jest wnoszone w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w pkt 2–4 powyżej, wykonawca przekazuje zamawiającemu oryginał gwarancji lub poręczenia, w postaci elektronicznej.

Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, a w przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w pkt 2–4 powyżej, występuje odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 Pzp.

Polisa, poręczenie, gwarancja lub inny dokument stanowiący formę wadium winien zawierać stwierdzenie, że na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego wzywające do zapłaty kwoty wadium zgodnie z warunkami SWZ następuje jego bezwarunkowa wypłata bez jakichkolwiek zastrzeżeń ze strony gwaranta/poręczyciela.

Zakazuje się wprowadzenia do gwarancji klauzul nakazujących zamawiającemu wykonanie dodatkowych czynności, których skutkiem jest uniemożliwienie lub ograniczających możliwość wypłaty na pierwsze żądanie kwoty stanowiącej wartość wadium,

w szczególności wymagających od zamawiającego potwierdzenia banku prowadzącego rachunek zamawiającego, że podpisy złożone na żądaniu wypłaty należą do osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu zamawiającego.

Rozdział 17

Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej:

- 17.1** W niniejszym postępowaniu komunikacja zamawiającego z wykonawcami odbywa się za pomocą środków komunikacji elektronicznej.
- 17.2** W przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym a wykonawcami odbywa się elektronicznie wyłącznie poprzez Platformę pod adresem: <https://clo.ezamawiajacy.pl>
- 17.3** Instrukcje dla wykonawcy znajdują się na Platformie pod adresem: https://slaskie.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet?MP_module=main&MP_action=publicFilesList&clientName=slaskie&USER_MENU_HOVER=publicFilesList
- 17.4** Za datę złożenia oferty, przekazania wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na platformę zakupową zamawiającego.
- 17.5** Wymagania dotyczące zasad rejestracji oraz minimalnych parametrów technicznych wymaganych od wykonawcy przy wykorzystywaniu systemu do elektronicznej komunikacji z wykonawcami:
Oferta wraz z załącznikami musi zostać złożona w postaci elektronicznej. Złożenie oferty wymaga od wykonawcy zarejestrowania się i zalogowania w systemie informatycznym dostępnym pod adresem <https://clo.ezamawiajacy.pl>, zgodnie z poniższą kolejnością. Rejestracja konta następuje automatycznie poprzez: podpisanie się pod wnioskiem podpisem elektronicznym (kwalifikowanym, osobistym lub profilem zaufanym) lub kontakt z numerem telefonu podanym w potwierdzeniu lub jeżeli użytkownik nie podpisze się na wniosku ani nie skontaktuje się telefonicznie, konto zostanie aktywowane **w ciągu maksymalnie 6 godzin roboczych**. Mając to na uwadze, zamawiający zaleca wykonawcom uwzględnienie czasu niezbędnego na rejestrację w procesie złożenia oferty w postaci elektronicznej. Wykonawca po wybraniu opcji „przystąp do postępowania” zostanie przekierowany do strony <https://oneplace.marketplanet.pl>, gdzie zostanie powiadomiony o możliwości zalogowania lub do założenia bezpłatnego konta. Wykonawca biorący udział w postępowaniu prowadzonym drogą elektroniczną w systemie zakłada konto, wykonując kroki procesu rejestracyjnego; podaje adres e-mail, ustanawia hasło, następnie powtarza hasło, wpisuje kod z obrazka, akceptuje regulamin, klika polecenie „zarejestruj się”. Po założeniu konta wykonawca ma możliwość złożenia oferty w postępowaniu.
- 17.6** Niezbędne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie, tj.:
- 17.6.1** Stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s;
- 17.6.2** Komputer klasy PC lub MAC spełniający wymagania zainstalowanego systemu operacyjnego oraz wymagania używanej przeglądarki internetowej;
- 17.6.3** Zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa w wersji wspieranej przez producenta obsługująca TLS 1.2;
- 17.6.4** Włączona obsługa JavaScript;
- 17.6.5** Zainstalowany program Acrobat Reader lub inny obsługujący pliki w formacie .pdf.
- 17.7 Sposób komunikowania się zamawiającego z wykonawcami (nie dotyczy składania ofert):**
- 17.7.1.** W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (Dz. U. z 2020 r. poz. 2452) (dalej „rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych”) opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem zewnętrznym lub wewnętrznym. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się do przesyłanej wiadomości uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).
- 17.7.2.** Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:
- 17.7.2.1** w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 21 maja 2024 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 773) (dalej „rozporządzenie Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności”) (i przekazuje się jako załącznik), lub
- 17.7.2.2** jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 17.8** Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem

że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminach, o których mowa powyżej, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.

Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

W przypadku, gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa powyżej, zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Pytania do SWZ należy zadawać za pośrednictwem platformy zakupowej zamawiającego przez link: <https://clo.ezamawiajacy.pl> w sekcji „Korespondencja”. Instrukcja korzystania z systemu jest dostępna pod wyżej wskazanym adresem.

Rozdział 18

Informacje o sposobie komunikowania się zamawiającego z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w tym w przypadku zaistnienia jednej z sytuacji określonych w art. 65 ust. 1, art. 66 i art. 69 Pzp:

Nie dotyczy.

Rozdział 19

Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami:

Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z wykonawcami: Pani Magdalena Hyla

Rozdział 20

Termin związania ofertą:

20.1. Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 28.08.2026 r.**

20.2. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

20.3. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 20.1, zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.

20.4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 20.1, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

20.5. W przypadku gdy zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 20.1, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

Rozdział 21

Opis sposobu przygotowywania oferty:

21.1. Przygotowywanie oferty:

21.1.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na każdy z pakietów.

21.1.2. Ofertę należy sporządzić w języku polskim.

21.1.3. Ofertę składa się na *Formularzu ofertowym* zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ na każdy z pakietów. W przypadku, gdy wykonawca w złożonym *Formularzu ofertowym* w części dotyczącej poszczególnych pakietów nie uzupełni wymaganych dla danego pakietu danych, pozostawiając formularz w tej części całkowicie nieuzupełniony, zamawiający uzna, iż wykonawca nie złożył oferty na dany pakiet.

21.1.4. Ofertę składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

21.1.5. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.

21.1.6. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako załączniki.

W przypadku formatów, o których mowa w art. 66 ust. 1 Pzp, ww. regulacje nie będą miały bezpośredniego zastosowania.

21.1.7. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r.

o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2026 r. poz. 85) wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

- 21.1.8.** Do oferty wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu w zakresie wskazanym przez zamawiającego na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „jednolitym dokumentem”, w formie elektronicznej. **Wykonawca w JEDZ wypełnia tylko pola białe.**
- 21.1.9.** Do oferty wykonawca dołącza oświadczenia o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514) oraz art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033 (załącznik nr 3 do SWZ), złożone, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej.
- 21.1.10.** Jednolity dokument, o którym mowa w pkt 21.1.8 oraz oświadczenia, o których mowa w pkt 21.1.9 stanowią dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu na dzień składania ofert i tymczasowo zastępują wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
- 21.1.11.** W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument oraz oświadczenia, o których mowa w pkt 21.1.9 składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
- 21.1.12.** Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają podpisu osoby/ób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy.
- 21.1.13.** W przypadku podpisywania oferty przez osobę/y niewskazane w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) wykonawcy, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo.
- 21.1.14.** Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 21.1.15.** Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia.

21.2. Postanowienia dotyczące powierzenia realizacji zamówienia podwykonawcom:

- 21.2.1.** Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę, w ofercie, części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, oraz podania nazw ewentualnych podwykonawców, jeżeli są już znani.
W przypadku braku takiego oświadczenia, zamawiający uzna, iż wykonawca będzie realizował zamówienie bez udziału podwykonawców.
- 21.2.2. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych zadań:**
Zamawiający nie dokonuje takiego zastrzeżenia.

21.3. Postanowienia dotyczące wnoszenia oferty wspólnej:

- 21.3.1** Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia.
- 21.3.2** W takiej sytuacji, wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, załączając jednocześnie do oferty udzielone pełnomocnictwo.
- 21.3.3** Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

21.4. Informacje dotyczące ofert wariantowych, w tym informacje o sposobie przedstawiania ofert wariantowych oraz minimalne warunki, jakim muszą odpowiadać oferty wariantowe:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

21.5. Wymóg lub możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty, w sytuacji określonej w art. 93 Pzp:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.

Rozdział 22

Sposób oraz termin składania ofert:

22.1. Sposób składania ofert:

- 22.1.1.** Oferta wraz z załącznikami musi być złożona w postaci elektronicznej w systemie informatycznym dostępnym pod adresem <https://clo.ezamawiajacy.pl>.
- 22.1.2.** Jeżeli wraz z ofertą składane są dokumenty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa wykonawcy, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”.

22.1.3. Formularz ofertowy podpisuje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku podpisania formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć.

Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą, które są zgodne z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

22.1.4. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.

22.1.5. Do upływu terminu składania ofert wykonawca może wycofać ofertę.

22.2. Termin składania ofert:

22.2.1. Ofertę należy złożyć **do dnia 1.06.2026 do godz. 7:30**

22.2.2. Za datę i godzinę złożenia oferty rozumie się datę i godzinę jej wpływu na Platformę, tj. datę i godzinę złożenia oferty wyświetloną na koncie zamawiającego.

Rozdział 23

Termin otwarcia ofert:

23.1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 1.06.2026 r. o godzinie 8:00** za pośrednictwem Platformy poprzez odszyfrowanie złożonych ofert.

23.2. Zamawiający najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

23.3. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.

23.4. Zamawiający informuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

23.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

- 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
- 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

Rozdział 24

Sposób obliczenia ceny:

Cena oferty uwzględnia wszystkie wymogi i zobowiązania, o których mowa w niniejszej SWZ i projekcie umowy.

Cena musi być podana w PLN cyfrowo i słownie, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT.

Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.

Ceny w ofercie należy określać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

W przypadku podania przez wykonawcę ceny z dokładnością większą niż dwa miejsca po przecinku, zamawiający dokona korekty zaokrąglając cenę do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadą, o której mowa w art. 106e ust. 11 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U z 2025 poz. 775 z późn. zm.), tj: *„Kwoty podatku wykazuje się w złotych. Kwoty podatku wyrażone w walucie obcej wykazuje się w złotych przy zastosowaniu zasad przeliczania na złote przyjętych dla przeliczania kwot stosowanych do określenia podstawy opodatkowania. Kwoty wykazywane w fakturze zaokrągla się do pełnych groszy, przy czym końcówki poniżej 0,5 grosza pomija się, a końcówki od 0,5 grosza zaokrągla się do 1 grosza”*.

Zgodnie z ww. zasadą zaokrąglania liczb:

- 1) w sytuacji, kiedy na trzecim miejscu po przecinku jest cyfra "4" lub niższa, wówczas wartość ulega zaokrągleniu "w dół" (to znaczy, że np. wartość 0,164 musi zostać zaokrąglona do 0,16);
- 2) w sytuacji, kiedy na trzecim miejscu po przecinku jest cyfra "5" lub wyższa, wówczas wartość ulega zaokrągleniu "w górę" (to znaczy, że np. wartość 0,165 musi zostać zaokrąglona do 0,17).

Wykonawca przy dokonywaniu wszelkich obliczeń musi przestrzegać powyższych zasad zaokrąglania. W razie pomyłki w tym zakresie Zamawiający dokona poprawek zgodnie z wyżej przedstawionymi zasadami.

Dotyczy pakietów 1-9:

Wykonawca określi ceny jednostkowe netto i brutto dla każdego rodzaju oferowanego towaru wyszczególnionego w *Formularzu ofertowym* stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ, przyjmując jednostki miary określone w kolumnie nr 3 oraz stawkę podatku VAT określoną przez zamawiającego w kolumnie nr 6.

Wykonawca oblicza cenę jednostkową brutto poprzez doliczenie do ceny jednostkowej netto podatku VAT, którego wartość procentowa została określona przez zamawiającego w kolumnie nr 6 – *Stawka podatku VAT*.

Wykonawca obliczy wartość netto poprzez przemnożenie ceny jednostkowej netto (kolumna nr 5) przez ilość (kolumna nr 4) i następnie zsumowanie wartości netto poszczególnych pozycji. Suma ta stanowić będzie wartość netto oferty.

Wykonawca obliczy wartość brutto poprzez doliczenie do wartości netto każdej pozycji wartości należnego podatku VAT, którego wartość procentowa została określona przez zamawiającego w kolumnie nr 6 – *Stawka podatku VAT* i następnie zsumowanie wartości brutto poszczególnych pozycji. Suma ta stanowić będzie wartość brutto oferty. Tak obliczona wartość brutto stanowi podstawę oceny ofert.

Dotyczy pakietów 10-66:

Wartość oferty netto dla każdego pakietu należy obliczyć w następujący sposób:

W każdym wierszu cenę jednostkową netto (kolumna nr 7) należy przemnożyć przez ilość (kolumna nr 6) co da wartość netto. Wartości netto poszczególnych wierszy należy zsumować. Suma wierszy stanowi wartość netto pakietu.

Wartość oferty brutto dla każdego pakietu należy obliczyć w następujący sposób:

Do wartości netto poszczególnych wierszy należy doliczyć należny podatek VAT, którego wartość procentowa została określona przez zamawiającego w kolumnie nr 9 – *Stawka podatku VAT*, uzyskując wartość brutto. Wartości brutto poszczególnych wierszy należy zsumować. Suma wierszy stanowi wartość brutto pakietu. Tak obliczona wartość stanowi podstawę oceny ofert.

Dokonane przez Wykonawcę przeliczenia ilości opakowań w konkretnej pozycji w pakiecie, nie może wpłynąć na łączną ilość zamawianych produktów. Ilość zamawianych sztuk musi być zgodna z ilością podanych sztuk w kolumnie 4 zał. nr 1 do SWZ.

W przypadku niezgodności ilości sztuk, powstałej w wyniku przeliczenia ilości opakowań przez Wykonawcę, a ilością sztuk określoną przez Zamawiającego w zał. nr 1 do SWZ (odpowiednio kol. 4) in plus albo in minus, oferta Wykonawcy zostanie odrzucona jako niezgodna z treścią warunków zamówienia, o której mowa w art. 226 ust. 1 pkt 5.

Rozdział 25

Informacje dotyczące walut obcych, w jakich mogą być prowadzone rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą:

Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.

Rozdział 26

Informacje dotyczące zwrotu kosztów udziału w postępowaniu:

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

Rozdział 27

Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert dla każdego pakietu:

	Kryterium	Waga	Sposób obliczenia
1.	A - Cena	100 pkt	$A = \frac{\text{najniższa zaoferowana wartość brutto pakietu}}{\text{wartość brutto pakietu badanej oferty}} \times 100 \text{ pkt}$

Wynik

Oferta z najwyższą liczbą punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów. Realizacja zamówienia zostanie powierzona wykonawcy, który uzyska najwyższą ilość punktów.

Rozdział 28

Informacja o przewidywanym wyborze najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej wraz z informacjami, o których mowa w art. 230 Pzp:

Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.

Rozdział 29

Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego:

29.1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

- 29.2.** Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa powyżej, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
- 29.3.** Umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta w formie pisemnej albo elektronicznej.
- 29.1.** W przypadku zawierania umowy w formie pisemnej, zamawiający wezwie wykonawcę do podpisania umowy w siedzibie zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od dnia doręczenia wezwania w formie elektronicznej na wskazany adres email wykonawcy. W przypadku uchylenia się od zawarcia umowy w wyznaczonym przez zamawiającego terminie, zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, a w przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2 - 4 ustawy Pzp, wystąpi odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, w myśl art. 98 ust. 6 pkt 2 lit. a ustawy Pzp.
- 29.2.** W przypadku zawierania umowy w formie elektronicznej, zamawiający wyśle umowę w formie elektronicznej podpisaną ze strony zamawiającego na wskazany adres email wykonawcy. Wykonawca w terminie do 3 dni roboczych dokona zwrotu umowy podpisanej w formie elektronicznej ze strony wykonawcy. W przypadku uchylenia się od zawarcia umowy w wyznaczonym przez zamawiającego terminie, zamawiający zatrzyma wadium wraz z odsetkami, a w przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, o których mowa w art. 97 ust. 7 pkt 2 - 4 ustawy Pzp, wystąpi odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, w myśl art. 98 ust. 6 pkt 2 lit. a ustawy Pzp.
- 29.4.** Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
- 29.5.** Jeżeli zostanie wybrana oferta wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego zamawiający zażąda złożenia kopii umowy regulującej współpracę tych wykonawców, podpisanej przez wszystkich partnerów, przy czym termin, na jaki została zawarta, nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.

Rozdział 30

Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Zamawiający nie przewiduje wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Rozdział 31

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego:

Projektowane postanowienia umowy zawarto w załącznikach nr 6a, 6b, 6c do SWZ

Rozdział 32

Maksymalna liczba wykonawców, z którymi zamawiający zawrze umowę ramową:

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

Rozdział 33

Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy:

- 33.1.** Środki ochrony prawnej określone w niniejszym rozdziale przysługują wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów Pzp.
- 33.2.** Środki ochrony prawnej określone w niniejszym rozdziale nie przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu ani innemu podmiotowi, o którym mowa w pkt. 33.1., pochodzącym z państw trzecich niebędących stronami umów międzynarodowych.
- 33.3.** Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
- 33.4.** Odwołanie przysługuje na:
 - 33.4.1.** niezgodną z przepisami Pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 33.4.2.** zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie Pzp;
 - 33.4.3.** zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie Pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
- 33.5.** Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
- 33.6.** Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.

- 33.7.** Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 33.8.** Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 33.9.** Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
- 33.10.** Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 33.8 i 33.9 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
- 33.11.** Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 33.12.** Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych.
- 33.13.** Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

Pozostałe informacje na ten temat znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX „Środki ochrony prawnej”.

Załączniki do SWZ:

1. Formularz ofertowy (załącznik nr 1 do SWZ)
2. Standardowy formularz Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (załącznik nr 2 do SWZ)
3. Oświadczenie wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego składane na podstawie art. 125 ust. 1 Pzp (załącznik nr 3 do SWZ)
4. Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia (załącznik nr 4 do SWZ)
5. Przedmiotowy środek dowodowy (załącznik nr 5 do SWZ)
6. Projekty umów (załącznik nr 6a, 6b, 6c do SWZ)

Klauzula informacyjna z art. 13 RODO

Zgodnie z art. 13 ust.1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest:
Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich
ul. Jana Pawła II 2
41-100 Siemianowice Śląskie
NIP 643-10-05-873
REGON 272165010
tel.: (32) 735-76-00
faks: (32) 735-76-03
adres strony internetowej: www.clo.com.pl
E-mail: clo@clo.com.pl
- inspektorem ochrony danych osobowych w **Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich** jest **Marcin Tynda** kontakt: iodo@clo.com.pl, telefon: **32 73 57 611**
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **CLO/ZP/11/2026** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO;
- **w przypadku wykonywania obowiązków, o których mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO, zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;**
- **wystąpienie z żądaniem, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;**
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych**;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO ***;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

**** Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

***** Wyjaśnienie:** prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

Artykuł 13

Informacje podawane w przypadku zbierania danych od osoby, której dane dotyczą

1. Jeżeli dane osobowe osoby, której dane dotyczą, zbierane są od tej osoby, administrator podczas pozyskiwania danych osobowych podaje jej wszystkie następujące informacje:

- swoją tożsamość i dane kontaktowe oraz, gdy ma to zastosowanie, tożsamość i dane kontaktowe swojego przedstawiciela;
- gdy ma to zastosowanie – dane kontaktowe inspektora ochrony danych;
- cele przetwarzania danych osobowych, oraz podstawę prawną przetwarzania;
- jeżeli przetwarzanie odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) – prawnie uzasadnione interesy realizowane przez administratora lub przez stronę trzecią;
- informacje o odbiorcach danych osobowych lub o kategoriach odbiorców, jeżeli istnieją;
- gdy ma to zastosowanie – informacje o zamiarze przekazania danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz o stwierdzeniu lub braku stwierdzenia przez Komisję odpowiedniego stopnia ochrony lub w przypadku przekazania, o którym mowa w art. 46, art. 47 lub art. 49 ust. 1 akapit drugi, wzmiankę o odpowiednich lub właściwych zabezpieczeniach oraz o możliwościach uzyskania kopii danych lub o miejscu udostępnienia danych.

2. Poza informacjami, o których mowa w ust. 1, podczas pozyskiwania danych osobowych administrator podaje osobie, której dane dotyczą, następujące inne informacje niezbędne do zapewnienia rzetelności i przejrzystości przetwarzania:

- okres, przez który dane osobowe będą przechowywane, a gdy nie jest to możliwe, kryteria ustalania tego okresu;
- informacje o prawie do żądania od administratora dostępu do danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania lub o prawie do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także o prawie do przenoszenia danych;
- jeżeli przetwarzanie odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a) lub art. 9 ust. 2 lit. a) – informacje o prawie do cofnięcia zgody w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem;
- informacje o prawie wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- informację, czy podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym lub umownym lub warunkiem zawarcia umowy oraz czy osoba, której dane dotyczą, jest zobowiązana do ich podania i jakie są ewentualne konsekwencje niepodania danych;
- informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji, w tym o profilowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4, oraz – przynajmniej w tych przypadkach – istotne informacje o zasadach ich podejmowania, a także o znaczeniu i przewidywanych konsekwencjach takiego przetwarzania dla osoby, której dane dotyczą.

3. Jeżeli administrator planuje dalej przetwarzać dane osobowe w celu innym niż cel, w którym dane osobowe zostały zebrane, przed takim dalszym przetwarzaniem informuje on osobę, której dane dotyczą, o tym innym celu oraz udziela jej wszelkich innych stosownych informacji, o których mowa w ust. 2.

4. Ust. 1, 2 i 3 nie mają zastosowania, gdy – i w zakresie, w jakim – osoba, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami.*

Artykuł 14

Informacje podawane w przypadku pozyskiwania danych osobowych w sposób inny niż od osoby, której dane dotyczą

1. Jeżeli danych osobowych nie pozyskano od osoby, której dane dotyczą, administrator podaje osobie, której dane dotyczą, następujące informacje:

- swoją tożsamość i dane kontaktowe oraz, gdy ma to zastosowanie, tożsamość i dane kontaktowe swojego przedstawiciela;
- gdy ma to zastosowanie – dane kontaktowe inspektora ochrony danych;
- cele przetwarzania, do których mają posłużyć dane osobowe, oraz podstawę prawną przetwarzania;
- kategorie odnośnych danych osobowych;
- informacje o odbiorcach danych osobowych lub o kategoriach odbiorców, jeżeli istnieją;
- gdy ma to zastosowanie – informacje o zamiarze przekazania danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania lub o prawie do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także o prawie do przenoszenia danych;
- jeżeli przetwarzanie odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a) lub art. 9 ust. 2 lit. a) – informacje o prawie do cofnięcia zgody w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem;
- informacje o prawie wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- źródło pochodzenia danych osobowych, a gdy ma to zastosowanie – czy pochodzą one ze źródeł publicznie dostępnych; g) informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji, w tym o profilowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4, oraz – przynajmniej w tych przypadkach – istotne informacje o zasadach ich podejmowania, a także o znaczeniu i przewidywanych konsekwencjach takiego przetwarzania dla osoby, której dane dotyczą.

2. Poza informacjami, o których mowa w ust. 1, administrator podaje osobie, której dane dotyczą, następujące informacje niezbędne do zapewnienia rzetelności i przejrzystości przetwarzania wobec osoby, której dane dotyczą:

- okres, przez który dane osobowe będą przechowywane, a gdy nie jest to możliwe, kryteria ustalania tego okresu;
- jeżeli przetwarzanie odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. f) – prawnie uzasadnione interesy realizowane przez administratora lub przez stronę trzecią;
- informacje o prawie do żądania od administratora dostępu do danych osobowych dotyczących osoby, której dane dotyczą, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania oraz o prawie do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, a także o prawie do przenoszenia danych;
- jeżeli przetwarzanie odbywa się na podstawie art. 6 ust. 1 lit. a) lub art. 9 ust. 2 lit. a) – informacje o prawie do cofnięcia zgody w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem;
- informacje o prawie wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- źródło pochodzenia danych osobowych, a gdy ma to zastosowanie – czy pochodzą one ze źródeł publicznie dostępnych; g) informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji, w tym o profilowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4, oraz – przynajmniej w tych przypadkach – istotne informacje o zasadach ich podejmowania, a także o znaczeniu i przewidywanych konsekwencjach takiego przetwarzania dla osoby, której dane dotyczą.

3. Informacje, o których mowa w ust. 1 i 2, administrator podaje:

- w rozsądnym terminie po pozyskaniu danych osobowych – najpóźniej w ciągu miesiąca – mając na uwadze konkretne okoliczności przetwarzania danych osobowych;
- jeżeli dane osobowe mają być stosowane do komunikacji z osobą, której dane dotyczą – najpóźniej przy pierwszej takiej komunikacji z osobą, której dane dotyczą; lub
- jeżeli planuje się ujawnić dane osobowe innemu odbiorcy – najpóźniej przy ich pierwszym ujawnieniu.

4. Jeżeli administrator planuje dalej przetwarzać dane osobowe w celu innym niż cel, w którym te dane zostały pozyskane, przed takim dalszym przetwarzaniem informuje on osobę, której dane dotyczą, o tym innym celu oraz udziela jej wszelkich innych stosownych informacji, o których mowa w ust. 2.

5. Ust. 1–4 nie mają zastosowania, gdy – i w zakresie, w jakim:

- osoba, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami;
- udzielenie takich informacji okazuje się niemożliwe lub wymagałoby niewspółmiernie dużego wysiłku; w szczególności w przypadku przetwarzania do celów archiwalnych w interesie publicznym, do celów badań naukowych lub historycznych lub do celów statystycznych, z zastrzeżeniem warunków i zabezpieczeń, o których mowa w art. 89 ust. 1, lub o ile obowiązek, o którym mowa w ust. 1 niniejszego artykułu, może uniemożliwić lub poważnie utrudnić realizację celów takiego przetwarzania. W takich przypadkach administrator podejmuje odpowiednie środki, by chronić prawa i wolności oraz prawnie uzasadnione interesy osoby, której dane dotyczą, w tym udostępnia informacje publicznie;
- pozyskiwanie lub ujawnianie jest wyraźnie uregulowane prawem Unii lub prawem państwa członkowskiego, któremu podlega administrator, przewidującym odpowiednie środki chroniące prawnie uzasadnione interesy osoby, której dane dotyczą; lub
- dane osobowe muszą pozostać poufne zgodnie z obowiązkiem zachowania tajemnicy zawodowej przewidzianym w prawie Unii lub w prawie państwa członkowskiego, w tym ustawowym obowiązkiem zachowania tajemnicy.*

* rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.).

FORMULARZ OFERTOWY

Dane Wykonawcy:

Pełna nazwa

Adres

NIP

Telefon e-mail

Dane dla Urzędu Zamówień Publicznych:

Rodzaj wykonawcy (zaznaczyć jedno z poniższych):

- ☐ mikroprzedsiębiorstwo,
☐ małe przedsiębiorstwo,
☐ średnie przedsiębiorstwo,
☐ jednoosobowa działalność gospodarcza,
☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej,
☐ inny rodzaj.

Oświadczenia Wykonawcy:

- Oświadczenie dotyczące wypełnienia obowiązku informacyjnego: *(należy zaznaczyć właściwe)*
 - ☐ Oświadczam, że **wypełniłem** obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.
 - ☐ Oświadczam, że **nie wypełniłem** obowiązku informacyjnego przewidzianego w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu i wskazuję odpowiednie wyłączenie:
 - ☐ art. 13 ust. 4
 - ☐ art. 14 ust. 5
 - ☐ łącznie art. 13 ust. 4 i art. 14 ust. 5
- Brzmienie art. 13 i 14 RODO zostało przywołane w SWZ w części dotyczącej Klauzuli informacyjnej RODO.*
- Oświadczam, że zapoznałem się z treścią i warunkami SWZ wraz z załącznikami stanowiącymi jej integralną część, akceptuję jej treść i warunki w niej zawarte, i nie wnoszę zastrzeżeń oraz wyrażam gotowość przystąpienia do zgodnej z nimi realizacji przedmiotu zamówienia.
- Oświadczam, że uzyskałem informacje niezbędne do przygotowania oferty.
- Oświadczam, że stanowiące załączniki nr 6a, 6b, 6c do SWZ projekt umowy został przeze mnie zaakceptowany i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy na wymienionych warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
- Oświadczam, że zamierzam zawrzeć umowę w formie:**
 - ☐ **pisemnej** - w siedzibie zamawiającego w wyznaczonym przez zamawiającego terminie. Wezwanie zostanie wysłane na adres email wykonawcy: *(należy uzupełnić, jeżeli adres email jest inny niż wskazany powyżej w Danych Wykonawcy),***
 - ☐ **elektronicznej** - adres email do podpisania umowy (zgodnie z Rozdziałem 29 pkt 29.5 SWZ), jeżeli jest inny niż wskazany powyżej w Danych Wykonawcy: *
- * **należy zaznaczyć i odpowiednio uzupełnić właściwe. W przypadku niezaznaczenia żadnej z form, zamawiający uzna, że wykonawca podpisze umowę w formie elektronicznej.**
- Oświadczam, że uwzględniłem zmiany i dodatkowe ustalenia wynikłe w trakcie procedury stanowiące integralną część SWZ.
- Oświadczam, że w złożonej ofercie, spełniam wszystkie wymagania wskazane w opisie przedmiotu zamówienia – warunki zamówienia.

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.).

Niniejszym składam ofertę w ogłoszonym przez Dyrektora Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2 postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nr CLO/ZP/11/2026.

Części zamówienia, które zamierzamy powierzyć podwykonawcom:

[należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne]

zakres

nazwa firmy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 1</i> <i>Generatory radionuklidu Tc-99m</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	<p>Generator radionuklidu Tc-99m – 15 GBq Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Generator powinien gwarantować otrzymywanie eluatu zawierającego izotop technetu Tc-99m w postaci bezbarwnego i przejrzystego roztworu nadtechnecjanu sodu (NaTc-99mO₄). Nominalna aktywność Tc-99m elucji (na dzień kalibracji, 12:00 CET) – 15 GBq Dzień kalibracji: najbliższy poniedziałek przypadający po dniu dostawy. Wraz z generatorem powinien zostać dostarczony 1 zestaw do elucji generatora składający się z: - 16 fiolek zawierających 10 ml eluentu (9 mg/ml (0,9%) NaCl roztwór) - 16 fiolek próżniowych na eluat. Generator radionuklidu Tc-99m wraz z zestawem do elucji generatora jednego producenta. Minimalny termin przydatności do użycia generatora to minimum 14 dni kalendarzowych od daty dostawy do Zamawiającego. Minimalny termin przydatności do użycia zestawu do elucji generatora to minimum 28 dni od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 generator + 1 zestaw do elucji generatora.</p>	zestaw	50		8%			
2.	<p>Generator radionuklidu Tc-99m – 10 GBq Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Generator powinien gwarantować otrzymywanie eluatu zawierającego izotop technetu Tc-99m w postaci bezbarwnego i przejrzystego roztworu nadtechnecjanu sodu (NaTc-99mO₄). Nominalna aktywność Tc-99m elucji (na dzień</p>	zestaw	2		8%			

	<p>kalibracji, 12:00 CET) – 10 GBq Dzień kalibracji: najbliższy poniedziałek przypadający po dniu dostawy. Wraz z generatorem powinien zostać dostarczony 1 zestaw do elucji generatora składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 16 fiolek zawierających 10 ml eluentu (9 mg/ml (0,9%) NaCl roztwór) - 16 fiolek próżniowych na eluat. <p>Generator radionuklidu Tc-99m wraz z zestawem do elucji generatora jednego producenta. Minimalny termin przydatności do użycia generatora to minimum 14 dni kalendarzowych od daty dostawy do Zamawiającego. Minimalny termin przydatności do użycia zestawu do elucji generatora to minimum 28 dni od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 generator + 1 zestaw do elucji generatora.</p>							
3.	<p>Generator radionuklidu Tc-99m – 5 GBq Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Generator powinien gwarantować otrzymywanie eluatu zawierającego izotop technetu Tc-99m w postaci bezbarwnego i przejrzystego roztworu nadtechnecjanu sodu (NaTc-99mO₄). Nominalna aktywność Tc-99m elucji (na dzień kalibracji, 12:00 CET) – 5 GBq Dzień kalibracji: najbliższy poniedziałek przypadający po dniu dostawy. Wraz z generatorem powinien zostać dostarczony zestaw do elucji generatora składający się z:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 16 fiolek zawierających 10 ml eluentu (9 mg/ml (0,9%) NaCl roztwór) - 16 fiolek próżniowych na eluat. <p>Generator radionuklidu Tc-99m wraz z zestawem do elucji generatora jednego producenta. Minimalny termin przydatności do użycia generatora to minimum 14 dni kalendarzowych od daty dostawy do Zamawiającego. Minimalny termin przydatności do użycia zestawu do elucji generatora to minimum 28 dni od daty dostawy</p>	zestaw	2		8%			

	do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 generator + 1 zestaw do elucji generatora.							
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 1:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 2</i> <i>Produkt leczniczy do izotopowej terapii chorób</i> <i>nienowotworowych tarczycy</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Produkt leczniczy przeznaczony do terapii. Twarda kapsułka żelatynowa zawierająca izotop jodu I-131 w postaci jodku sodu. Nominalna aktywność pojedynczej kapsułki jodu I-131 (na dzień kalibracji): 185 MBq. Dzień kalibracji: wtorek (w tygodniu po dostawie), dostawa: czwartek. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 kapsułka.	sztuka	24		8%			
2.	Produkt leczniczy przeznaczony do terapii. Twarda kapsułka żelatynowa zawierająca izotop jodu I-131 w postaci jodku sodu. Nominalna aktywność pojedynczej kapsułki jodu I-131 (na dzień kalibracji): 185 MBq. Dzień kalibracji: piątek (w tygodniu po dostawie), dostawa: czwartek. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 kapsułka.	sztuka	24		8%			
3.	Produkt leczniczy przeznaczony do terapii. Twarda kapsułka żelatynowa zawierająca izotop jodu I-131 w postaci jodku sodu. Nominalna aktywność pojedynczej kapsułki jodu I-131 (na dzień kalibracji): 370 MBq. Dzień kalibracji: wtorek (w tygodniu po dostawie), dostawa: czwartek. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 kapsułka.	sztuka	12		8%			
4.	Produkt leczniczy przeznaczony do terapii. Twarda kapsułka żelatynowa zawierająca izotop jodu I-131 w postaci jodku sodu. Nominalna aktywność pojedynczej kapsułki jodu I-131 (na dzień kalibracji): 370 MBq.	sztuka	12		8%			

	Dzień kalibracji: piątek (w tygodniu po dostawie), dostawa: czwartek. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 kapsułka.							
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 2:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 3</i> <i>Produkt leczniczy do leczenia chorób stawów</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zawiesina koloidalna zawierająca izotop Y-90 w postaci cytrynianu lub krzemianu. Nominalna aktywność Y-90 (na dzień kalibracji): 481 MBq. Dzień kalibracji: sobota (w tygodniu dostawy), dostawa: czwartek.	porcja	8		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 3:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 4</i> <i>Prekursor radiofarmaceutyczny</i> <i>w postaci chlorku itru</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Produkt przeznaczony jest wyłącznie do radioznakowania cząstek nośnych dopuszczonych do stosowania dla celów znakowania przy pomocy tego radionuklidu. Nieprzeznaczony do bezpośredniego podawania pacjentom. Postać farmaceutyczna: Prekursor radiofarmaceutyczny, roztwór zawierający izotop Y-90 w postaci chlorku itru. Substancja pomocnicza: kwas chlorowodorowy (0,04 M). Klarowny, bezbarwny, nie zawierający cząstek stałych. Nominalna aktywność Y-90 (na dzień kalibracji): 370 MBq. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 1 fiolka.	sztuka	1		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 4:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 5</i> <i>Zestawy do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego do badania układu kostnego</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego Tc99m-MDP Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiolka zawiera: 5 mg kwasu metylenodifosfonowego w postaci sodu metylenodifosfonianu 6,25 mg. Minimalny termin przydatności do użycia to minimum 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 6 fiolek.	zestaw	25		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 5:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 6</i> <i>Zestawy do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego do badania układu wydalniczego</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego Tc99m-DMSA Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiolka zawiera: 1,0 mg kwasu mezo-2,3-dimerkaptobursztynowego. Minimalny termin przydatności do użycia to minimum 3 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 6 fiolek.	zestaw	4		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 6:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 7</i> <i>Zestawy do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego do badania układu wydzielniczego</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego Tc99m-MIBI Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiolka zawiera: 1,0 mg [tetra(2-metoksy-2-metylopropylo-1-izonitrylo)]-tetrafluoroboranu miedzi (I). Minimalny termin przydatności do użycia to 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 6 fiolek.	zestaw	35		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 7:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 8</i> <i>Zestawy do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego do badania układu pokarmowego</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego Tc99m-RBC Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiolka zawiera: Substancja czynna: sodu pirofosforan dziesięciowodny 13,40 mg Substancja pomocnicza: cyny (II) chlorek dwuwodny 4,3 mg. Minimalny termin przydatności do użycia to 3 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 6 fiolek.	zestaw	1		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 8:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

lp.	Przedmiot zamówienia <i>Pakiet 9</i> <i>Zestawy do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego do badania układu oddechowego</i>	j.m.	Ilość	Cena jedn. netto	Stawka podatku VAT	Cena jedn. brutto	Wartość netto (kol. 4 x 5)	Wartość brutto (kol. 8 powiększona o wartość podatku VAT, wg stawki określonej w kol. 6)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego w postaci makroagregatów albuminy ludzkiej. Produkt leczniczy przeznaczony do diagnostyki. Granulat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań. Jedna fiołka zawiera: 2,0 mg albuminy ludzkiej w postaci makroagregatów. Wielkość cząstek nie przekracza 150 µm. Minimalny termin przydatności do użycia to 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Ilość w opakowaniu jednostkowym: 5 fiolek.	zestaw	5		8%			
Razem:								

Wartość brutto Pakietu 9:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 10									
lp.	Nazwa międzynarodowa/opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Acetylcysteinum	tabletki musujące 600 mg	2000					8%	
2.	Acidum ascorbicum	tabletki 200 mg	1 000					8%	
3.	Allopurinolum	tabletki 100 mg	300					8%	
4.	Ambroxoli hydrochloridum	płyn do inhalacji z nebulizatora 7,5 mg/ml a 100 ml	10					8%	
5.	Amiodaroni hydrochloridum	tabletki 200 mg	300					8%	
6.	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	tabletki 875 mg + 125 mg	560					8%	
7.	Calcii carbonas	kapsułki 500 mg (co stanowi 200 mg Ca2+)	240					8%	
8.	Carbomerum	żel do oczu 2 mg/g a 10 g	100					8%	
9	Cetylpyridinii chloridum + Lidocaini hydrochloridum	pastylki 2 mg + 1 mg	120					8%	
10	Clindamycinum	tabletki 300 mg	240					8%	
11	Clomethiazolum	kapsułki 300 mg	500					8%	
12	Collagenasum	maść 1,2 j./g a 20 g	180					8%	
13	Delphini consolidae tinctura	płyn na skórę a 100 ml	10					8%	
14	Dexamethasonum	krople do oczu 1 mg/ml a 0,4 ml (minims)	600					8%	
15	Dextranum + Hypromellosem	krople do oczu (1 mg + 3 mg)/ml a 15 ml	200					8%	
16	Diclofenacum natricum	żel 10 mg/g a 50 g	10					8%	
17	Dinatrii phosphas dodecahydricus + Natrii dihydrogenophosphas monohydricus	roztwór doodbytniczy (32,2 mg + 139 mg)/ml a 150 ml	30					8%	
18	Doxycyclinum	kapsułki 100 mg	50					8%	
19	Ethylis chloridum	aerosol a 70 g	5					8%	
20	Fenoteroli hydrobromidum	aerosol do inhalacji 0,1 mg/dawkę a 10 ml	3					8%	

		(co stanowi 200 dawek)							
21	Fenoteroli hydrobromidum + Ipratropii bromidum	roztwór do nebulizacji (0,5 mg + 0,25 mg)/ml a 20 ml	200					8%	
22	Ferrosi sulfas	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 80 mg	600					8%	
23	Furazidinum	tabletki 50 mg	600					8%	
24	Gliclazidum	tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu 30 mg	240					8%	
25	Glyceroli suppositoria	czopek doodbytniczy 2 g	150					8%	
26	Glyceroli trinitras	aerozol podjęzykowy 0,4 mg/dawkę a 11 g (co stanowi 200 dawek)	10					8%	
27	Hydroxyzini hydrochloridum	syrop 10 mg/5 ml a 200 ml	250					8%	
28	Hydroxyzini hydrochloridum	tabletki 25 mg	750					8%	
29	Isosorbidi mononitras	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 50 mg	90					8%	
30	Kalii chloridum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 750 mg (co stanowi 391 mg K+)	3000					8%	
31	Ketoprofenum	tabletki 100 mg	400					8%	
32	Lactulosum	syrop 667 mg/ml a 300 ml	100					8%	
33	Lamotriginum	tabletki 50 mg	360					8%	
34	Levothyroxinum natricum	tabletki 0,05 mg	750					8%	
35	Levothyroxinum natricum	tabletki 0,075 mg	250					8%	
36	Lidocainum	aerozol 100 mg/ml a 38 g	5					8%	
37	Lini oleum virginale, produkt złożony	krem 200 mg/g a 100 g	600					8%	
38	Metoprololi succinas	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 23,75 mg	140					8%	
39	Metoprololi succinas	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 47,5 mg	750					8%	
40	Metoprololi tartras	tabletki 50 mg	1500					8%	
41	Naproxenum	żel 100 mg/g a 50 g	12					8%	
42	Natrii polistyreni sulfonas	proszek doustny lub do sporządzania zawiesiny doodbytniczej 1,42 g Na+/15 g a 454 g	3					8%	
43	Natrii tetraboras	płyn do stosowania w jamie ustnej 200 mg/g a 10 g	70					8%	

44	Natrii valproas + Acidum valproicum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 200 mg + 87 mg	300					8%	
45	Natrii valproas + Acidum valproicum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 333 mg + 145 mg	1200					8%	
46	Nitrofuralem	maść 2 mg/g a 25 g	2 000					8%	
47	Norfloxacinum	krople do oczu 3 mg/ml a 5 ml	100					8%	
48	Ofloxacinum	maść do oczu 3 mg/g a 3 g	20					8%	
49	Perindoprilum argininum	tabletki 5 mg	600					8%	
50	Permethrinum	krem 50 mg/g a 30 g	12					8%	
51	Phenoxymethylpenicillinum kalicum	tabletki 1,5 mln j.m.	240					8%	
52	Risperidonum	tabletki 1 mg	200					8%	
53	Spirolactonum	tabletki 25 mg	1 000					8%	
54	Spirolactonum	tabletki 100 mg	120					8%	
55	Tobramycinum	krople do oczu 3 mg/ml a 5 ml	140					8%	
56	Trazodoni hydrochloridum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 75 mg	180					8%	
57	Voriconazolum	tabletki 200 mg	120					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 10:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 11									
lp.	Nazwa międzynarodowa/opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Acidum acetylsalicylicum	tabletki dojelitowa 75 mg	900					8%	
2.	Amlodipinum	tabletki 5 mg	1 050					8%	
3.	Amlodipinum	tabletki 10 mg	600					8%	
4.	Atorvastatinum	tabletki 20 mg	1 200					8%	
5.	Bisoprololi fumaras	tabletki 5 mg	1 800					8%	
6.	Bisoprololi fumaras	tabletki 10 mg	300					8%	
7.	Budesonidum	zawiesina do nebulizacji 0,25 mg/ml a 2 ml	3 200					8%	
8.	Captoprilum	tabletki 12,5 mg	1200					8%	
9	Carvedilolum	tabletki 6,25 mg	180					8%	
10	Cetirizini dihydrochloridum	tabletki 10 mg	400					8%	
11	Clemastinum	tabletki 1 mg	900					8%	
12	Clopidogrelum	tabletki 75 mg	200					8%	
13	Dexpanthenolum	żel do oczu 50 mg/g a 10 g	200					8%	
14	Digoxinum	tabletki 0,1 mg	300					8%	
15	Donepezili hydrochloridum	tabletki 10 mg	140					8%	
16	Doxazosinum	tabletki 4 mg	150					8%	
17	Drotaverini hydrochloridum	tabletki 40 mg	600					8%	
18	Eplerenonum	tabletki 25 mg	900					8%	
19	Escitalopramum	tabletki 10 mg	1 120					8%	
20	Fluconazolum	tabletki 200 mg	140					8%	
21	Fludrocortisoni acetas + Gramicidinum + Neomycinum	krople do oczu i uszu (2500 j.m.+ 25 j.m.+ 1 mg)/ml a 5 ml	20					8%	
22	Glimepiridum	tabletki 4 mg	180					8%	
23	Hydrocortisoni acetas	krem 10 mg/g a 15 g	40					8%	
24	Ibuprofenum	tabletki 400 mg	2000					8%	

25	Indapamidum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 1,5 mg	300					8%	
26	Lidocaini hydrochloridum	żel 20 mg/g a 30 g (z kaniulą typu A do zastosowania w anestezjologii i laryngologii)	200					8%	
27	Loperamidi hydrochloridum	tabletki 2 mg	1 200					8%	
28	Metformini hydrochloridum	tabletki 500 mg	2 100					8%	
29	Metformini hydrochloridum	tabletki 850 mg	900					8%	
30	Methylprednisolonum	tabletki 16 mg	150					8%	
31	Metoclopramidi hydrochloridum	tabletki 10 mg	500					8%	
32	Metronidazolum	tabletki 250 mg	200					8%	
33	Mianserini hydrochloridum	tabletki 10 mg	150					8%	
34	Mianserini hydrochloridum	tabletki 30 mg	300					8%	
35	Nebivololum	tabletki 5 mg	560					8%	
36	Neomycini sulfas	maść do oczu 5 mg/g a 3 g	200					8%	
37	Olanzapinum	tabletki 5 mg	560					8%	
38	Oseltamivir	kapsułki 75 mg	20					8%	
39	Pantoprazole	tabletki 20 mg	16 800					8%	
40	Paracetamolum	tabletki 500 mg	40 000					8%	
41	Pentoxifyllinum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 400 mg	400					8%	
42	Piracetamum	tabletki 1200 mg	300					8%	
43	Prednisonum	tabletki 5 mg	100					8%	
44	Prednisonum	tabletki 10 mg	200					8%	
45	Pregabalinum	kapsułki 75 mg	3 360					8%	
46	preparat do leczenia blizn, w składzie : alantoina, wyciąg z koszyczków rumianku, heparyna, wyciąg z cebuli.	krem 35 g	20					8%	
47	produkt złożony, w składzie: tiamina, ryboflawina, pirydoksyna, nikotynamid, pantotenian wapnia	tabletki 3 mg + 5 mg + 5 mg + 40 mg + 5 mg	500					8%	
48	Propafenoni hydrochloridum	tabletki 150 mg	180					8%	
49	Quetiapinum	tabletki 25 mg	2 400					8%	
50	Quetiapinum	tabletki 100 mg	600					8%	

51	Ramiprilum	tabletki 5 mg	1 800					8%	
52	Ramiprilum	tabletki 10 mg	300					8%	
53	Rivaroxaban	tabletki 2,5 mg	84					8%	
54	Rivaroxaban	tabletki 20 mg	280					8%	
55	Rosuvastatinum	tabletki 10 mg	1540					8%	
56	Sertralinum	tabletki 50 mg	600					8%	
57	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	tabletki 800 mg + 160 mg	500					8%	
58	Tamsulosini hydrochloridum	tabletki 0,4 mg	300					8%	
59	Telmisartan	tabletki 80 mg	560					8%	
60	Theophyllinum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 300 mg	250					8%	
61	Torasemidum	tabletki 5 mg	1 800					8%	
62	Venlafaxinum	kapsułki o przedłużonym uwalnianiu 37,5 mg	140					8%	
63	Xylometazolini hydrochloridum	krople do nosa 1 mg/ml a 10 ml	200					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 11:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 12									
lp.	Nazwa międzynarodowa/opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Amiodaroni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml a 3 ml	750					8%	
2.	Benzylopenicillinum kalicum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 5 mln. j.m.	350					8%	
3.	Bupivacaini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 4 ml (wymagany roztwór hiperbaryczny)	15					8%	
4.	Cefepimum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 2 g	500					8%	
5.	Cisatracurium	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml a 5 ml	75					8%	
6.	Clindamycinum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 150 mg/ml a 4 ml	300					8%	
7.	Dexamethasonum	roztwór do wstrzykiwań 4 mg/ml a 1 ml	1500					8%	
8.	Dexmedetomidine	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 0,1 mg/ml a 2 ml	1 250					8%	
9	Dobutamini hydrochloridum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji 250 mg	300					8%	
10	Drotaverini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml a 2 ml	75					8%	
11	Etamsylatum	roztwór do wstrzykiwań 125 mg/ml a 2 ml	2000					8%	
12	Etomidatum	roztwór do wstrzykiwań 2 mg/ml a 10 ml	15					8%	
13	Fluconazolum	roztwór do infuzji 2 mg/ml a 100 ml	600					8%	
14	Flumazenilum	roztwór do wstrzykiwań, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 0,1 mg/ml a 5 ml	10					8%	
15	Galantamini hydrobromidum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml	30					8%	

		a 1 ml							
16	Gentamicinum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 40 mg/ml a 2 ml	1 600					8%	
17	Glyceroli trinitras	roztwór do infuzji 1 mg/ml a 10 ml	50					8%	
18	Hydrocortisonum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub do infuzji 100 mg ; zestaw wraz z rozpuszczalnikiem	600					8%	
19	Insulinum humanum: insulina rozpuszczalna	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml a 10 ml	40					8%	
20	Insulinum humanum: insulina rozpuszczalna	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml; wkład a 3 ml	80					8%	
21	Insulinum humanum: insulina dwufazowa rozpuszczalna + izofanowa (30/70)	zawiesina do wstrzykiwań 100 j.m./ml; wkład a 3 ml	20					8%	
22	Ketoprofenum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 50 mg/ml a 2 ml	200					8%	
23	Levofloxacinum	roztwór do infuzji 5 mg/ml a 100 ml	150					8%	
24	Lidocaini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 20 mg/ml a 50 ml	125					8%	
25	Natrii chloridum	rozpuszczalnik do leków parenteralnych - roztwór 9 mg/ml a 10 ml (ampułka z portem bezigłowym)	2 500					8%	
26	Ondansetronum	roztwór do wstrzykiwań 2 mg/ml a 4 ml	50					8%	
27	Ornithini aspartas	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 500 mg/ml a 10 ml	400					8%	
28	Ropivacaini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 2 mg/ml a 10 ml	25					8%	
29	Terlipressin acetat	roztwór do wstrzykiwań 0,2 mg/ml a 5 ml	15					8%	
30	Terlipressin acetat	roztwór do wstrzykiwań 0,12 mg/ml a 8,5 ml	15					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 12:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 13									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Acidum ascorbicum	roztwór do wstrzykiwań 100 mg/ml a 5 ml	1000					8%	
2.	Cefazolinum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 g	100					8%	
3.	Ceftriaxonum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 g	100					8%	
4.	Cefuroximum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1,5 g	100					8%	
5.	Glucosum	roztwór do wstrzykiwań 400 mg/ml a 10 ml	700					8%	
6.	Imipenemum + Cilastatinum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji 500 mg + 500 mg	500					8%	
7.	Metoprololi tartras	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 5 ml	60					8%	
8.	Neostigmini metilsulfas	roztwór do wstrzykiwań 0,5 mg/ml a 1 ml	20					8%	
9	Pantoprazolum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 40 mg	2 200					8%	
10	Phytomenadionum	roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml a 1 ml	200					8%	
11	Piracetamum	roztwór do wstrzykiwań 200 mg/ml a 5 ml	840					8%	
12	Theophyllum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 20 mg/ml a 10 ml	900					8%	
13	Thiamini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum	roztwór do wstrzykiwań domięśniowych (50 mg + 50 mg + 0,5 mg)/ml a 2 ml	250					8%	
14	Urapidilum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 5 ml	150					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 13:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 14									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Adrenalinum	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 1 ml	600					8%	
2.	Amikacinum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 250 mg/ml a 4 ml	200					8%	
3.	Aqua pro iniectione	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 1 ml	1 500					8%	
4.	Atropini sulfas	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 1 ml	1300					8%	
5.	Bupivacaini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 10 ml	50					8%	
6.	Calcii chloridum	roztwór do wstrzykiwań 67 mg/ml a 10 ml	4 000					8%	
7.	Ciprofloxacinum	tabletki 500 mg	100					8%	
8.	Ciprofloxacinum	roztwór do infuzji 2 mg/ml a 200 ml	600					8%	
9	Digoxinum	roztwór do wstrzykiwań 0,25 mg/ml a 2 ml	15					8%	
10	Dopamini hydrochloridum	roztwór do infuzji 40 mg/ml a 5 ml	400					8%	
11	Furosemidum	tabletki 40 mg	1200					8%	
12	Furosemidum	roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml a 2 ml	6 000					8%	
13	Haloperidolum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 1 ml	80					8%	
14	Haloperidolum	tabletki 1 mg	600					8%	
15	Haloperidolum	tabletki 5 mg	180					8%	
16	Heparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 5 tys. j.m./ml a 5 ml	250					8%	
17	Kalii chloridum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 150 mg/ml a 10 ml	4 500					8%	
18	Lidocaini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 20	1 800					8%	

		mg/ml a 2 ml							
19	Metoclopramidi hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 2 ml	500					8%	
20	Metronidazolum	roztwór do wstrzykiwań i infuzji 5 mg/ml a 100 ml	200					8%	
21	Salbutamolum	roztwór do wstrzykiwań 0,5 mg/ml a 1 ml	100					8%	
22	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (80 mg + 16 mg)/ml a 5 ml	1 700					8%	
23	Tramadoli hydrochloridum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 100 mg	15 000					8%	
24	Tramadoli hydrochloridum	kapsułka 50 mg	800					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 14:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 15									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Ceftazidimum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji 1 g	300					8%	
2.	Ceftazidimum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji 2 g	600					8%	
3.	Immunoglobulinum humanum tetanicum	roztwór do wstrzykiwań 250 j.m/ml a 1 ml (ampułkostrzykawka)	4					8%	
4.	Magnesii sulfas	roztwór do wstrzykiwań 200 mg/ml a 10 ml	1 800					8%	
5.	Metamizolum natricum	tabletki 500 mg	6 000					8%	
6.	Metamizolum natricum	roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml a 2 ml	1 000					8%	
7.	Metamizolum natricum	roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml a 5 ml	1 500					8%	
8.	Naloxoni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 0,4 mg/ml a 1 ml	50					8%	
9	Natrii chloridum 10%	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 100 mg/ml a 10 ml	1 200					8%	
10	Natrii chloridum isotonica	roztwór do wstrzykiwań 9 mg/ml a 10 ml	3 000					8%	
11	Natrii hydrogenocarbonas	roztwór do wstrzykiwań 84 mg/ml a 20 ml	3 500					8%	
12	Noradrenalinum	roztwór do infuzji 1 mg/ml a 4 ml	5 500					8%	
13	Tramadoli hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml a 2 ml	1 500					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 15:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 16									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Alprazolamum	tabletki 1 mg	150					8%	
2.	Clonazepamum	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 1 ml	50					8%	
3.	Clonazepamum	tabletki 0,5 mg	240					8%	
4.	Clonazepamum	tabletki 2 mg	300					8%	
5.	Diazepamum	tabletki 2 mg	400					8%	
6.	Diazepamum	tabletki 5 mg	5 000					8%	
7.	Diazepamum	roztwór do wstrzykiwań 5 mg/ml a 2 ml	325					8%	
8.	Ephedrini hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań 25 mg/ml a 1 ml	50					8%	
9	Estazolamum	tabletki 2 mg	800					8%	
10	Fentanylum	roztwór do wstrzykiwań 0,05 mg/ml a 2 ml	1 000					8%	
11	Lorazepamum	tabletki 1 mg	125					8%	
12	Lorazepamum	tabletki 2,5 mg	125					8%	
13	Midazolamum	tabletki 7,5 mg	1 500					8%	
14	Midazolamum	roztwór do wstrzykiwań 1 mg/ml a 5 ml	400					8%	
15	Midazolamum	roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 5 mg/ml a 10 ml	3 000					8%	
16	Morphini sulfas	tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu 30 mg	3 000					8%	
17	Morphini sulfas	roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml a 1 ml	16 000					8%	
18	Oxycodoni hydrochloridum	roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml a 2 ml	1 400					8%	
19	Oxycodoni hydrochloridum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 10 mg	900					8%	
20	Oxycodoni hydrochloridum	tabletki o przedłużonym uwalnianiu 20 mg	1 200					8%	

21	Remifentanylum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / infuzji 1 mg	600					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 16:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 17									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Apixaban	tabletki 5 mg	300					8%	

Wartość brutto Pakietu 17:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 18									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Dapagliflozin	tabletki 10 mg	560					8%	

Wartość brutto Pakietu 18:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 19									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Bifidobacterium+Fructooligosaccharides+Inulin+Lactobacillus+Lactococcus	kapsułka 254 mg - minimum 10 mld CFU	1 600					8%	

Wartość brutto Pakietu 19:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 20									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	antyseptyczny żel do oczu z ozonem, działający w trybie 4 w 1; zawierający m.in. ozonowany olej z nasion słonecznika	żel do oczu 6 ml	50					8%	
2.	Povidonum iodinum	krople do oczu 50 mg/ml a 4 ml	60					8%	

Wartość brutto Pakietu 20:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 21									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Tropicamidum	krople do oczu 10 mg/ml a 5 ml	10					8%	

Wartość brutto Pakietu 21:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 22									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji 1 g + 0,2 g	2 500					8%	

Wartość brutto Pakietu 22:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 23									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Ampicillinum + Sulbactamum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji 2 g + 1 g	2 500					8%	

Wartość brutto Pakietu 23:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 24									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Aztreonam	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 g ; zestaw wraz z rozpuszczalnikiem	120					8%	

Wartość brutto Pakietu 24:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 25									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Ceftazydym + Awibaktam	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 2 g + 0,5 g	30					8%	

Wartość brutto Pakietu 25:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 26									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Cloxacillinum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 g	400					8%	

Wartość brutto Pakietu 26:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 27									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Gentamicin	roztwór do infuzji 3 mg/ml a 80 ml	300					8%	
2.	Ibuprofenum	roztwór do infuzji 6 mg/ml a 100 ml	1000					8%	

Wartość brutto Pakietu 27:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 28									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Linezolidum	roztwór do infuzji 2 mg/ml a 300 ml	800					8%	

Wartość brutto Pakietu 28:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 29									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Meropenemum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji 1 g	3 200					8%	

Wartość brutto Pakietu 29:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 30									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Meropenemum + Vaborbactamum	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 1 g + 1 g	126					8%	

Wartość brutto Pakietu 30:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 31									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Piperacillinum + Tazobactamum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji 4 g + 0,5 g	4 000					8%	

Wartość brutto Pakietu 31:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 32									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawian ych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowane go produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Tigecyclinum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji 50 mg	300					8%	

Wartość brutto Pakietu 32:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 33									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Vancomycinum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji i roztworu doustnego 1000 mg	150					8%	

Wartość brutto Pakietu 33:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 34									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Caspofunginum	proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji 50 mg	300					8%	
2.	Caspofunginum	proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji 70 mg	20					8%	
3.	Colistimethatum natricum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, infuzji lub inhalacji 1 mln j.m.	6 500					8%	
4.	Czterowalentna szczepionka przeciw grypie (rozszczepiony wirion), inaktywowana; na sezon 2026/2027	zawiesina do wstrzykiwań a 0,5 ml (ampułkostrzykawka)	70					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 34:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 35									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Anidulafunginum	proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 100 mg	10					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 35:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 36									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Paracetamolum	roztwór do infuzji 10 mg/ml a 100 ml	3000					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 36:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 37									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawian ych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowane go produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Acetylcysteinum	roztwór do infuzji 100 mg/ml a 3 ml	4000					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 37:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 38									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia- nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Acidum tranexamicum	roztwór do wstrzykiwań 100 mg/ml a 5 ml	1250					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 38:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 39									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Protamini sulfas	roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml a 5 ml	10					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 39:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 40									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia- nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Argipressin acetate	koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 20 j.m./ml a 2 ml	60					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 40:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 41									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Landiololi hydrochloricum	proszek do sporządzania roztworu do infuzji 300 mg	10					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 41:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 42									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Propofolum MCT/LCT	emulsja do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml a 20 ml	12 500					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 42:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 43									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia- nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Sevofluranum	płyn wziewny a 250 ml	20					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 43:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 44									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Sugammadex sodium	roztwór do wstrzykiwań 100 mg/ml a 2 ml	30					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 44:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 45									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Rocuronii bromidum	roztwór do wstrzykiwań lub infuzji 10 mg/ml a 5 ml	50					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 45:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 46									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Mivacurii chloridum	roztwór do wstrzykiwań 2 mg/ml a 5 ml	50					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 46:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 47									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Thiopentalum sodium	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 500 mg	100					8%	
2.	Thiopentalum sodium	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1000 mg	160					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 47:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 48									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Dalteparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 2500 j.m. a.Xa/0,2 ml ; ampułkostrzykawka a 0,2 ml	200					8%	
2.	Dalteparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 5000 j.m. a.Xa/0,2 ml; ampułkostrzykawka a 0,2 ml	2 000					8%	
3.	Dalteparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 7500 j.m. a.Xa/0,3 ml; ampułkostrzykawka a 0,3 ml	200					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 48:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 49									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Nadroparinum calcicum	roztwór do wstrzykiwań 3800 j.m. a.Xa/0,4 ml; ampułkostrzykawka a 0,4 ml	300					8%	
2.	Nadroparinum calcicum	roztwór do wstrzykiwań 5700 j.m.a.Xa/0,6 ml; ampułkostrzykawka a 0,6 ml	100					8%	
3.	Nadroparinum calcicum	roztwór do wstrzykiwań 7600 j.m. a.Xa/0,8 ml; ampułkostrzykawka a 0,8 ml	100					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 49:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 50									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Enoxaparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 40 mg/0,4 ml ; ampułkostrzykawka a 0,4 ml	16 000					8%	
2.	Enoxaparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 60 mg/0,6 ml ; ampułkostrzykawka a 0,6 ml	500					8%	
3.	Enoxaparinum natricum	roztwór do wstrzykiwań 80 mg/0,8 ml ; ampułkostrzykawka a 0,8 ml	100					8%	
4.	Teicoplaninum	proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji 400 mg ; zestaw wraz z rozpuszczalnikami	70					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 50:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 51									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Insulinum aspartum	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml ; wstrzykiwacz a 3 ml	50					8%	
2.	Insulinum glarginum	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml ; wstrzykiwacz a 3 ml	75					8%	
3.	Insulinum glulisinum	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml ; wstrzykiwacz a 3 ml	25					8%	
4.	Insulinum lispro	roztwór do wstrzykiwań 100 j.m./ml ; wstrzykiwacz a 3 ml	50					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 51:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 52									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Albuminum humanum	roztwór do infuzji 200 g/l a 100 ml	550					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 52:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 53									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawia- nych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Immunoglobulina III generacji, wzbogacona IgM	roztwór do infuzji 50 mg/ml a 100 ml	72					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 53:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 54									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawia- nych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Koncentrat enzymów proteolitycznych wzbogaconych w bromelainę	proszek do sporządzenia leku 5 g; zestaw wraz z podłożem żelowym a 50 g	30					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 54:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 55									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawia- nych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	produkt złożony - osmotyczny lek do oczyszczania okrężnicy w przygotowaniu pacjentów do badań lub zabiegów ; w składzie - glikol polietylenowy 4000, bezwodny siarczan sodu, wodorowęglan sodu, chlorek sodu, chlorek potasu;	proszek do sporządzania roztworu doustnego 74 g (saszetka z zawartością 64 g glikolu polietylenowego 4000)	1 584					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 55:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 56									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawia- nych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	produkt złożony - lek do oczyszczania jelita w przygotowaniu pacjentów do badań lub zabiegów ; w składzie - pikosiarczan sodu, tlenek magnezu lekki, kwas cytrynowy;	proszek do sporządzania roztworu doustnego 15,08 g	800					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 56:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 57									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Aqua pro irrigatione	sterylny roztwór do irygacji lub przepłukiwań a 500 ml ; butelka z motylkiem	8 160					8%	
2.	Natrii chloridum 0,9%	sterylny roztwór do irygacji lub przepłukiwań a 500 ml ; butelka z motylkiem	3 240					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 57:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 58									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Aqua pro iniectione	roztwór do wstrzykiwań a 100 ml	1800					8%	
2.	Aqua pro iniectione	roztwór do wstrzykiwań a 500 ml	200					8%	
3.	Natrii chloridum 0,9%	roztwór do infuzji 0,9 mg/ml a 100 ml	19 200					8%	
4.	Natrii chloridum 0,9%	roztwór do infuzji 0,9 mg/ml a 250 ml	3 000					8%	
5.	Natrii chloridum 0,9%	roztwór do infuzji 0,9 mg/ml a 500 ml	4 500					8%	
6.	Natrii chloridum 0,9%	roztwór do infuzji 0,9 mg/ml a 1000 ml	200					8%	
7.	Glucosum 5%	roztwór do infuzji 50 mg/ml a 500 ml	4 000					8%	
8.	Glucosum 10%	roztwór do infuzji 100 mg/ml a 500 ml	100					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 58:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 59									
lp.	Opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Produkt złożony - płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy ; z dodatkiem jonów wapnia ; buforowany octanem, jabłczanem; bez mleczanu i cytrynianu	roztwór do infuzji a 500 ml	1 000					8%	
2.	Produkt złożony - płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy ; z dodatkiem jonów wapnia ; buforowany octanem, jabłczanem; bez mleczanu i cytrynianu	roztwór do infuzji a 1000 ml	200					8%	
3.	Produkt złożony - płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy; bez dodatku jonów wapnia; buforowany octanem i glukonianem	roztwór do infuzji a 500 ml	2 500					8%	
4.	Produkt złożony - płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy; z dodatkiem jonów wapnia; buforowany octanem i cytrynianem	roztwór do infuzji a 500 ml	800					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 59:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 60									
lp.	Opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Produkt złożony, typu Solutio Ringeri Lactate; w składzie : Natrii chloridum , Kalii chloridum, Calcii chloridum; z dodatkiem mleczanów	roztwór do infuzji a 500 ml	3 000					8%	
2.	Produkt złożony, typu Solutio Ringeri ; w składzie: Natrii chloridum, Kalii chloridum, Calcii chloridum	roztwór do infuzji a 500 ml	1 200					8%	
3.	Produkt złożony, typu Solutio Ringeri ; w składzie: Natrii chloridum, Kalii chloridum, Calcii chloridum	roztwór do infuzji a 1000 ml	150					8%	
4.	Modyfikowana płynna żelatyna	4% roztwór do infuzji a 500 ml	260					8%	
5.	Mannitolum 15%	roztwór do infuzji 150 mg/ml a 250 ml	450					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 60:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 61									
lp.	Przedmiot zamówienia	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia- nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Camphorae spiritus	10% płyn do stosowania na skórę 100 g	40					8%	
2.	Formaldehydi solutio	10% płyn 1000 g	80					8%	
3.	Paraffinum liquidum	płyn 800 g	200					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 61:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 62									
lp.	Nazwa międzynarodowa	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia- nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa- nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	Ethanol	70% płyn 100 g	6					23%	
2.	Ethanol	70% płyn 800 g	3					23%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 62:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 63									
lp.	Nazwa międzynarodowe / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	kwasy salicylowe z wazeliną białą	koncentrat maściowy 1:1 50 g	120					23%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 63:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 64									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	Podłoże maściowe typu Hascobaza / Lekobaza	podłoże maściowe 1000 g	150					23%	
2.	Vaseline album	podłoże maściowe 500 g	5					23%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 64:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 65									
lp.	Nazwa międzynarodowa / opis produktu	Postać i dawka	Ilość zamawianych sztuk	Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu	Ilość opakowań zaoferowanego produktu	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	powidon jodowany z 10% zawartością jodu	płyn do stosowania na skórę 75 mg/ml a 1000 ml	600					8%	
2.	Roztwor na skórę, zawierający alkohol izopropylowy i powidon jodowany z 10% zawartością jodu	płyn do stosowania na skórę (50 g +1 g)/100 g a 1000 ml	40					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 65:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

PAKIET 66									
lp.	Opis produktu	Postać i dawka	<i>Ilość zamawia nych sztuk</i>	<i>Ilość sztuk w opakowaniu zaoferowanego produktu</i>	<i>Ilość opakowań zaoferowa nego produktu</i>	cena jedn. NETTO opakowania	wartość NETTO poz. 6 x poz. 7	Stawka VAT	wartość BRUTTO
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>
1.	powidon jodowany z 10% zawartością jodu	maść 100 mg/g a 100 g	650					8%	
Razem									

Wartość brutto Pakietu 66:zł słownie

w tym:

wartość netto -zł

podatek VAT -zł

.....
podpis Wykonawcy

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA

Zamawiający:

Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela
w Siemianowicach Śląskich
ul. Jana Pawła II 2
41-100 Siemianowice Śląskie

Wykonawca:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres, NIP)

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014 ORAZ ART. 7 UST. 1
USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU
AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr sprawy **CLO/ZP/11/2026**, prowadzonego przez Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej „rozporządzenie 833/2014”, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2025/2033 z dnia 23 października 2025 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L z 23.10.2025), dalej „rozporządzenie 2025/2033”¹.
2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514).

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji

¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1 i 3, art. 10 ust. 6 lit. a)–e), art. 10 ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 lit. a)–d), art. 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) powyżej; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) lub b) powyżej,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: *(podać pełną nazwę/firmę, adres)*, nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:

[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: *(podać pełną nazwę/firmę, adres)*, nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

- 1)
(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)
- 2)
(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)

.....
Data; kwalifikowany podpis elektroniczny

Zamawiający:

Centrum Leczenia Oparzeń
im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich
ul. Jana Pawła II 2
41-100 Siemianowice Śląskie

Wykonawca:

.....

.....
(pełna nazwa/firma, adres, NIP)

Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr sprawy **CLO/ZP/11/2026** prowadzonego przez Centrum Leczenia Oparzeń im. dr. Stanisława Sakiela w Siemianowicach Śląskich oświadczam, co następuje:

Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp:

- ☐ Oświadczam, że nie przynależymy do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu*,
- ☐ Oświadczam, że przynależymy do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1714), z innym Wykonawcą, tj. (nazwa Wykonawcy), który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu (w załączeniu dokumenty lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej)*.

*należy zaznaczyć właściwe

Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego:

Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 Pzp,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 Pzp,
- e) art. 109 ust. 1 pkt, 8 i 10 Pzp,
- f) art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514),
- g) art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033²

są aktualne.

.....
Data; kwalifikowany podpis elektroniczny

² Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1 i 3, art. 10 ust. 6 lit. a)–e), art. 10 ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 lit. a)–d), art. 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) powyżej; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) lub b) powyżej,

w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

Projekt umowy