

Gdańsk, dnia 15 grudnia 2025 r.

znak sprawy: TP/12/2025

Zatwierdzam

# SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

## DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH

### I. Nazwa oraz adres Zamawiającego

ARESzt ŚLEDczy w GDAŃSKU

ul. Kurkowa 12, 80-803 Gdańsk

NIP: 583-210-45-11

Numer telefonu: 58 323 13 03

Adres poczty elektronicznej: as\_gdansk@sw.gov.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-1291047f-9f31-4313-b568-6f2ca6ee78d1>

Zamawiający oświadcza, że jest podatnikiem podatku VAT zwolnionym na podstawie art. 113 ust. 1 ustawy o podatku od towaru i usług.

### II. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej:

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-1291047f-9f31-4313-b568-6f2ca6ee78d1>

### III. Tryb udzielania zamówienia

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w **trybie podstawowym, na podstawie art. 275 pkt 1** ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn.zm.), zwanej dalej „*ustawą Pzp*”.
2. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
3. Użyte w Specyfikacji terminy mają następujące znaczenie:
  - 1) „*Zamawiający*” – Areszt Śledczy w Gdańsku;
  - 2) „*wykonawca*” – osoba fizyczna, osoba prawna albo jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej, która oferuje na rynku dostawę produktów lub ubiega się o udzielenie zamówienia, złożyła ofertę lub zawarła z Zamawiającym umowę w sprawie zamówienia publicznego;
  - 3) „*SWZ*” – niniejsza Specyfikacja Warunków Zamówienia;
  - 4) „*postępowanie*” – postępowanie o udzielenie zamówienia, prowadzone przez Zamawiającego na podstawie ustawy Pzp oraz niniejszej SWZ;
  - 5) „*zamówienie*” – należy przez to rozumieć zamówienie publiczne, którego przedmiot został w sposób szczegółowy opisany w rozdziale IV SWZ

#### IV. Opis przedmiotu zamówienia

##### DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Aresztu Śledczego w Gdańsku, w asortymencie i w ilościach szacunkowych wskazanych w załączniku nr 1 do specyfikacji, który stanowi jednocześnie formularz do sporządzenia oferty.
2. Przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Obwieszczeniem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 20 grudnia 2024 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na Terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. Urz. MZ z 2024 poz. 141) oraz spełniać warunki Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz.U. z 2024 r., poz. 1620).
3. Dostarczane produkty muszą posiadać świadectwa rejestracji produktów leczniczych oraz wszelkie atesty i certyfikaty, jeśli takie są wymagane odrębnymi przepisami. Wykonawca winien okazać je na żądanie Zamawiającego, najpóźniej z chwilą ich dostawy do Zamawiającego.
4. Dostarczane produkty farmaceutyczne muszą posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy, za wyjątkiem leków, których to specyfikacja stanowi inaczej. Dostawa produktów z krótszym terminem ważności będzie realizowana po uzyskaniu zgody przez Zamawiającego.
5. Podane ilości produktów farmaceutycznych są wielkościami szacunkowymi i mogą ulec zmianie w trakcie trwania umowy przy zachowaniu ceny jednostkowej, z tym że wartość zakupionych produktów farmaceutycznych nie przekroczy wartości umowy. Zamawiający oświadcza, że zmiany nie spowodują obniżenia wartości zamówienia o więcej niż 30% zaoferowanej kwoty.

##### UWAGA!

6. Dopuszcza się zamianę danego produktu farmaceutycznego na produkt o innej nazwie handlowej, przy czym zamieniony produkt musi być równoważny do produktu leczniczego wskazanego pierwotnie. W przypadku produktów farmaceutycznych ordynowanych drogą doustną dopuszcza się zmianę na przykład tabletek na drażetki, kapsułki, tabletki powlekane i odwrotnie, jak również fiołki na ampułki i odwrotnie. Nie dopuszcza się natomiast zmiany w zakresie czasu działania. Preparaty o przedłużonym działaniu nie mogą być zamienione na te o niemodyfikowanym czasie uwalniania substancji czynnej.
7. Wykonawca może, zachowując postać i dawkę leku, oferować równoważny pod względem chemicznym produkt farmaceutyczny (generyk), o innej wielkości opakowania niż podana w załącznikach, zachowując całkowitą wymaganą ilość jednostkowych pozycji (tabletek, ampułek itp.) należy wówczas przeliczyć ilość opakowań i zaokrąglić je w górę do pełnego opakowania. Jeżeli ilość produktu farmaceutycznego w opakowaniu proponowanym przez Wykonawcę będzie inna niż określona przez Zamawiającego, Wykonawca wpisuje w formularzu cenowym w kolumnie 4a zadeklarowaną ilość opakowań, a w kolumnie 4b wpisuje nazwę produktu synonimowego, jego dawkę, postać farmaceutyczną i wielkość opakowania. Wykonawca oferuje taką samą lub nie mniejszą ilość jednostek (np. tabletek, ampułek itp.) produktu farmaceutycznego, jaką zażądał Zamawiający. Jeżeli Wykonawca będzie oferował produkt w opakowaniu, które jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego produktu określoną przez Zamawiającego (np. podaną w tabletkach) to zaokrągla liczbę opakowań do całości, pod warunkiem, że zaokrąglenie zawsze będzie „w górę”, np. 5,7 opak. = 6 opak. lub 5,1 opak. = 6 opak. Niedopuszczalne jest zaniżanie przez Wykonawcę całkowitej ilości jednostek (np. tabletek, ampułek itp.) produktów farmaceutycznych określonych w SWZ.
8. Zamawiający w pozycji 65 nie dopuszcza do zmiany wielkości opakowania produktu farmaceutycznego.
9. Zamawiający nie dopuszcza włączenia do oferty preparatów będących suplementami diety oraz kosmetyków.
10. W sytuacji, kiedy zaprzestano produkcji danego produktu farmaceutycznego lub lek został wycofany z obrotu i z przyczyn obiektywnych nie można go zastąpić produktem równoważnym (zamiennikiem), należy w formularzu cenowym podać informację, że dany preparat nie jest produkowany i nie ma zamienników oraz go **nie wyceniać**. W takim przypadku Wykonawca załącza do oferty pisemną informację wystawioną przez upoważniony do tego organ, instytucję lub podmiot, z której wynika, że dany środek farmaceutyczny nie jest produkowany lub jest wycofany z obrotu. W takich przypadkach Zamawiający nie będzie brał pod uwagę wyceny danego produktu przy porównywaniu ofert Wykonawców. Zamawiający sprawdzając i oceniając oferty Wykonawców zweryfikuje, czy w sytuacji zaprzestania produkcji danego produktu lub jego wycofania, Wykonawcy celowo nie korzystali z zamienników i nie dokonywali wyceny prowadząc w ten sposób do sztucznego zaniżenia wartości zamówienia.
11. W sytuacji, kiedy zaprzestano produkcji danego produktu farmaceutycznego i można go zastąpić produktem równoważnym (zamiennikiem) dopuszczonym do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie zezwolenia Ministra Zdrowia dotyczącego tego produktu leczniczego, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie takiego preparatu, przy czym Wykonawca zaleca dołączenie do oferty dokument potwierdzający zezwolenie Ministra Zdrowia
12. Zamawiający może przyjąć generyki (odpowiedniki) produktów farmaceutycznych pozostające w dyspozycji Wykonawcy, w ramach oferowanego asortymentu. W takim przypadku Zamawiający zapłaci za dostarczone generyki (odpowiedniki) cenę nie wyższą, niż cena produktu z podpisanej umowy.

## **MIEJSCE, SPOSÓB, TERMIN DOSTAWY ORAZ FORMA I TERMIN PŁATNOŚCI**

1. Wykonawca dostarczać będzie produkty lecznicze bezpośrednio do apteki zakładowej, zlokalizowanej na terenie Aresztu Śledczego w Gdańsku przy ulicy Kurkowej 12.
2. Wykonawca dostarczać będzie produkty farmaceutyczne własnym transportem, na swój koszt, zgodnie z warunkami transportowymi określonymi przez producenta produktu farmaceutycznego.
3. Dostarczane produkty farmaceutyczne będą w oryginalnych i nieuszkodzonych opakowaniach oraz jednakowe i zgodne pod względem numeru serii oraz dat ważności z danymi zamieszczonymi na fakturze.
4. Dostawy produktów farmaceutycznych odbywać się będą w ilości i terminach wskazanych przez Zamawiającego na podstawie pisemnego zamówienia (faks, e-mail). Zamawiający składa zamówienie z minimum 48-godzinnym wyprzedzeniem przed planowaną dostawą.
5. Dostawy realizowane będą przez Wykonawcę od poniedziałku do piątku, do dwóch razy dziennie, w godzinach od 07:30 do 15:00. W uzasadnionych sytuacjach Zamawiający zastrzega sobie prawo również do dostaw produktów farmaceutycznych w soboty w godzinach od 07:30 do 15:30.
6. W przypadku uzasadnionego zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Zamawiający może złożyć zamówienie w trybie cito, które zostanie zrealizowane w ciągu maksymalnie 6 godzin od momentu złożenia zamówienia.
7. Należność za dostarczone produkty farmaceutyczne uregulowana zostanie przelewem, w terminie 30 dni, od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury przez Zamawiającego.

Wspólny Słownik Zamówień Publicznych (CPV):  
33600000–6 *Produkty farmaceutyczne*

### **V. Termin wykonania zamówienia**

**12 miesięcy, licząc od dnia podpisania umowy**

### **VI. Informacje dotyczące możliwości składania ofert częściowych**

Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.  
Zakres obecnego zamówienia nie ogranicza dostępności dla małych i średnich przedsiębiorstw. Agregacja zamówienia nie ograniczy konkurencji w danym zamówieniu publicznym i nie zmniejszy możliwości zakupowych zamawiającego. Podział na części przedmiotowo tożsamych artykułów mógłby spowodować nadmierne trudności techniczne i logistyczne, oraz związany z tym wzrost kosztów dla części o małym zakresie ilościowym asortymentu lub potrzebę skoordynowania działań różnych wykonawców realizujących poszczególne części zamówienia, co mogłoby utrudnić właściwe wykonanie zamówienia.

### **VII. Przedmiotowe środki dowodowe**

Zamawiający nie żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych.

### **VIII. Warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia**

1. O udzielenie zamówienia może ubiegać się wykonawca, który na podstawie art. 112 ust. 1 ustawy Pzp spełnia warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:
  - a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – *Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie;*
  - b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – *za spełniającego ten warunek Zamawiający uzna wykonawcę, posiadającego zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, o którym mowa w art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750, 905, 924),*
  - c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej – *Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie;*
  - d) zdolności technicznej lub zawodowej – *Zamawiający nie stawia szczegółowych warunków w tym zakresie.*
2. 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 uprawnienie do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej i zrealizuje dostawy, do których realizacji te uprawnienia są wymagane. W tym przypadku wykonawcy wspólnie

ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.

## IX. Podstawy wykluczenia

1. O udzielenie zamówienia może ubiegać się wykonawca, który nie podlega wykluczeniu na podstawie przesłanek określonych w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
2. Zamawiający wykluczy wykonawcę również na podstawie przesłanek określonych w art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4 ustawy Pzp, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp tj.:
  - 1) pkt 1 – który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp, 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 ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
  - 2) pkt 4 – 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.
3. Zamawiający wykluczy wykonawcę na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspierania agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego ((Dz. U. z 2025 r. poz. 514)
4. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

## X. Podmiotowe środki dowodowe

### 1. DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ WSZYSTKICH WYKONAWCÓW DO OFERTY:

Na potwierdzenie wykazania braku podstaw wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których stanowi art. 108 ust. 1 i art. 109 ust. 1 pkt 1 i 4 ustawy Pzp oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspierania agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, wykonawca składa do oferty **oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu** (załącznik nr 2 do specyfikacji).

### 2. DOKUMENTY SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO:

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych:

#### 1) na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu:

- a) **zezwoleń Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej**, o którym mowa w art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750, 905, 924), zgodnie z wymaganiami prawnymi.

#### 2) w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia:

- a) **zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem Zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;
- b) **zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem Zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

**c) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp, sporządzonego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

### 3. DOKUMENTY PODMIOTÓW ZAGRANICZNYCH:

1) Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 2 pkt 2, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

- a) nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem;
- b) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

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

### 4. OFERTY WSPÓLNE:

1) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (np. konsorcjum, spółka cywilna). W tym przypadku ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania mocodawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia, albo reprezentowania w postępowaniu i przy zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

2) Wszelka korespondencja dokonywana będzie wyłącznie z pełnomocnikiem.

3) Oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich wykonawców występujących wspólnie.

4) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.

5) Na ofertę wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie składają się dokumenty:

- a) pełnomocnictwo, o którym mowa w art. 58 ust. 2 ustawy Pzp, które zawiera m.in.: nazwy i adresy członków, nazwę i adres pełnomocnika, zakres pełnomocnictwa, datę udzielenia pełnomocnictwa oraz podpisy przedstawicieli członków, zgodnie z zasadami reprezentacji;
- b) oświadczenie wyszczególnione w ust. 1 składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie;
- c) oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy Pzp, z którego wynika, które dostawy wykonują poszczególni wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia.

6) Każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie musi wykazać samodzielnie, iż nie podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie przesłanek określonych przez Zamawiającego.

7) Jeżeli oferta wykonawców zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego będzie żądać umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

7. W przypadku gdy, podmiotowe środki dowodowe zostały wystawione jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się elektroniczną kopię tego dokumentu poświadczoną „za zgodność z oryginałem”. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej następuje przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub podpisu zaufanego lub podpisu osobistego. Poświadczenia „za zgodność z oryginałem” dokonuje odpowiednio wykonawca lub wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

8. W przypadku wskazania przez wykonawcę, w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczenia, możliwości uzyskania podmiotowych środków dowodowych, za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, Zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych podmiotowe środki dowodowe.

9. W przypadku dokumentów sporządzonych w języku obcym, wykonawca przekazuje je wraz z tłumaczeniem na język polski.

10. W przypadku wątpliwości interpretacyjnych dotyczących rodzajów dokumentów rozstrzygającym jest rozporządzenie Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415).

## **XI. 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**

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym, a wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy e-Zamówienia, która jest dostępna pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl>
2. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.
3. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, aby złożyć ofertę, musi posiadać konto podmiotu Wykonawca na Platformie e-Zamówienia.
4. Możliwość korzystania w postępowaniu z *Formularzy do komunikacji* w pełnym zakresie wymaga posiadania konta Wykonawcy na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z *Formularzy do komunikacji* służących do zadawania pytań dotyczących treści dokumentów zamówienia wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.
5. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia, ani logowania.
6. W postępowaniu o udzielenie zamówienia korespondencja elektroniczna (inna niż oferta i załączniki do oferty) odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem dedykowanych *Formularzy do komunikacji*, w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne będą po zalogowaniu, w podglądzie postępowania, w zakładce *Komunikacja*.
7. Zamawiający dopuszcza komunikację za pomocą poczty elektronicznej: [as\\_gdansk@sw.gov.pl](mailto:as_gdansk@sw.gov.pl) (nie dotyczy składania ofert).
8. Za datę przekazania (wpływu) wszelkiej korespondencji elektronicznej przyjmuje się datę jej przekazania za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość”, po którym pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do Zamawiającego.
9. Jeżeli Zamawiający lub wykonawca przekazują dokumenty elektroniczne za pomocą poczty elektronicznej, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
10. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów, wymagań technicznych oraz zasad i warunków korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.
11. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych *Formularzy do komunikacji* wynosi 150 MB.
12. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg (ze szczególnym wskazaniem na .pdf). W celu ewentualnej kompresji danych rekomenduje się wykorzystanie jednego z rozszerzeń: .zip .7Z
13. Formaty plików wykorzystywanych przez wykonawców powinny być zgodne z rozporządzeniem 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).
14. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych przekazywanych w postępowaniu musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 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).

## **XII. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z wykonawcami**

**Dagmara Osowska** – tel. (58) 323 12 62– w sprawach proceduralnych

Informacje i wyjaśnienia można uzyskać w dni robocze, od poniedziałku do piątku w godzinach urzędowania od 07:30 do 15:30.

## **XIII. Opis sposobu przygotowania oferty**

1. Wykonawca ma prawo złożyć tylko jedną ofertę.
2. W celu poprawnego przygotowania oferty wykonawcy powinni zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SWZ wraz z jej załącznikami i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w tym dokumencie.
3. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie formularza, którego wzór stanowi załącznik nr 1 do specyfikacji. W przypadku, gdy wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie wymagane informacje.

4. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty, niezależnie od wyniku postępowania.
5. Oferta musi być sporządzona, pod rygorem nieważności, w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
6. Ofertę należy sporządzić w formacie danych: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg
7. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem zakładki *Oferty/wnioski*, widocznej w podglądzie postępowania po zalogowaniu się na konto wykonawcy. Po wybraniu przycisku *Złóż ofertę* system prezentuje okno składania oferty umożliwiające przekazanie dokumentów elektronicznych, w którym znajdują się pola służące do dodawania plików.
8. Wykonawca dodaje wybrany z dysku i uprzednio podpisany formularz oferty w polu *Wypełniony formularz oferty*.
9. W polu *Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę* wykonawca dodaje pozostałe pliki stanowiące ofertę lub składane wraz z ofertą.
10. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu składa się w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym w polu *Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę*.
11. Jeżeli wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, do oferty należy dołączyć właściwe umocowanie prawne. Pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania pełnomocnictwa z dokumentem w postaci papierowej dokonuje jego mocodawca lub notariusz.
12. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2022 r. poz. 1233), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnice przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w wydzielonym pliku i oznaczone „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”, a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część dodane w polu *Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę*.
13. Po wprowadzeniu plików należy wcisnąć przycisk *Wyślij pliki i złóż ofertę*. System sprawdza, czy złożone pliki są podpisane i automatycznie je szyfruje. Potwierdzenie czasu przekazania i odbioru oferty znajduje się w Elektronicznym Potwierdzeniu Przesłania (EPP) i Elektronicznym Potwierdzeniu Odebrania (EPO). EPP i EPO dostępne są dla zalogowanego Wykonawcy w zakładce *Oferty/wnioski*.
14. Rekomendowanym wariantem podpisu jest typ wewnętrzny. Podpis formularza ofertowego wariantem podpisu w typie zewnętrznym również jest możliwy, tylko w tym przypadku, powstały oddzielny plik podpisu dla tego formularza należy załączyć w polu *Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę*.
15. Pozostałe dokumenty wchodzące w skład oferty lub składane wraz z ofertą mogą być zgodnie z wyborem wykonawcy opatrzone podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) w polu *Załączniki i inne dokumenty przedstawione w ofercie przez Wykonawcę* dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).
16. W przypadku przekazywania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku podpisem zawierającego skompresowane dokumenty jest równoznaczne z opatrzeniem podpisem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku.
17. Maksymalny łączny rozmiar plików stanowiących ofertę lub składanych wraz z ofertą wynosi 250 MB.
18. Oferta może być złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
16. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę na Platformie e-Zamówienia w zakładce *Oferty/wnioski*.
19. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać oferty

#### **XIV. Wymagania dotyczące wadium**

Zamawiający nie przewiduje wniesienie wadium przez wykonawców.

#### **XV. Termin związania ofertą**

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 21 stycznia 2026 r.**
2. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwróci się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazany okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

#### **XVI. Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert**

1. Termin składania ofert: **23 grudnia 2025 roku, do godziny 1000**
2. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Termin otwarcia ofert: **23 grudnia 2025 roku, o godziny 1030**
5. Otwarcie ofert jest niejawne.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści informację, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp, na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
7. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
8. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

## XVII. Sposób obliczania ceny

1. Cena oferty musi być wyrażona w polskich złotych [PLN] słownie i liczbą, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT [%]. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
2. Wykonawca wypełniając formularz oferty wpisuje do poszczególnych pól tabeli wartości odpowiadające nazwom kolumn z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Wykonawca określa i wpisuje w formularzu oferty stawkę podatku VAT właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert.
4. W formularzu oferty należy wpisać w kolumnie 4a zadeklarowaną ilość opakowań, w kolumnie 5 cenę jednostkową netto, w kolumnie 6 wartość netto, w kolumnie 7 należną stawkę podatku VAT [%]. Natomiast w kolumnie 8 wartość brutto obliczoną jako iloczyn ceny jednostkowej netto i ilości opakowań plus należny podatek VAT zgodnie z informacją zawartą w formularzu oferty (załącznik nr 1 do specyfikacji).
5. Jeżeli w ofercie będą znajdowały się omyłki, Zamawiający zgodnie z art. 223 ust. 2 ustawy Pzp poprawia:
  - 1) Oczywiście omyłki pisarskie, którymi są w szczególności: widoczne, wbrew zamierzeniu niewłaściwe użycie wyrazu, widocznie mylną pisownię albo widoczne, niezamierzone opuszczenie wyrazu;
  - 2) Oczywiście omyłki rachunkowe, którymi są w szczególności: omyłki w obliczeniu ceny, które polegają na uzyskaniu nieprawidłowego wyniku działania arytmetycznego, przy założeniu, że składniki działania są prawidłowe i które można jednoznacznie poprawić znając reguły arytmetyczne. Dotyczy to w szczególności wyniku sumowania, mnożenia oraz powiększania wartości netto o stawkę podatku VAT. Zamawiający poprawiając oczywiście omyłki rachunkowe uwzględnia ich konsekwencje rachunkowe;
  - 3) Inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty.

## XVIII. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

1. Wybór oferty odbędzie się w oparciu o następujące kryterium:  
Nazwa kryterium: **CENA** – wartość brutto za całość zamówienia  
Waga kryterium: **100%**  
Sposób oceny: Oferta o najniższej cenie uzyska automatycznie 100 punktów. Punktacja pozostałych ofert dokonana zostanie na podstawie wzoru:

$$\text{liczba punktów} = \frac{\text{najniższa oferowana wartość brutto spośród złożonych ofert}}{\text{wartość brutto badanej oferty}} \times 100$$

2. Oferta, która otrzyma największą liczbę punktów w oparciu o ustalone kryterium, a także odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ oraz ustawie Pzp zostanie uznana za najkorzystniejszą. Pozostałe oferty Zamawiający sklasyfikuje zgodnie z ilością uzyskanych punktów.
3. Punkty zostaną obliczone według wzoru z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
4. Zamawiający udzieli zamówienia wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.
5. Zamawiający powiadomi o wynikach postępowania wszystkich wykonawców, którzy złożyli oferty.

## XIX. Informacja o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Wybranemu wykonawcy, którego oferta będzie odpowiadać wszystkim określonym w ustawie Pzp i SWZ wymaganiom oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą, Zamawiający wskaże miejsce i termin podpisania umowy.
2. Zawarcie umowy nastąpi w siedzibie Zamawiającego, w terminie określonym w art. 308 ust. 2 ustawy Pzp, licząc od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
3. Zamawiający może zawrzeć umowę w terminie krótszym niż określonym w ust. 2, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
4. Osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
5. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych albo unieważnić postępowanie.

## **XX. Informacje dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy**

Zamawiający nie przewiduje obowiązku wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

## **XXI. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy**

Projektowane postanowienia umowy określone zostały w załączniku nr 3 do niniejszej specyfikacji.

## **XXII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących wykonawcy**

1. Szczegółowe informacje na ten temat znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale IX „Środki ochrony prawnej”.
2. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności określonych w art. 513 ustawy Pzp.

## **XXIII. Ochrona danych osobowych**

Realizując obowiązek wynikający z art. 13 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 (dalej zwana RODO), uprzejmie informujemy o przetwarzaniu Państwa danych osobowych.

1. Administratorem Państwa danych osobowych jest Dyrektor Aresztu Śledczego w Gdańsku, adres siedziby: 80–803 Gdańsk, ul. Kurkowa 12, e-mail: [as\\_gdansk@sw.gov.pl](mailto:as_gdansk@sw.gov.pl), tel. 58 323 10 10.
2. Cele i podstawa przetwarzania: W związku z koniecznością wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze oraz wykonywaniem przez administratora zadań realizowanych w interesie publicznym lub sprawowania władzy publicznej, zawartych umów oraz na podstawie udzielonych zgód, przede wszystkim w trybie realizacji obowiązków nałożonych na Służbę Więzienną w ustawie o Służbie Więziennej, a ponadto w celach archiwalnych (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO, w związku z art. 4 i 10 ustawy o informacji publicznej oraz art. 6 ust. 1 – 2 ustawy o archiwach).
3. Odbiorcy danych: odbiorcami Państwa danych osobowych będą w razie konieczności podmioty upoważnione do tego na podstawie powszechnie obowiązujących przepisów prawa (m. in. organy władzy publicznej oraz podmioty wykonujące zadania publiczne lub działające na zlecenie organów władzy publicznej, w zakresie i w celach, które wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, inne podmioty, które na podstawie stosownych umów przetwarzają dane osobowe).
4. Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych: Państwa dane osobowe mogą być przekazywane do państw trzecich lub organizacji międzynarodowych wyłącznie w uzasadnionych wypadkach i tylko wtedy, gdy przepisy prawa na to pozwalają.
5. Okres przechowywania: Państwa dane osobowe są przechowywane przez okres przewidziany w przepisach powszechnie obowiązującego prawa, niezbędny do realizacji celów, dla których zostały zebrane, natomiast okres ten, co do zasady, określony jest na podstawie przepisów o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
6. Prawo do skargi: przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego – Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, jeśli Państwa zdaniem przetwarzanie ich danych osobowych narusza przepisy RODO.

7. Pozyskiwane dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4 rozporządzenia.

8. Inspektor ochrony danych osobowych: Inspektorem Ochrony Danych wyznaczono Pana Artura Klamana. Kontakt z Inspektorem Ochrony Danych jest dostępny pod: adres siedziby: 80–803 Gdańsk, ul. Kurkowa 12, e-mail służbowy: [iod\\_as\\_gdansk@sw.gov.pl](mailto:iod_as_gdansk@sw.gov.pl) lub nr tel. służbowego: 58 323 10 45.

9. Państwa prawa, jako osób, których dane osobowe dotyczą:

1) prawo dostępu do danych osobowych, w tym prawo do uzyskania kopii tych danych;

2) prawo do żądania sprostowania (poprawiania) danych osobowych, w przypadku gdy dane są nieprawidłowe lub niekompletne;

3) prawo do żądania usunięcia danych osobowych (tzw. „prawo do bycia zapomnianym”),

w przypadku gdy:

a) dane nie są już niezbędne do celów, dla których były zebrane, lub w inny sposób przetwarzane,

b) wniesiecie Państwo sprzeciw wobec przetwarzania danych osobowych,

c) dane osobowe przetwarzane są niezgodnie z prawem,

d) dane osobowe muszą być usunięte w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisów prawa;

e) prawo do żądania ograniczenia przetwarzania danych osobowych, w przypadku gdy:

– kwestionujecie Państwo prawidłowość danych osobowych,

– przetwarzanie danych jest niezgodne z prawem, a sprzeciwicie się Państwo ich usunięciu, żądając w zamian ich ograniczenia,

– administrator nie potrzebuje już danych osobowych dla swoich celów przetwarzania, ale są Państwu potrzebne do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń,

– wniesiecie Państwo sprzeciw wobec przetwarzania danych, do czasu ustalenia, czy prawnie uzasadnione podstawy po stronie administratora są nadrzędne wobec podstawy sprzeciwu;

4) prawo sprzeciwu wobec przetwarzania danych;

5) jeżeli Państwa dane osobowe przetwarzane są na podstawie zgody, w każdej chwili możecie Państwo tę zgodę wycofać, wówczas Areszt Śledczy w Gdańsku zaprzestanie przetwarzania danych pozyskanych na podstawie zgody.

Szczególnego podkreślenia jednak wymaga, iż powyższe prawa mogą zostać ograniczone na podstawie przepisów odrębnych, w szczególności przepisów ustawy o ochronie informacji niejawnych oraz ustawy o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.

#### XXIV. Wykaz załączników do specyfikacji warunków zamówienia

**Załącznik nr 1** – Formularz oferty

**Załącznik nr 2** – Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu

**Załącznik nr 3** – Projektowane postanowienia umowy

.....  
Przewodniczący

.....  
Sekretarz

.....  
Członek

Załącznik nr 1 do specyfikacji

## FORMULARZ OFERTY

Nazwa wykonawcy: .....

Adres (siedziba) wykonawcy: .....

NIP: ..... Regon: .....

Tel. .... e-mail: .....

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, oferuję realizację przedmiotu zamówienia na zasadach określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia TP/12/2025 z dnia 15 grudnia 2025 r. na następujących warunkach cenowych:

Lp.	Nazwa międzynarodowa/ dawka/ postać/ wielkość opakowania	Ilość [op.]	4a: Zdeklarowana ilość opakowań 4b: Nazwa/ dawka/ postać/ wielkość opakowania		Cena jednostkowa netto w [PLN]	Wartość netto w [PLN] (kol. 3 x 5) lub (kol. 4a x 5)	Stawka podatku VAT [%]	Wartość brutto w [PLN]
1	2	3	4a (Ilość)	4b (Nazwa)	5	6	7	8
1	ACIDUM FUSIDICUM 20 MG/G KREM X 15 G	1						
2	ACIDUM BORICUM 10% (10 G/100 G) MAŚĆ X 30 G	56						
3	ACIDUM LACTICUM, ACIDUM SALICYLICUM (50,4 MG + 100 MG)/G PŁYN X 8 G	50						
4	ACIDUM SALICYLICUM, ACIDUM LACTICUM (4 G+1 G)/10 G, MAŚĆ X 10 G	10						
5	ACIDUM SALICYLICUM, BETAMETHASONUM (20 MG + 0,5 MG)/G PŁYN X 30 ML	12						
6	ACIDUM SALICYLICUM, BETAMETHASONUM (30 MG + 0,5 MG)/G MAŚĆ X 30 G	2						
7	ACIDUM SALICYLICUM, UREA (50 MG + 100 MG)/G MAŚĆ X 50 G	9						
8	ACITRETINUM 10 MG X 30 KAPS.	1						
9	ACITRETINUM 25 MG X 30 KAPS.	24						
10	ALLANTOINUM 20 MG/G MAŚĆ X 30 G	537						
11	ALUMINII ACETOTARTRAS 10 MG/G; ŻEL X 75 G	75						
12	AMMONII BITUMINOSULFONATIS UNGUENTUM FP 10% MAŚĆ X 20 G	91						
13	AMOROLFINUM 50 MG/ML LAKIER DO PAZNOKCI LECZNICZY X 2,5 ML	1						
14	BENZOYLIS PEROXIDUM 10% ŻEL X 50 G	22						
15	BENZOYLIS PEROXIDUM 5% ŻEL X 50 G	8						
16	BETAMETHASONI DIPROPIONAS, GENTAMYCINI SULFAS (0,5 MG+1 MG)/G MAŚĆ X 15 G	50						
17	BETHAMETHASONI DIPROPIONAS, CLOTRIMAZOLUM, GENTAMICINUM (0,64 MG + 10 MG + 1 MG)/G MAŚĆ X 15 G	5						
18	BETHAMETHASONI DIPROPIONAS, CLOTRIMAZOLUM, GENTAMICINUM (0,64	2						

	MG + 10 MG + 1 MG)/Q KREM X 15 G							
19	CALCIPOTRIOLUM, BETAMETHASONI DIPROPIONAS ( 50 MCG + 0,5MG)/G MAŚĆ 60 G	47						
20	CHLORAMPHENICOLUM 1% MAŚĆ X 5 G	200						
21	CHLORAMPHENICOLUM 2% MAŚĆ X 5 G	470						
22	CICLOPIROXUM 80 MG/G LAKIER DO PAZNOKCI LECZNICZY X 4 G	1						
23	CICLOPIROXI OLAMINUM 10 MG/ML, PŁYN NA SKÓRĘ X 30 ML	2						
24	CICLOPIROXI OLAMINUM 1% (10 MG/G) KREM X 30 G	2						
25	CLINDAMYCINUM PHOSPHOTICUM 10 MG/ G ŻEL X 30 G	2						
26	CLOBETASOLI PROPIONAS 0,05% (0,5 MG/G) MAŚĆ X 25 G	910						
27	CLOBETASOLI PROPIONAS 0,05% (0,5 MG/ML) PŁYN NA SKÓRĘ X 25 ML	160						
28	CLOTRIMAZOLUM 1% PŁYN NA SKÓRĘ X 15 ML	31						
29	CLOTRIMAZOLUM 1% (10 MG/G) KREM X 20 G	574						
30	COLLAGENASUM 1,2 JM/G MAŚĆ X 20 G	8						
31	DENOTIVIRUM 3% (30 MG/G) KREM X 3 G	35						
32	DEXAMETHASONUM 0,15 MG/ML, AEROSOL NA SKÓRĘ, ZAWIESINA X 30 ML	2						
33	DEXAMETHASONUM, NEOMYCINI SULFAS (0,28 MG + 1,38 MG)/G AEROSOL X 30 ML	7						
34	ERYTHROMYCINI CYCLOCARBONAS 2,5% (25 MG/G) PŁYN NA SKÓRĘ X 30 ML	11						
35	ERYTHROMYCINI CYCLOCARBONAS 2,5% (25 MG/G) ŻEL X 30 G	150						
36	FLUMETASONI PIVALAS, ACIDUM SALICYLICUM (0,2 MG + 30 MG)/G MAŚĆ X 15 G	70						
37	FLUMETASONI PIVALAS, CLIOQUINOLUM (0,2 MG + 30 MG)/G MAŚĆ X 15 G	42						
38	FLUMETASONI PIVALAS, NEOMYCINI SULFAS (0,2 MG + 5 MG)/G KREM X 15 G	55						
39	FLUOCINOLONI ACETONIDUM , NEOMYCINI SULFAS (0,25 MG + 5 MG)/G MAŚĆ X 15 G	41						
40	FLUOCINOLONI ACETONIDUM 0,025% (0,25 MG/G) MAŚĆ X 15 G	28						
41	FLUOCINOLONI ACETONIDUM 0,025% (0,25 MG/G) ŻEL X 15 G	12						
42	HYDROCORTISONI ACETAS 1% (10 MG/G) KREM X 15 G	426						
43	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1 MG/G) KREM X 15 G	64						
44	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 15 G	17						
45	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1MG/ML) PŁYN NA SKÓRĘ X 20 ML	38						
46	HYDROGENII PEROXIDUM 3% PŁYN X 100 G	120						

47	ISOCONAZOLI NITRAS, DIFLUOCORTOLONI VALERAS (10 MG+1 MG) /G KREM X 15 G	6						
48	ISOTRETINOINUM 10 MG X 30 KAPS.	1						
49	KETOCONAZOLUM 20 MG/G SZAMPON LECZNICZY X 6 SASZATEK a 6 ML	1						
50	LINI OLEUM VIRGINALE PŁYN NA SKÓRĘ 90 G	2						
51	METRONIDAZOLUM 1% (10 MG/G) ŻEL X 15 G	60						
52	MOMETASONI FUORAS 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 30 G	20						
53	MOMETASONI FUORAS 0,1% (1 MG/G) PŁYN X 20 ML	2						
54	MUPIROCINUM 20 MG/G MAŚĆ X 8 G	1						
55	NATAMYCINUM, HYDROCORTISONUM, NEOMYCINUM (10 MG + 10 MG + 3500 J.M.)/Q MAŚĆ X 15 G	80						
6	NATAMYCINUM 100 MG x 6 GLOBULEK DOPOCHW.	2						
57	NEOMYCINUM 11,72 MG/G AEROZOL NA SKÓRĘ X 30 ML (16 G)	4						
58	OCTENIDINI DIHYDROCHLORIDUM, PHENOXYAETHANOLUM (100 MG + 2000 MG)/100 G X 1000 ML	70						
59	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (30 MG + 10 MG)/G MAŚĆ X 10 G	40						
60	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (5 MG + 1,67 MG)/ML, AEROZOL X 30 ML	4						
61	PODOPHYLLOTOXINUM 0,5% (5 MG/ML) PŁYN X 3,5 ML	5						
62	POVIDONUM IODINATUM 10% MAŚĆ X 30 G	28						
63	POVIDONUM IODINATUM 10%, PŁYN NA SKÓRĘ 30 ML	10						
64	RETINOLI PALMITAS 800 J.M./G MAŚĆ 25 G	1						
65	SULFATHIAZOLUM ARGENTUM 2% (20 MG/G) KREM X 40 G	183						
66	TACROLIMUSUM 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 10 G	1						
67	TACROLIMUSUM 0,03% ( 0,3 MG/G) MAŚĆ X 10 G	2						
68	TERBINAFINUM 250 MG X 28 TABL.	24						
69	TORMENTILLAE EXTRACTUM FLUIDUM, AMMONII BITUMINOSULFONAS, ZINCI OXYDATUM (3 G + 2 G + 20 G)/100 G MAŚĆ X 20 G	26						
70	ACETAZOLAMIDUM 250 MG X 30 TABL.	10						
71	ALCOHOL POLYVIN YLICU S 14 MG/ML, KROPLE DO OCZU 10 ML	105						
72	AMIKACINUM 0,3% KROPLE DO OCZU X 5 ML	52						
73	BRIMONIDINI TARTRAS 2 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	24						
74	BROMFENACUM 0,9 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	2						

75	BRINZOLAMIDUM 10 MG/ML, KROPLE DO OCZU ZAWIESINA 5 ML	2						
76	CHOLINI SALICYLAS 200 MG/G KROPLE DO USZU X 10 ML	174						
77	CIPROFLOXACINUM, FLUOCINOLONI ACETONIDUM ( 3 MG + 0,25 MG)/ML, KROPLE DO USZU X 10 ML	6						
78	CYCLOPENTOLATI HYDROCHLORIDUM 10 MG/ML KROPLE DO OCZU X 5 ML	3						
79	DEXAMETHASONUM 0,1% (1 MG/ML) ZAWIESINA DO OCZU X 5 ML	18						
80	DEXAMETHASONUM, TOBRAMYCINUM (1 MG + 3 MG)/ML ,KROPLE DO OCZU X 5 ML	4						
81	DEXAPANTHENOLUM 50 MG/G ŻEL DO OCZU X 10 G	6						
82	DICLOFENACUM NATRICUM 0,1% (1 MG/ML), KROPLE DO OCZU X 5 ML	12						
83	DORZOLAMIDUM 20 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	13						
84	DORZOLAMIDUM, TIMOLOLUM (20 MG + 5 MG)/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	24						
85	FLUDROCORTISONI ACETAS 0,1%, MAŚĆ DO OCZU X 3 G	15						
86	FLUDROCORTISONI ACETAS, GRAMICIDINUM, NEOMYCINUM (1 MG + 25 J.M. + 2500 J.M.)/ML, ZAWIESINA DO OCZU I USZU X 5 ML	470						
87	KALII IODIDUM, NATRII IODIDUM (3 MG + 3 MG)/ML KROPLE DO OCZU X 10 ML	2						
88	LATANOPROSTUM 0,05 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 2,5 ML	30						
89	LATANOPROSTUM 0,05 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 30 MINIMSÓW	1						
90	LATANOPROSTUM, TIMOLOLUM ( 0,05 MG + 5 MG)/ML KROPLE DO OCZU X 2,5 ML	1						
91	LEVOFLOXACINUM 5 MG/ML KROPLE DO OCZU 5 ML	4						
92	LOTEPREDNOLI ETABONAS 0,5% ( 5 MG/ML), KROPLE DO OCZU, ZAWIESINA X 5 ML	8						
93	MOXIFLOXACINUM KROPLE DO OCZU 5 MG/ML X 5 ML	4						
94	NATRII CROMOGLICAS 20 MG/ML, KROPLE DO OCZU 2 X 5 ML	2						
95	NATRII HYALURONAS 0,2% KROPLE DO OCZU 10 ML	4						
96	NEOMYCINUM SULFAS 0,5% MAŚĆ DO OCZU X 3 G	55						
97	OFLOXACINUM 0,3% (3 MG/G) MAŚĆ DO OCZU X 3 G	1						
98	OFLOXACINUM 0,3% (3 MG/G) KROPLE DO OCZU X 5 ML	4						
99	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (10 MG + 10 MG)/G MAŚĆ DO OCZU X 3 G	2						
100	OXYTETRACYCLINUM, POLYMYXINI B SULFAS, HYDROCORTISONI ACETAS (5 MG	4						

	+ 10000 J.M. + 15 MG)/ML X 5 ML KROPLE DO OCZU I USZU, ZAWIESINA							
101	PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 2% (20 MG/ML), KROPLE DO OCZU X 2 BUTELKI a 5 ML	2						
102	PROXYMETACAINI HYDROCHLORIDUM 5MG/ML, KROPLE DO OCZU 15 ML	2						
103	TIMOLOLUM 0,5% (5 MG/ML) KROPLE DO OCZU X 5 ML	55						
104	TOBRAMYCINUM 3 MG/G; KROPLE DO OCZU X 5ML	2						
105	TOBRAMYCINUM 3 MG/G MAŚĆ DO OCZU X 3,5 G	2						
106	TRAVOPROSTUM, TIMOLOLUM (40 MCG+5 MG)/ML KROPLE DO OCZU 2,5 ML	2						
107	TROPICAMIDUM 1% (10 MG/ML ) KROPLE DO OCZU 2*5 ML	2						
108	ABSINTHI ET TANACETI HERBAE TINCTURA 873 MG/ ML PŁYN DO STOSOWANIA NA SKÓRĘ X 100 G	22						
109	CROTAMITONUM 10 % MAŚĆ X 40 G	110						
110	CROTAMITONUM 10 % PŁYN X 100 G	28						
111	OLEJ MINERALNY, DIMETHICONUM, PŁYN ELIMINUJĄCY WSZY I GNIDY, DO STOS. ZEWN. (PŁYN LUB SZAMPON TYPU PARANIT LUB RÓWNOWAŻNY) X 100 ML	60						
112	PERMETHRINUM 5% (50 MG/G) KREM X 30 G	160						
113	PYRANTELUM 250 MG X 3 TABL.	5						
114	ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 10 MG X 30 TABL O PRZEDŁUŻ. UWALN.	15						
115	ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 5 MG X 20 TABL. POWL. O PRZELUŻ. UWALN.	2						
116	BROMOCRIPTINUM 2,5 MG X 30 TABL.	2						
117	CHLORQUINALDOLUM , METRONIDAZOLUM (100 MG + 250 MG) X 10 TABL. DOPOCHW.	7						
118	DEQUALINI CHLORIDUM 10 MG X 6 TABL. DOPOCHW.	2						
119	DUTASTERIDUM 0,5 MG X 30 KAPS. MIĘKKIE	15						
120	DYDROGESTERONUM 10 MG X 20 TABL.POWL.	3						
121	FINASTERIDUM 5 MG X 28 TABL.POWL.	151						
122	ETHINYLESTRADIOLUM, LEVONORGESTRELUM ( 0,03 MG + 0,15 MG ) X 21 TABL. POWL.	12						
123	EXTRACTUM SPISSUM COMP. EX: (BETULAE FOLIO, PETROSELINI RADICE,PHASEOLI PERICARPIO) 86,2 MG, PHASEOLI PERICARPIUM 78 MG, VITIS IDAEAE FOLII EXTR. SICC. 26 MG, CHAMOMILLAE HERBAE EXTR.SICC. 8 MG, KALII CITRAS 19 MG, NATRII CITRAS 16 MG X 60 TABL.	2						
124	METRONIDAZOLUM 500 MG X 10 TABL. DOPOCHW.	2						

125	OXYBUTYNINI H/CHLORIDUM 5 MG X 60 TABL.	2						
126	PROGESTERONUM 50 MG X 30 TABL. PODJĘZYKOWYCH	2						
127	SABALIS SERRULATAE FRUCTUS EXTRACTUM 320 MG X 30 KAPS. MIĘKKICH	1						
128	SOLIFENACINI SUCCINAS 5 MG X 30 TABL.POWL.	45						
129	TAMSULOSINI H/CHLORIDUM 0,4 MG X 30 KAPS. O PRZEDŁUŻ. UWALN.	450						
130	TOLTERODINUM 4 MG X 28 KAPS. O PRZEDŁ. UWALN.	1						
131	BETAMETHAZONI DIPROPIONAS, BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS (6,43 MG + 2,63 MG)/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH, ŚRÓDSKÓRNYCH X 5 AMP a 1 ML	4						
132	DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 4 MG/ML INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE X 10 AMP a 1 ML	35						
133	DEXAMETHASONUM 1 MG X 40 TABL.	2						
134	DEXAMETHASONUM 4 MG X 20 TABL.	4						
135	GLUCAGONI HYDROCHLORIDUM 1 MG X 1 FIOŁ. + 1 AMP.-STRZYK.ROZP.	2						
136	HYDROCORTISONUM 10 MG X 60 TABL.	2						
137	HYDROCORTISONUM 20 MG X 20 TABL.	12						
138	HYDROCORTISONUM 100 MG PROSZEK DO SPORZ. INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOŻYLNÝCH I INFUZJI X 5 FIOLEK + 5 FIOLEK ROZP.	45						
139	HYDROCORTISONUM 25 MG PROSZEK DO SPORZ. INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOŻYLNÝCH I INFUZJI X 5 FIOLEK + 5 FIOLEK ROZP.	5						
140	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 100 MCG X 50 TABL.	70						
141	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 137 MCG X 50 TABL.	2						
142	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 25 MCG X 50 TABL.	130						
143	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 50 MCG X 50 TABL.	115						
144	METHYLPREDNISOLONI ACETAS 40 MG/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH X 1 FIOŁKA	2						
145	METHYLPREDNISOLONI ACETAS, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM (40 MG + 10 MG)/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH X 1 FIOŁKA	2						
146	METHYLPREDNISOLONUM 16 MG X 30 TABL.	1						
147	METHYLPREDNISOLONUM 4 MG X 30 TABL.	70						
148	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 1000 MG/16 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	2						
149	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 250 MG/4 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE,	2						

	INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.							
150	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 40 MG/ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	10						
151	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 500 MG/8 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	3						
152	PREDNISONUM 1 MG X 20 TABL.	8						
153	PREDNISONUM 10 MG X 20 TABL.	70						
154	PREDNISONUM 20 MG X 20 TABL.	60						
155	PREDNISONUM 5 MG X 20 TABL.	72						
156	TESTOSTERONI ENANTAS 100 MG/ML, ROZTW. DO WSTRZYKIWAŃ X 5 AMP.	10						
157	THIAMAZOLUM 20 MG X 50 TABL. POWL.	4						
158	THIAMAZOLUM 5 MG X 50 TABL. POWL.	45						
RAZEM (suma wartości częściowych poz. 1 – 158)							X	
Wartość brutto słownie: .....								

Szczegółowy sposób obliczania ceny został opisany w rozdziale XVII SIWZ

1. Oświadczam, że jestem wykonawcą z sektora:

- a) mikro przedsiębiorstw **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)
- b) małych przedsiębiorstw **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)
- c) średnich przedsiębiorstw **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)
- d) jednoosobowa działalność gospodarcza **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)
- e) osoba fizyczna nie prowadząca działalności gospodarczej **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)
- f) inny rodzaj **TAK/ NIE** (niepotrzebne skreślić)

2. Jeżeli oferta nasza zostanie uznana za najkorzystniejszą zobowiązujemy się do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na zasadach określonych w Projektowanych Postanowieniach Umowy (załącznik nr 3 do specyfikacji) oraz w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

3. Cena oferty zawiera wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia.

4. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawcy nie składa (usunięcie treści oświadczenia następuje przez jego wykreślenie).

Dokument winien być podpisany  
kwalifikowanym podpisem elektronicznym  
lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym  
przez osoby upoważnione  
do reprezentowania Wykonawcy

Załącznik nr 2 do specyfikacji

**Zamawiający:**

Areszt Śledczy w Gdańsku  
ul. Kurkowa 12, 80-803 Gdańsk

(pełna nazwa/firma, adres)

**Wykonawca:**

.....  
(pełna nazwa/firma, adres)

**reprezentowany przez:**

.....  
(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych  
**O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH (znak sprawy: TP/12/2025):

1. Oświadczam, że **nie podlegam wykluczeniu z postępowania** na podstawie art. 108 ust. 1 i art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

(jeżeli dotyczy) Oświadczam, że **zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania** na podstawie art. .... ustawy Prawo zamówień publicznych (podać prawną podstawę wykluczenia). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych podjąłem następujące czynności:

.....  
.....  
\* przekreślić jeżeli nie dotyczy

2. Oświadczam, że **nie podlegam 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 (Dz. U. 2025 r. poz. 514).

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

Dokument winien być podpisany  
kwalifikowanym podpisem elektronicznym  
lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym  
przez osoby upoważnione  
do reprezentowania Wykonawcy

Adres bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, z których Zamawiający będzie mógł samodzielnie pobrać wymagane podmiotowe środki dowodowe:

Załącznik nr 3 do specyfikacji

## UMOWA NR .....

Zawarta w dniu .....r. w Gdańsku pomiędzy Skarbem Państwa **Aresztem Śledczym w Gdańsku, ul. Kurkowa 12, 80-803 Gdańsk**, NIP 583-210-45-11, Regon 000626490, zwanym w dalszej treści umowy **Zamawiającym**, którego reprezentuje:

**Dyrektor – mjr Piotr Trzciniński,**

a (nazwa i adres wykonawcy), zwanym w dalszej treści umowy **Wykonawcą**, którego reprezentuje: .....

Niniejsza umowa jest następstwem wyboru przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia na **DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH** (znak sprawy: TP/12/2025), przeprowadzonym w trybie podstawowym na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, z 2025 r. poz. 620, 769, 794), zwanej dalej „ustawą Pzp”.

### §1.

#### Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy są sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Aresztu Śledczego w Gdańsku, w asortymencie i w ilościach szacunkowych wskazanych w załączniku nr 1 do umowy, zgodnie z ofertą oraz specyfikacją warunków zamówienia, które stanowią integralną część umowy.
2. Wskazane w załączniku nr 1 do umowy ilości szacunkowe produktów farmaceutycznych są wielkościami orientacyjnymi i mogą ulec zmianie w trakcie trwania umowy. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie z tytułu niewykorzystania zakresu ilościowego lub asortymentowego umowy.
3. Zamawiający oświadcza, że minimalna gwarantowana realizacja umowy wyniesie nie mniej niż 70% wartości umowy w okresie jej obowiązywania. Zamawiający zastrzega, że bez narażenia na jakąkolwiek odpowiedzialność z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy uprawniony jest do zaniechania złożenia zamówienia o wartości mniejszej niż 30% wartości umowy.
4. Wykonawca oświadcza, że produkty farmaceutyczne będące przedmiotem umowy spełniają warunki dopuszczenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Obwieszczeniem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 20 grudnia 2024 r. w sprawie ogłoszenia Urzędowego Wykazu Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na Terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. Urz. MZ z 2024 poz. 141) oraz spełniać warunki ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2024 r., poz. 1620)
5. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie ewentualne szkody powstałe u Zamawiającego w związku z zastosowaniem dostarczonego przez Wykonawcę towaru niespełniającego wymogów określonych w ust. 4.

### § 2.

#### Warunki dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia przedmiotu umowy do Apteki Zakładowej, zlokalizowanej na terenie Aresztu Śledczego w Gdańsku przy ulicy Kurkowej 12.
2. Wykonawca dostarczać będzie produkty farmaceutyczne własnym transportem, na swój koszt, zgodnie z warunkami transportowymi określonymi przez producenta produktu farmaceutycznego.
3. Dostawy produktów farmaceutycznych odbywać się będą w ilości i terminach wskazanych przez Zamawiającego na podstawie pisemnego zamówienia. Zamawiający składa zamówienie z minimum 48-godzinnym wyprzedzeniem przed planowaną dostawą.
4. Dostawy realizowane będą przez Wykonawcę od poniedziałku do piątku, do dwóch razy dziennie, w godzinach od 07:30 do 15:30, w sposób określony w ust. 3. W uzasadnionych sytuacjach Zamawiający zastrzega sobie prawo również do dostaw produktów farmaceutycznych w soboty w godzinach od 07:30 do 15:30.
5. W przypadku uzasadnionego zagrożenia życia lub zdrowia pacjenta Zamawiający może złożyć zamówienie w trybie cito, które zostanie zrealizowane w ciągu maksymalnie 6 godzin od momentu złożenia zamówienia.
6. Ilość produktów farmaceutycznych zamówiona przez Zamawiającego powinna być dostarczona w całości, zgodnie z ilością określoną w zamówieniu. Wykonawca zobowiązany jest utrzymać stany magazynowe produktów będących przedmiotem umowy na poziomie zapewniającym ciągłość dostaw.
7. Dostarczane produkty farmaceutyczne muszą posiadać okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy, za wyjątkiem leków, których to specyfikacja stanowi inaczej. Dostawa produktów z krótszym terminem ważności będzie realizowana po uzyskaniu zgody przez Zamawiającego.

8. Zamawiający może przyjąć generyki (odpowiedniki) produktów farmaceutycznych pozostające w dyspozycji Wykonawcy, w ramach oferowanego asortymentu. W takim przypadku Zamawiający zapłaci za dostarczone generyki (odpowiedniki) cenę nie wyższą, niż cena produktu z podpisanej umowy.
9. W przypadku, gdy w związku ze wstrzymaniem, zakończeniem produkcji lub z innych przyczyn niezależnych od Wykonawcy nie jest możliwe zrealizowanie przedmiotu umowy w zakresie dostawy danego produktu farmaceutycznego określonego w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający wymaga dostarczenia generyków (odpowiedników) produktów objętych umową, w cenie nie wyższej niż cena wskazana w załączniku nr 1 do umowy.
10. W razie braku możliwości dostarczenia przedmiotu umowy na skutek okoliczności, o których mowa w ust. 9 Wykonawca zobowiązany jest przesłać niezwłocznie do apteki Zamawiającego pismo z informacją o przyczynie niedostępności oraz o czasie braku produktu na rynku, pod rygorem naliczenia kar umownych z tytułu niewykonania umowy.
11. Dostarczane produkty farmaceutyczne będą w oryginalnych i nieuszkodzonych opakowaniach oraz jednakowe i zgodne pod względem numeru serii oraz dat ważności z danymi zamieszczonymi na fakturze. W razie udostępnienia przez Wykonawcę opakowań na czas transportu, Zamawiający zobowiązuje się przygotować opróżnione opakowania do odbioru, a Wykonawca zobowiązuje się je odebrać, na koszt własny, przy następnej dostawie.
12. Koszty opakowań produktów (niebędących zwrotnymi) stanowią element ceny jednostkowej.
13. Zamawiający dokonuje odbioru ilościowego i jakościowego dostarczonego przez Wykonawcę przedmiotu umowy zgodnie z załączonymi dokumentami.
14. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia wraz z informacją dotyczącą wskazań producenta, co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności. Wymagania te muszą znajdować się na opakowaniu lub na ulotce zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.
15. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego Wykonawcy zastrzeżeń w zakresie dostarczonego asortymentu, jego jakości lub ilości produktów farmaceutycznych, o których mowa w załączniku nr 1 do umowy, Wykonawca wymienia zakwestionowane produkty farmaceutyczne w terminie 24 godzin od momentu ich zgłoszenia. W przypadku ujawnienia w czasie przechowywania wady ukrytej produktu, reklamacje będą rozpoznawane w terminie nie dłuższym niż 24 godziny od chwili ich zgłoszenia. Zamawiający przekazuje Wykonawcy zastrzeżenia na podstawie pisemnego zgłoszenia (faks, e-mail) lub telefonicznie.
16. W sytuacji niedostarczenia przez Wykonawcę w terminie ustalonym na podstawie ust. 4–5 lub ust. 15 zamówionego asortymentu lub ilości, a także dostarczenia produktu leczniczego z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 7, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu zamawianego asortymentu lub jego brakującej ilości u innego dostawcy. W takim przypadku Zamawiający nie będzie związany cenami, określonymi w załączniku nr 1 do umowy, a w przypadku kiedy ceny produktów farmaceutycznych będą wyższe od cen określonych w załączniku nr 1 do umowy, Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą poniesionych kosztów.

### **§ 3.**

#### **Okres obowiązywania umowy. Warunki wypowiedzenia**

1. Niniejsza umowa zawarta jest na okres 12 miesięcy, licząc od dnia podpisania umowy.
2. Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o wystąpieniu istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. W takim przypadku Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie należne z tytułu wykonanej części dostaw.
3. Z ważnych powodów Zamawiający może odstąpić od umowy w całości lub w części, ze skutkiem na dzień złożenia oświadczenia o odstąpieniu, w przypadku gdy Wykonawca będzie realizował umowę w sposób sprzeczny z jej postanowieniami i nie zmieni sposobu realizacji, po uprzednim pisemnym wezwaniu Zamawiającego do usunięcia uchybień.
4. Z chwilą zrealizowania całości zamówienia przed końcowym terminem określonym w ust. 1 umowa samoistnie ulega rozwiązaniu. Rozumie się przez to osiągnięcie całkowitej wartości wszystkich dostaw, równej kwocie określonej w § 4 ust. 3.

### **§ 4.**

#### **Wartość umowy**

1. Strony ustalają, że dostawy produktów farmaceutycznych wymienionych w załączniku nr 1 do umowy realizowane będą po cenach zaoferowanych przez Wykonawcę w ofercie przetargowej.
2. Całkowita wartość umowy netto za produkty farmaceutyczne wymienione w załączniku nr 1 do umowy wynosi: ..... zł (słownie: .....).
3. Całkowita wartość umowy brutto za produkty farmaceutyczne wymienione w załączniku nr 1 do umowy wynosi: ..... zł (słownie: ..... ) i jest zarazem maksymalną wartością nominalną umowy, która nie może zostać przekroczona, z zastrzeżeniem ust. 4 i ust. 5 poniżej.

4. Jeżeli zmianie ulegną ceny produktów farmaceutycznych wymienionych w załączniku nr 1 do umowy, na podstawie § 5 ust. 2 pkt 2 i/ lub pkt 3 niniejszej umowy, wartości o których mowa w ust. 2 i 3, również ulegną zmianie.
5. Jeżeli zmianie ulegnie stawka podatku VAT wymieniona w załączniku nr 1 do umowy, na podstawie § 5 ust. 2 pkt 4 niniejszej umowy, wartość o której mowa w ust. 3, ulega również zmianie.

#### **§ 5.**

##### **Zmiany postanowień umowy**

1. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić za zgodą obu stron w formie aneksu sporządzonego na piśmie, pod rygorem nieważności. Zmiany nie mogą naruszać postanowień zawartych w art. 455 ustawy Pzp.
2. Zmiany postanowień niniejszej umowy mogą dotyczyć w szczególności:
  - 1) nazwy, adresu oraz osób reprezentujących strony;
  - 2) zmiana ceny produktów farmaceutycznych może nastąpić nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia obowiązywania umowy, o którym mowa w § 3 ust. 1, i tylko 1 raz w okresie obowiązywania umowy, o kwotę nie większą niż wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych, opublikowany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ustalany jest miesięcznie, za miesiące poprzedzające złożenie wniosku o waloryzację od terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 3 ust. 1. Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień pkt 2, nie przekroczy 5% wartości brutto umowy, określonej w § 4 ust. 3;
  - 3) cen produktów farmaceutycznych w przypadku zmiany ceny urzędowej lub zmiany stawek opłat celnych, wprowadzanych przez uprawniony organ. Cena ulega zmianie proporcjonalnie do zmiany stawki celnej;
  - 4) urzędowej stawki podatku VAT na produkty farmaceutyczne określone w załączniku nr 1 do umowy;
  - 5) terminu zakończenia (przedłużenia) obowiązywania umowy, o którym mowa w § 3 ust. 1, z zastrzeżeniem § 4 ust. 3;
  - 6) każdej zmiany, która jest korzystna lub neutralna dla Zamawiającego, lub zmiany której nie można było przewidzieć na etapie prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
3. Strona wnioskująca o zmianę postanowień niniejszej umowy niezwłocznie i pisemnie powiadamia o tym fakcie drugą stronę, uzasadniając zmianę okolicznościami faktycznymi i prawnymi oraz przedkłada propozycję aneksu do umowy.
4. Strony dopuszczają zmiany wielkości opakowań produktów farmaceutycznych o ile taka zmiana zostanie wprowadzona przez producenta w trakcie trwania niniejszej umowy. Cena ulega zmianie proporcjonalnie do zmiany wielkości opakowania. Zmiany te nie wymagają potwierdzenia pisemnego w postaci aneksu do umowy.
5. Strony dopuszczają możliwość okresowych dostaw produktów farmaceutycznych po cenie niższej niż określonej w załączniku nr 1 do umowy (tzw. promocja), z zastrzeżeniem warunków dotyczących ich jakości określonych w umowie. Zmiany te nie wymagają potwierdzenia pisemnego w postaci aneksu do umowy.

#### **§ 6.**

##### **Warunki płatności**

1. Finansowanie odbywać się będzie na podstawie faktur częściowych wystawionych za zrealizowane dostawy artykułów, wymienionych w załączniku nr 1 do umowy.
2. Należność za dostarczone artykuły, wymienione w załączniku nr 1 do umowy, uregulowana zostanie przelewem, w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego. Za termin zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Wykonawca otrzyma zapłatę wyłącznie za artykuły, wymienione w załączniku nr 1 do umowy, które w sposób należyty dostarczy do siedziby Zamawiającego.
4. W razie zwłoki w zapłaceniu należności w terminie, Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki w wysokości określonej na podstawie ustawy z dnia 08 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1790).

#### **§ 7.**

##### **Osoby uprawnione do kontaktów**

1. Zamawiający wyznacza osoby nadzorujące realizację przedmiotu zamówienia:  
..... – tel. ...., e-mail: .....
2. Wykonawca wyznacza osoby odpowiedzialne za realizację przedmiotu zamówienia:  
.....
3. Zmiana przedstawicieli Zamawiającego i Wykonawcy nie stanowi zmiany umowy i będzie skuteczna od momentu powiadomienia.

## **§ 8.**

### **Kary umowne**

1. Wykonawca zobowiązuje się do naprawienia szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania.
2. W przypadku niedotrzymania terminu lub godziny dostawy zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto danej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki Wykonawcy, licząc od dnia ustalonego na podstawie § 2 ust. 4, od godziny 15:30, nie więcej jednak niż 2% wartości brutto umowy, określonej w § 4 ust. 3. W razie zwłoki dostawy realizowanej na podstawie § 2 ust. 15, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, nie więcej jednak niż 2% wartości brutto umowy, określonej w § 4 ust. 3.
3. W razie zwłoki dostawy realizowanej w trybie cito, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 2% wartości brutto danej dostawy za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, nie więcej jednak niż 2% wartości brutto umowy, określonej w § 4 ust. 3.
4. W przypadku, gdy Wykonawca odmówił realizacji zamówienia jednostkowego i Zamawiający dokonał zakupu interwencyjnego u innego dostawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionej, a niedostarczonej partii dostawy.
5. W razie odstąpienia od umowy w całości lub części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, określonej w § 4 ust. 3, lub wartości brutto tej części umowy, od realizacji której odstąpiono.
6. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 15% wartości brutto określonej w § 4 ust. 3.
7. Kary umowne podlegają potrąceniu z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy na co ten wyraża zgodę.
8. Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowań przewyższających kary umowne.
9. Strony nie odpowiadają za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, będące następstwem działania siły wyższej. Dla celów umowy siłą wyższą jest zdarzenie zewnętrzne o nadzwyczajnym charakterze, niezależne od stron, niemożliwe lub nadzwyczaj trudne do przewidzenia, którego skutkom nie dało się zapobiec.

## **§ 9.**

### **Postanowienia końcowe**

1. Strony mają obowiązek wzajemnego informowania o wszelkich zmianach swojego statusu prawnego, a także o wszczęciu postępowania upadłościowego, układowego i likwidacyjnego.
2. Spory mogące wynikać w związku z wykonywaniem przedmiotu umowy strony rozstrzygać będą polubownie.
3. W przypadku nie dojścia do porozumienia, strony poddają spory do rozstrzygnięcia właściwym rzeczowo sądom powszechnym, właściwym miejscowo dla Zamawiającego.
4. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mają odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego oraz przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

## **§ 10.**

Umowę sporządzono w 3 jednobrzmiących egzemplarzach, z których jeden otrzymuje Wykonawca, a dwa Zamawiający.

**ZAMAWIAJĄCY**

**WYKONAWCA**

Załącznik nr 1 do umowy  
na **dostawę produktów farmaceutycznych**  
zawartej w dniu ..... 2025 r. pomiędzy Aresztem Śledczym w Gdańsku  
a .....

Lp.	Nazwa międzynarodowa/ dawka/ postać/ wielkość opakowania	Ilość [op.]	4a: Zdeklarowana ilość opakowań 4b: Nazwa/ dawka/ postać/ wielkość opakowania		Cena jednostkowa netto w [PLN]	Stawka podatku VAT [%]
1	2	3	4a (Ilość)	4b (Nazwa)	5	6
1	ACIDUM FUSIDICUM 20 MG/G KREM X 15 G	1				
2	ACIDUM BORICUM 10% (10 G/100 G) MAŚĆ X 30 G	56				
3	ACIDUM LACTICUM, ACIDUM SALICYLICUM (50,4 MG + 100 MG)/G PŁYN X 8 G	50				
4	ACIDUM SALICYLICUM, ACIDUM LACTICUM (4 G+1 G)/10 G, MAŚĆ X 10 G	10				
5	ACIDUM SALICYLICUM, BETAMETHASONUM (20 MG + 0,5 MG)/G PŁYN X 30 ML	12				
6	ACIDUM SALICYLICUM, BETAMETHASONUM (30 MG + 0,5 MG)/G MAŚĆ X 30 G	2				
7	ACIDUM SALICYLICUM, UREA (50 MG + 100 MG)/G MAŚĆ X 50 G	9				
8	ACITRETINUM 10 MG X 30 KAPS.	1				
9	ACITRETINUM 25 MG X 30 KAPS.	24				
10	ALLANTOINUM 20 MG/G MAŚĆ X 30 G	537				
11	ALUMINII ACETOTARTRAS 10 MG/G; ŻEL X 75 G	75				
12	AMMONII BITUMINOSULFONATIS UNGUENTUM FP 10% MAŚĆ X 20 G	91				
13	AMOROLFINUM 50 MG/ML LAKIER DO PAZNOKCI LECZNICZY X 2,5 ML	1				
14	BENZOYLIS PEROXIDUM 10% ŻEL X 50 G	22				
15	BENZOYLIS PEROXIDUM 5% ŻEL X 50 G	8				
16	BETAMETHASONI DIPROPIONAS, GENTAMYCINI SULFAS (0,5 MG+1 MG)/G MAŚĆ X 15 G	50				
17	BETHAMETHASONI DIPROPIONAS, CLOTRIMAZOLUM, GENTAMICINUM (0,64 MG + 10 MG + 1 MG)/G MAŚĆ X 15 G	5				
18	BETHAMETHASONI DIPROPIONAS, CLOTRIMAZOLUM, GENTAMICINUM (0,64 MG + 10 MG + 1 MG)/Q KREM X 15 G	2				
19	CALCIPOTRIOLUM, BETAMETHASONI DIPROPIONAS ( 50 MCG + 0,5MG)/G MAŚĆ 60 G	47				
20	CHLORAMPHENICOLUM 1% MAŚĆ X 5 G	200				
21	CHLORAMPHENICOLUM 2% MAŚĆ X 5 G	470				
22	CICLOPIROXUM 80 MG/G LAKIER DO PAZNOKCI LECZNICZY X 4 G	1				
23	CICLOPIROXI OLAMINUM 10 MG/ML, PŁYN NA SKÓRĘ X 30 ML	2				
24	CICLOPIROXI OLAMINUM 1% (10 MG/G) KREM X 30 G	2				
25	CLINDAMYCINUM PHOSPHOTICUM 10 MG/ G ŻEL X 30 G	2				

26	CLOBETASOLI PROPIONAS 0,05% (0,5 MG/G) MAŚĆ X 25 G	910				
27	CLOBETASOLI PROPIONAS 0,05% (0,5 MG/ML) PŁYN NA SKÓRĘ X 25 ML	160				
28	CLOTRIMAZOLUM 1% PŁYN NA SKÓRĘ X 15 ML	31				
29	CLOTRIMAZOLUM 1% (10 MG/G) KREM X 20 G	574				
30	COLLAGENASUM 1,2 JM/G MAŚĆ X 20 G	8				
31	DENOTIVIRUM 3% (30 MG/G) KREM X 3 G	35				
32	DEXAMETHASONUM 0,15 MG/ML, AEROZOL NA SKÓRĘ, ZAWIESINA X 30 ML	2				
33	DEXAMETHASONUM, NEOMYCINI SULFAS (0,28 MG + 1,38 MG)/G AEROZOL X 30 ML	7				
34	ERYTHROMYCINI CYCLOCARBONAS 2,5% (25 MG/G) PŁYN NA SKÓRĘ X 30 ML	11				
35	ERYTHROMYCINI CYCLOCARBONAS 2,5% (25 MG/G) ŻEL X 30 G	150				
36	FLUMETASONI PIVALAS, ACIDUM SALICYLICUM (0,2 MG + 30 MG)/G MAŚĆ X 15 G	70				
37	FLUMETASONI PIVALAS, CLIOQUINOLUM (0,2 MG + 30 MG)/G MAŚĆ X 15 G	42				
38	FLUMETASONI PIVALAS, NEOMYCINI SULFAS (0,2 MG + 5 MG)/G KREM X 15 G	55				
39	FLUOCINOLONI ACETONIDUM , NEOMYCINI SULFAS (0,25 MG + 5 MG)/G MAŚĆ X 15 G	41				
40	FLUOCINOLONI ACETONIDUM 0,025% (0,25 MG/G) MAŚĆ X 15 G	28				
41	FLUOCINOLONI ACETONIDUM 0,025% (0,25 MG/G) ŻEL X 15 G	12				
42	HYDROCORTISONI ACETAS 1% (10 MG/G) KREM X 15 G	426				
43	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1 MG/G) KREM X 15 G	64				
44	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 15 G	17				
45	HYDROCORTISONI BUTYRAS 0,1% (1MG/ML) PŁYN NA SKÓRĘ X 20 ML	38				
46	HYDROGENII PEROXIDUM 3% PŁYN X 100 G	120				
47	ISOCONAZOLI NITRAS, DIFLUOCORTOLONI VALERAS (10 MG+1 MG) /G KREM X 15 G	6				
48	ISOTRETINOINUM 10 MG X 30 KAPS.	1				
49	KETOCONAZOLUM 20 MG/G SZAMPON LECZNICZY X 6 SASZATEK a 6 ML	1				
50	LINI OLEUM VIRGINALE PŁYN NA SKÓRĘ 90 G	2				
51	METRONIDAZOLUM 1% (10 MG/G) ŻEL X 15 G	60				
52	MOMETASONI FUORAS 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 30 G	20				
53	MOMETASONI FUORAS 0,1% (1 MG/G) PŁYN X 20 ML	2				
54	MUPIROCINUM 20 MG/G MAŚĆ X 8 G	1				

55	NATAMYCINUM, HYDROCORTISONUM, NEOMYCINUM (10 MG + 10 MG + 3500 J.M.)/Q MAŚĆ X 15 G	80				
6	NATAMYCINUM 100 MG x 6 GLOBULEK DOPOCHW.	2				
57	NEOMYCINUM 11,72 MG/G AEROSOL NA SKÓRĘ X 30 ML (16 G)	4				
58	OCTENIDINI DIHYDROCHLORIDUM, PHENOXYAETHANOLUM (100 MG + 2000 MG)/100 G X 1000 ML	70				
59	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (30 MG + 10 MG)/G MAŚĆ X 10 G	40				
60	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (5 MG + 1,67 MG)/ML, AEROSOL X 30 ML	4				
61	PODOPHYLLOTOXINUM 0,5% (5 MG/ML) PŁYN X 3,5 ML	5				
62	POVIDONUM IODINATUM 10% MAŚĆ X 30 G	28				
63	POVIDONUM IODINATUM 10%, PŁYN NA SKÓRĘ 30 ML	10				
64	RETINOLI PALMITAS 800 J.M./G MAŚĆ 25 G	1				
65	SULFATHIAZOLUM ARGENTUM 2% (20 MG/G) KREM X 40 G	183				
66	TACROLIMUSUM 0,1% (1 MG/G) MAŚĆ X 10 G	1				
67	TACROLIMUSUM 0,03% ( 0,3 MG/G) MAŚĆ X 10 G	2				
68	TERBINAFINUM 250 MG X 28 TABL.	24				
69	TORMENTILLAE EXTRACTUM FLUIDUM, AMMONII BITUMINOSULFONAS, ZINCI OXYDATUM (3 G + 2 G + 20 G)/100 G MAŚĆ X 20 G	26				
70	ACETAZOLAMIDUM 250 MG X 30 TABL.	10				
71	ALCOHOL POLYVIN YLICU S 14 MG/ML, KROPLE DO OCZU 10 ML	105				
72	AMIKACINUM 0,3% KROPLE DO OCZU X 5 ML	52				
73	BRIMONIDINI TARTRAS 2 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	24				
74	BROMFENACUM 0,9 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	2				
75	BRINZOLAMIDUM 10 MG/ML, KROPLE DO OCZU ZAWIESINA 5 ML	2				
76	CHOLINI SALICYLAS 200 MG/G KROPLE DO USZU X 10 ML	174				
77	CIPROFLOXACINUM, FLUOCINOLONI ACETONIDUM ( 3 MG + 0,25 MG)/ML, KROPLE DO USZU X 10 ML	6				
78	CYCLOPENTOLATI HYDROCHLORIDUM 10 MG/ML KROPLE DO OCZU X 5 ML	3				
79	DEXAMETHASONUM 0,1% (1 MG/ML) ZAWIESINA DO OCZU X 5 ML	18				
80	DEXAMETHASONUM, TOBRAMYCINUM (1 MG + 3 MG)/ML ,KROPLE DO OCZU X 5 ML	4				
81	DEXAPANTHENOLUM 50 MG/G ŻEL DO OCZU X 10 G	6				
82	DICLOFENACUM NATRICUM 0,1% (1 MG/ML), KROPLE DO OCZU X 5 ML	12				

83	DORZOLAMIDUM 20 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	13				
84	DORZOLAMIDUM, TIMOLOLUM (20 MG + 5 MG)/ML, KROPLE DO OCZU X 5 ML	24				
85	FLUDROCORTISONI ACETAS 0,1%, MAŚĆ DO OCZU X 3 G	15				
86	FLUDROCORTISONI ACETAS, GRAMICIDINUM, NEOMYCINUM (1 MG + 25 J.M. + 2500 J.M.)/ML, ZAWIESINA DO OCZU I USZU X 5 ML	470				
87	KALII IODIDUM, NATRII IODIDUM (3 MG + 3 MG)/ML KROPLE DO OCZU X 10 ML	2				
88	LATANOPROSTUM 0,05 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 2,5 ML	30				
89	LATANOPROSTUM 0,05 MG/ML, KROPLE DO OCZU X 30 MINIMSÓW	1				
90	LATANOPROSTUM, TIMOLOLUM ( 0,05 MG + 5 MG)/ML KROPLE DO OCZU X 2,5 ML	1				
91	LEVOFLOXACINUM 5 MG/ML KROPLE DO OCZU 5 ML	4				
92	LOTEPREDNOLI ETABONAS 0,5% ( 5 MG/ML), KROPLE DO OCZU, ZAWIESINA X 5 ML	8				
93	MOXIFLOXACINUM KROPLE DO OCZU 5 MG/ML X 5 ML	4				
94	NATRII CROMOGLICAS 20 MG/ML, KROPLE DO OCZU 2 X 5 ML	2				
95	NATRII HYALURONAS 0,2% KROPLE DO OCZU 10 ML	4				
96	NEOMYCINUM SULFAS 0,5% MAŚĆ DO OCZU X 3 G	55				
97	OFLOXACINUM 0,3% (3 MG/G) MAŚĆ DO OCZU X 3G	1				
98	OFLOXACINUM 0,3% (3 MG/G) KROPLE DO OCZU X 5 ML	4				
99	OXYTETRACYCLINUM, HYDROCORTISONI ACETAS (10 MG + 10 MG)/G MAŚĆ DO OCZU X 3 G	2				
100	OXYTETRACYCLINUM, POLYMYXINI B SULFAS, HYDROCORTISONI ACETAS (5 MG + 10000 J.M. + 15 MG)/ML X 5 ML KROPLE DO OCZU I USZU, ZAWIESINA	4				
101	PILOCARPINI HYDROCHLORIDUM 2% (20 MG/ML), KROPLE DO OCZU X 2 BUTELKI a 5 ML	2				
102	PROXYMETACAINI HYDROCHLORIDUM 5MG/ML, KROPLE DO OCZU 15 ML	2				
103	TIMOLOLUM 0,5% (5 MG/ML) KROPLE DO OCZU X 5 ML	55				
104	TOBRAMYCINUM 3 MG/G; KROPLE DO OCZU X 5ML	2				
105	TOBRAMYCINUM 3 MG/G MAŚĆ DO OCZU X 3,5 G	2				
106	TRAVOPROSTUM, TIMOLOLUM (40 MCG+5 MG)/ML KROPLE DO OCZU 2,5 ML	2				
107	TROPICAMIDUM 1% (10 MG/ML ) KROPLE DO OCZU 2*5 ML	2				
108	ABSINTHI ET TANACETI HERBAE TINCTURA 873 MG/ ML PŁYN DO STOSOWANIA NA SKÓRĘ X 100 G	22				
109	CROTAMITONUM 10 % MAŚĆ X 40 G	110				

110	CROTAMITONUM 10 % PŁYN X 100 G	28				
111	OLEJ MINERALNY, DIMETHICONUM, PŁYN ELIMINUJĄCY WSZY I GNIDY, DO STOS. ZEWN. (PŁYN LUB SZAMPON TYPU PARANIT LUB RÓWNOWAŻNY) X 100 ML	60				
112	PERMETHRINUM 5% (50 MG/G) KREM X 30 G	160				
113	PYRANTELUM 250 MG X 3 TABL.	5				
114	ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 10 MG X 30 TABL O PRZEDŁUŻ. UWALN.	15				
115	ALFUZOSINI HYDROCHLORIDUM 5 MG X 20 TABL. POWL. O PRZEŁUŻ. UWALN.	2				
116	BROMOCRIPTINUM 2,5 MG X 30 TABL.	2				
117	CHLORQUINALDOLUM , METRONIDAZOLUM (100 MG + 250 MG) X 10 TABL. DOPOCHW.	7				
118	DEQUALINI CHLORIDUM 10 MG X 6 TABL. DOPOCHW.	2				
119	DUTASTERIDUM 0,5 MG X 30 KAPS. MIĘKKIE	15				
120	DYDROGESTERONUM 10 MG X 20 TABL.POWL.	3				
121	FINASTERIDUM 5 MG X 28 TABL.POWL.	151				
122	ETHINYLESTRADIOLUM, LEVONORGESTRELUM ( 0,03 MG + 0,15 MG ) X 21 TABL. POWL.	12				
123	EXTRACTUM SPISSUM COMP. EX: (BETULAE FOLIO, PETROSELINI RADICE,PHASEOLI PERICARPIO) 86,2 MG, PHASEOLI PERICARPIUM 78 MG, VITIS IDAEAE FOLII EXTR. SICC. 26 MG, CHAMOMILLAE HERBAE EXTR.SICC. 8 MG, KALII CITRAS 19 MG, NATRII CITRAS 16 MG X 60 TABL.	2				
124	METRONIDAZOLUM 500 MG X 10 TABL. DOPOCHW.	2				
125	OXYBUTYNINI H/CHLORIDUM 5 MG X 60 TABL.	2				
126	PROGESTERONUM 50 MG X 30 TABL. PODJĘZYKOWYCH	2				
127	SABALIS SERRULATAE FRUCTUS EXTRACTUM 320 MG X 30 KAPS. MIĘKKICH	1				
128	SOLIFENACINI SUCCINAS 5 MG X 30 TABL.POWL.	45				
129	TAMSULOSINI H/CHLORIDUM 0,4 MG X 30 KAPS. O PRZEDŁUŻ. UWALN.	450				
130	TOLTERODINUM 4 MG X 28 KAPS. O PRZEDŁ. UWALN.	1				
131	BETAMETHAZONI DIPROPIONAS, BETAMETHASONI NATRII PHOSPHAS (6,43 MG + 2,63 MG)/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH, ŚRÓDSKÓRNYCH X 5 AMP a 1 ML	4				
132	DEXAMETHASONI NATRII PHOSPHAS 4 MG/ML INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYLNIE X 10 AMP a 1 ML	35				
133	DEXAMETHASONUM 1 MG X 40 TABL.	2				
134	DEXAMETHASONUM 4 MG X 20 TABL.	4				
135	GLUCAGONI HYDROCHLORIDUM 1 MG X 1 FIOL. + 1 AMP.-STRZYK.ROZP.	2				
136	HYDROCORTISONUM 10 MG X 60 TABL.	2				
137	HYDROCORTISONUM 20 MG X 20 TABL.	12				

138	HYDROCORTISONUM 100 MG PROSZEK DO SPORZ. INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOŻYLNÝCH I INFUZJI X 5 FIOLEK + 5 FIOLEK ROZP.	45				
139	HYDROCORTISONUM 25 MG PROSZEK DO SPORZ. INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOŻYLNÝCH I INFUZJI X 5 FIOLEK + 5 FIOLEK ROZP.	5				
140	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 100 MCG X 50 TABL.	70				
141	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 137 MCG X 50 TABL.	2				
142	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 25 MCG X 50 TABL.	130				
143	LEVOTHYROXINUM NATRICUM 50 MCG X 50 TABL.	115				
144	METHYLPREDNISOLONI ACETAS 40 MG/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH X 1 FIOŁKA	2				
145	METHYLPREDNISOLONI ACETAS, LIDOCAINI HYDROCHLORIDUM (40 MG + 10 MG)/ML ZAWIESINA DO INJ. DOMIĘŚNIOWYCH, DOSTAWOWYCH X 1 FIOŁKA	2				
146	METHYLPREDNISOLONUM 16 MG X 30 TABL.	1				
147	METHYLPREDNISOLONUM 4 MG X 30 TABL.	70				
148	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 1000 MG/16 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYŁNE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	2				
149	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 250 MG/4 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYŁNE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	2				
150	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 40 MG/ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYŁNE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	10				
151	METHYLPREDNISOLONUM INJ. 500 MG/8 ML, INJ. DOMIĘŚNIOWE, DOŻYŁNE, INFUZJE X 1 FIOŁKA + ROZP.	3				
152	PREDNISONUM 1 MG X 20 TABL.	8				
153	PREDNISONUM 10 MG X 20 TABL.	70				
154	PREDNISONUM 20 MG X 20 TABL.	60				
155	PREDNISONUM 5 MG X 20 TABL.	72				
156	TESTOSTERONI ENANTAS 100 MG/ML, ROZTW. DO WSTRZYKIWAŃ X 5 AMP.	10				
157	THIAMAZOLUM 20 MG X 50 TABL. POWŁ.	4				
158	THIAMAZOLUM 5 MG X 50 TABL. POWŁ.	45				

Załącznik nr 2 do umowy  
na **dostawę produktów farmaceutycznych**  
zawartej w dniu ..... r. pomiędzy Skarbem Państwa Aresztem Śledczym w Gdańsku  
a .....

## Klauzula informacyjna

**Realizując obowiązek wynikający z art. 13 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 (dalej. zw. RODO), uprzejmie informujemy o przetwarzaniu Państwa danych osobowych.**

- 1) **Administrator:** Administratorem Państwa danych osobowych jest Dyrektor Aresztu Śledczego w Gdańsku, **adres siedziby:** 80-803 Gdańsk, ul. Kurkowa 12, e-mail: [as\\_gdansk@sw.gov.pl](mailto:as_gdansk@sw.gov.pl), tel. 58 323 10 10.
- 2) **Cele i podstawa przetwarzania:** W związku z koniecznością wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze oraz wykonywaniem przez administratora zadań realizowanych w interesie publicznym lub sprawowania władzy publicznej, zawartych umów oraz na podstawie udzielonych zgód, przede wszystkim w trybie realizacji obowiązków nałożonych na Służbę Więzienną w ustawie o Służbie Więziennej, a ponadto w celach archiwalnych (na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO, w związku z art. 4 i 10 ustawy o informacji publicznej oraz art. 6 ust. 1 - 2 ustawy o archiwach).
- 3) **Odbiorcy danych:** odbiorcami Państwa danych osobowych będą w razie konieczności podmioty upoważnione do tego na podstawie powszechnie obowiązujących przepisów prawa (m.in. organy władzy publicznej oraz podmioty wykonujące zadania publiczne lub działające na zlecenie organów władzy publicznej, w zakresie i w celach, które wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, inne podmioty, które na podstawie stosownych umów przetwarzają dane osobowe).
- 4) **Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowych:** Państwa dane osobowe mogą być przekazywane do państw trzecich lub organizacji międzynarodowych wyłącznie w uzasadnionych wypadkach i tylko wtedy, gdy przepisy prawa na to pozwalają.
- 5) **Okres przechowywania:** Państwa dane osobowe są przechowywane przez okres przewidziany w przepisach powszechnie obowiązującego prawa, niezbędny do realizacji celów, dla których zostały zebrane, natomiast okres ten, co do zasady, określony jest na podstawie przepisów o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
- 6) **Prawo do skargi:** przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego - Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, jeśli Państwa zdaniem przetwarzanie ich danych osobowych narusza przepisy RODO.
- 7) Pozyskiwane dane osobowe nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4 rozporządzenia.
- 8) **Inspektor ochrony danych osobowych:** Inspektorem Ochrony Danych wyznaczono Pana Artura Klamana. Kontakt z Inspektorem Ochrony Danych jest dostępny pod: **adres siedziby:** 80-803 Gdańsk, ul. Kurkowa 12, e-mail służbowy: [iod\\_as\\_gdansk@sw.gov.pl](mailto:iod_as_gdansk@sw.gov.pl) lub nr tel. służbowego: 58 323 10 45.
- 9) **Państwa prawa, jako osób, których dane osobowe dotyczą:**
  - a. prawo dostępu do danych osobowych, w tym prawo do uzyskania kopii tych danych;
  - b. prawo do żądania sprostowania (poprawiania) danych osobowych, w przypadku gdy dane są nieprawidłowe lub niekompletne;
  - c. prawo do żądania usunięcia danych osobowych (tzw. „prawo do bycia zapomnianym”), w przypadku gdy:
    - o dane nie są już niezbędne do celów, dla których były zebrane, lub w inny sposób przetwarzane,
    - o wniesiecie Państwo sprzeciw wobec przetwarzania danych osobowych,
    - o dane osobowe przetwarzane są niezgodnie z prawem,
    - o dane osobowe muszą być usunięte w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisów prawa;
  - d. prawo do żądania ograniczenia przetwarzania danych osobowych, w przypadku gdy:
    - o kwestionujecie Państwo prawidłowość danych osobowych,
    - o przetwarzanie danych jest niezgodne z prawem, a sprzeciwicie się Państwo ich usunięciu, żądając w zamian ich ograniczenia,
    - o administrator nie potrzebuje już danych osobowych dla swoich celów przetwarzania, ale są Państwu potrzebne do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń,
    - o wniesiecie Państwo sprzeciw wobec przetwarzania danych, do czasu ustalenia, czy prawnie uzasadnione podstawy po stronie administratora są nadrzędne wobec podstawy sprzeciwu;
  - e. prawo sprzeciwu wobec przetwarzania danych;
  - f. jeżeli Państwa dane osobowe przetwarzane są na podstawie zgody, w każdej chwili możecie Państwo tę zgodę wycofać, wówczas Areszt Śledczy w Gdańsku zaprzestanie przetwarzania danych pozyskanych na podstawie zgody. Szczególnego podkreślenia jednak wymaga, iż powyższe prawa mogą zostać ograniczone na podstawie przepisów odrębnych, w szczególności przepisów ustawy o ochronie informacji niejawnych oraz ustawy o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.

**ZAMAWIAJĄCY**

**WYKONAWCA**