

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

(FAKULTATYWNE NEGOCJACJE)

ZAMAWIAJĄCY:

Polkowickie Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.

ul. K. B. Kominka 7, 59-101 Polkowice

Zaprasza do złożenia oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami o wartości zamówienia nieprzekraczającej progów unijnych o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zmianami) – dalej Pzp. na:

„Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji”

Przedmiotowe postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. Składanie ofert następuje za pośrednictwem platformy e-zamówienia dostępnej pod adresem internetowym:

<https://ezamowienia.gov.pl/pl/>

Nr postępowania: DZP-1/2026

Polkowice, 16 STYCZEŃ 2026 r.

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Polkowickie Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.

ul. K. B. Kominka 7, 59-101 Polkowice

Tel.: **76 746 08 00**

NIP: 6922246830

Adres e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu

Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane z prowadzoną procedurą: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> oraz <http://bip.pcuz.pl>

Godziny pracy: 7:00 – 14:35 od poniedziałku do piątku.

II. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

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 danych) (Dz. U. UE L119 z dnia 4 maja 2016 r., str. 1; zwanym dalej "RODO") informujemy, że:

- 1) administratorem danych osobowych jest Polkowickie Centrum Usług Zdrowotnych –ZOZ S.A. z siedzibą w Polkowicach ul. Kard. B. Kominka 7;
- 2) administrator wyznaczył Inspektora Danych Osobowych, z którym można się kontaktować pod adresem e-mail: iod@pcuz.eu;
- 3) dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami;
- 4) odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 74 ustawy Pzp;
- 5) dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 Pzp przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- 6) obowiązek podania danych osobowych jest wymogiem ustawowym określonym w przepisanych ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego;
- 7) w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany stosownie do art. 22 RODO;
- 8) Wykonawca posiada na podstawie:
 - a) art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może Wykonawca może zostać zobowiązany do wskazania dodatkowych informacji mających na celu

sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);

b) art. 16 RODO *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;*

c) art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (*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*);

d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna, że przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO;

9) nie przysługuje Wykonawcy:

a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;

10) Wykonawcy przysługuje prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Urząd Ochrony Danych Osobowych.

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie podstawowym o jakim stanowi art. 275 pkt 2 Pzp oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SWZ”.
2. Zamawiający **przewiduje** wybór najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
3. Szacunkowa wartość przedmiotowego zamówienia nie przekracza progów unijnych o jakich mowa w art. 3 ustawy Pzp.
4. Zgodnie z art. 310 pkt 1 Pzp. Zamawiający **przewiduje** możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.
5. Zamawiający **nie przewiduje** aukcji elektronicznej.
6. Zamawiający **nie przewiduje** złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych.
7. Zamawiający **nie prowadzi** postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.
8. Zamawiający **nie zastrzega** możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94 Pzp.

9. Zamawiający **nie stawia wymagań** związanych z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26.06.1974 r. - Kodeks pracy (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 277 z późn. zmianami).
10. Zamawiający **nie określa** dodatkowych wymagań związanych z zatrudnianiem osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 Pzp.

IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji.**

Wspólny Słownik Zamówień CPV (dla wszystkich 10 części):

33690000-3 - różne produkty lecznicze;

33600000-6 – produkty farmaceutyczne;

2. Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych:

- 1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.;
- 2) Część 2: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji;
- 3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji;
- 4) Część 4: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – STOMATOLOGIA;
- 5) Część 5: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – DERMATOLOGIA;
- 6) Część 6: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY POKARMOWE;
- 7) Część 7: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY WZIEWNE;
- 8) Część 8: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – TESTY PŁATKOWE;

9) Część 9: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA;

10) Część 10: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA.

Wykonawca może złożyć ofertę na wybrane części.

3. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.

4. Zamawiający przewiduje udzielanie zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp. Wartość zamówienia, o którym mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp przewiduje się w wysokości do 20% zamówienia podstawowego.

5. Szczegółowy opis oraz sposób realizacji zamówienia zawiera Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ), stanowiący **Załącznik nr 7 do SWZ**.

V. WIZJA LOKALNA

Zamawiający **nie przewiduje** przeprowadzenia wizji lokalnej.

VI. PODWYKONAWSTWO

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy (podwykonawcom).
2. Zamawiający **nie zastrzega** obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał nazwy (firmy) tych podwykonawców.

VII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Termin realizacji zamówienia **dla każdej z części 1 - 10 wynosi: 12 miesięcy od podpisania umowy.**
2. Szczegółowe zagadnienia dotyczące terminu realizacji umowy uregulowane są w OPZ (załącznik nr 7 do SWZ) i we wzorze umowy stanowiącym **załącznik nr 6 do SWZ**.

VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ, oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:

1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym (warunek dla wszystkich części):

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się podmioty prowadzące działalność gospodarczą wpisane do właściwego rejestru przedsiębiorców.

2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów (warunek dla wszystkich części):

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, posiadający zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 750 z późn. zmianami) i innymi przepisami obowiązującymi w tym zakresie.

Warunek będzie oceniany w oparciu o dokumenty i oświadczenie, złożone przez Wykonawcę w celu potwierdzenia spełniania warunku udziału w postępowaniu.

3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

4) zdolności technicznej lub zawodowej:

Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, wykonał należycie **dla każdej części co najmniej 2 dostawy podobne do tych, stanowiących przedmiot niniejszego zamówienia, o wartości łącznej:**

- 1) dla części 1: co najmniej 80.000,00 zł brutto,**
- 2) dla części 2: co najmniej 85.000,00 zł brutto,**
- 3) dla części 3: co najmniej 14.000,00 zł brutto,**
- 4) dla części 4: co najmniej 15.000,00 zł brutto,**
- 5) dla części 5: co najmniej 6.500,00 zł brutto,**
- 6) dla części 6: co najmniej 5.000,00 zł brutto,**
- 7) dla części 7: co najmniej 12.000,00 zł brutto,**
- 8) dla części 8: co najmniej 10.000,00 zł brutto,**
- 9) dla części 9: co najmniej 100.000,00 zł brutto,**
- 10) dla części 10: co najmniej 40.000,00 zł brutto.**

3. Zamawiający, w stosunku do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w odniesieniu do warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej – dopuszcza łączne spełnianie warunku przez Wykonawców.
4. Zamawiający może na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli posiadanie przez wykonawcę sprzecznych interesów, w szczególności zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

IX. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych:

1) w art. 108 ust. 1 Pzp.;

2) w art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 Pzp., tj.:

- a) 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;
- b) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;
- c) który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;

3) w art. 7 ust. 1 pkt 1, 2 i 3 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), tj.:

a) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 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;

b) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 644) 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;

c) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 120 z późn. zm.) 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.

2. Wykluczenie Wykonawcy jak w ust. 1 pkt 1 – 2 następuje zgodnie z art. 111 Pzp.
3. Wykluczenie jak w ust. 1 pkt 3 lit. a – c następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1 pkt 3.
4. W przypadku wykonawcy wykluczonego na podstawie ust. 1 pkt 3, zamawiający odrzuca ofertę takiego wykonawcy, nie zaprasza go do złożenia oferty podlegającej negocjacjom, oferty dodatkowej, nie zaprasza go do negocjacji, a także nie prowadzi z takim wykonawcą negocjacji, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
5. Kontrola udzielania zamówień publicznych w zakresie zgodności z ust. 1 pkt 3 jest wykonywana zgodnie z art. 596 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych.
6. Przez ubieganie się o udzielenie zamówienia publicznego rozumie się odpowiednio złożenie oferty, oraz przystąpienie do negocjacji.
7. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie ust. 1 pkt 3, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, podlegają karze pieniężnej.
8. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 7, nakłada Prezes Urzędu Zamówień Publicznych, w drodze decyzji, w wysokości do 20 000 000 zł.
9. Wpływy z kar pieniężnych, o których mowa w ust. 7, stanowią dochód budżetu państwa.

X. OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY, JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA (PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE)

1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz o braku podstaw do wykluczenia z postępowania – zgodnie z **Załącznikiem nr 2 do SWZ**;
2. Zamawiający wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych, jeżeli wymagał ich złożenia w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych.
3. Oprócz dokumentów wskazanych w ust. 1 -2 podmiotowe środki dowodowe wymagane od wykonawcy obejmują:
 - 1) Oświadczenie wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, 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 – **załącznik nr 4 do SWZ**;

2) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem,

3) Koncesję, zezwolenia, licencję lub dokument potwierdzający, że Wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w tym

dokument potwierdzający posiadanie zezwolenia na obrót produktami leczniczymi zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne: Podmioty określone w art. 72 ustawy Prawo farmaceutyczne (hurtownie, składy konsygnacyjne i składy celne) - Kopia ważnego aktu administracyjnego (koncesji, zezwolenia) wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF, MZ) uprawniającego do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, składu konsygnacyjnego, składu celnego lub kopia równoważnego dokumentu wydanego przez właściwe organy państw członkowskich UE, podmioty określone w art. 86a ustawy Prawo farmaceutyczne (Apteki) – kopia ważnego zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej lub punktu aptecznego.

4) Wykaz dostaw porównywalnych z dostawami stanowiącymi przedmiot zamówienia, wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje, bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje, bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane w okresie ostatnich 3 miesięcy - **załącznik nr 5 do SWZ**;

4. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w ust. 3 pkt 2, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości. Dokument, o którym mowa powyżej, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokumenty winny być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.

5. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt 2, zastępuje się je w całości lub części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy.

6. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli:

- 1) może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile wykonawca wskazał w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp dane umożliwiające dostęp do tych środków;
- 2) podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp.

7. W zakresie nieuregulowanym ustawą pzp. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia 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 oraz rozporządzenia 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. poz. 2452).

XI. POLEGANIE NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących doświadczenia, wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują świadczenie do realizacji którego te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Wzór oświadczenia stanowi **załącznik nr 3 do SWZ**.
4. Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
5. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

UWAGA: Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.

6. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby, zgodnie z katalogiem dokumentów określonych w Rozdziale X SWZ.

XII. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA (np. SPÓŁKI CYWILNE, KONSORCJA)

- 1 Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.
- 2 W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenia, o których mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, składa każdy z wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w zakresie, w jakim każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
- 3 Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.
- 4 Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

XIII. SPOSÓB KOMUNIKACJI ORAZ WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

1. Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń między zamawiającym a wykonawcą, z uwzględnieniem wyjątków określonych w ustawie Pzp., odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. Przez środki komunikacji elektronicznej rozumie się środki komunikacji elektronicznej zdefiniowane w ustawie z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1513 z późn. zmianami).
2. Ofertę, oświadczenia, o których mowa w art. 125 ust. 1 Pzp., podmiotowe środki dowodowe, pełnomocnictwa, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby sporządza się w postaci elektronicznej, w ogólnie dostępnych formatach danych, w szczególności w formatach .txt, .rtf, .pdf, .doc, .docx, .odt. Ofertę, a także oświadczenie o jakim mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ składa się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski lub informacje Wykonawcy przekazują przy użyciu:

1) poczty elektronicznej: zamowieniapubliczne@pcuz.eu;

2) poprzez Platformę, dostępną pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/>

4. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”.

5. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania.

6. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania ofert, odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”). Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań, zawiadomień i zadawanie pytań. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”). W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą pzp lub Rozporządzeniem w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, mogą być 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).

7. 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.

8. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.

9. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi 150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).

10. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.

11. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (22 458 77 99) lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> w zakładce „Zgłoś problem”.

12. W szczególnie uzasadnionych przypadkach uniemożliwiających komunikację wykonawcy i Zamawiającego za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia, Zamawiający dopuszcza komunikację za

pomocą poczty elektronicznej na adres e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu (**nie dotyczy składania ofert**).

13. Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na <https://ezamowienia.gov.pl>.

14. Zamawiający przekazuje link do postępowania oraz ID postępowania jako załącznik do niniejszej SWZ. Dane postępowanie można wyszukać również na Liście wszystkich postępowań na platformie e-zamówienia z zakładki „Przeglądaj postępowania/konkursy”.

15. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami są:

1) w zakresie merytorycznym:

a) dla części 1, 5, 6, 7 i 8: Marzena Czarzasta-Omińska, tel. 767460849, e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu;

b) dla części 2 i 3: Anna Czerny-Orłowska, tel. 695944839, e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu;

c) dla części 4: Agnieszka Wypasek-Staszewska, tel. 767460833, e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu;

d) dla części 9 i 10: Zofia Zdobyłak, tel. 767460857 e-mail: zamowieniapubliczne@pcuz.eu

2) w zakresie proceduralnym: Pani Agnieszka Mietlińska, tel. 535 974 842;

16. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego Wykonawcy powinni posługiwać się numerem przedmiotowego postępowania.

17. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

18. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego **nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert**.

19. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w ust. 18, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w ust. 18, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.

20. Przedłużenie terminu składania ofert, o których mowa w ust. 19, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

XIV. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT ORAZ WYMAGANIA FORMALNE DOTYCZĄCE SKŁADANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

2. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.

3. Ofertę składa się na interaktywnym Formularzu Ofertowym - zgodnie z **Załącznikiem nr 1 do SWZ (+ załączniki nr 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F, 1G, 1H, 1I i 1J do Formularza oferty, w zależności od tego, na jakie części Wykonawca składa ofertę)**.

4. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

- 1) oświadczenia, o których mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ;
- 2) zobowiązanie innego podmiotu, o którym mowa w Rozdziale XI ust. 3 SWZ (jeżeli dotyczy);
- 3) dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty; odpowiednie pełnomocnictwa (jeżeli dotyczy).

5. Oferta powinna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, zamawiający żąda od wykonawcy odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.

6. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy zamieszczonych w załącznikach do SWZ, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami, co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.

7. Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

8. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę powinien być czytelny.

9. Jeśli oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1233 z późn. zmianami), Wykonawca powinien nie później niż w terminie składania ofert, zastrzec, że nie mogą one być udostępnione oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

10. W celu złożenia oferty należy zarejestrować (zalogować) się na Platformie e-Zamówienia i postępować zgodnie z instrukcją dostępną na stronie internetowej <https://ezamowienia.gov.pl> oraz z informacjami zamieszczonymi w zakładce „Centrum Pomocy”.

11. Wykonawca powinien formularz ofertowy edytować w dedykowanym narzędziu wspieranym przez platformę Adobe Reader. Używanie innych narzędzi zewnętrznych do uzupełnienia formularzy **może skutkować błędem w zakresie podania ceny oferty**.

12. Przed upływem terminu składania ofert, Wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty lub wycofać ofertę. W tym celu należy w systemie Platformy kliknąć przycisk "Wycofaj ofertę". Zmiana oferty następuje poprzez wycofanie oferty oraz jej ponownym złożeniu.

13. Podmiotowe środki dowodowe lub inne dokumenty, w tym dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.

14. Wszystkie koszty związane z uczestnictwem w postępowaniu, w szczególności z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca składający ofertę. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

XV. SPOSÓB OBLICZENIA CENY OFERTY

1. Wykonawca podaje cenę za realizację przedmiotu zamówienia zgodnie ze wzorem Formularza Ofertowego, stanowiącego **Załącznik nr 1 do SWZ**.
2. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz istotnymi postanowieniami umowy określonymi w niniejszej SWZ.
3. Cena podana na Formularzu Ofertowym (po przeprowadzonych negocjacjach, jeżeli Zamawiający przewidział przeprowadzenie negocjacji), jest ceną ostateczną i wyczerpującą wszelkie należności Wykonawcy wobec Zamawiającego związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
4. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
6. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert i do rozliczenia w trakcie realizacji zamówienia.
7. Ceny określone przez Wykonawcę nie będą zmieniane w toku realizacji zamówienia, z zastrzeżeniem ust. 8.
8. Przez okres pierwszych dwóch miesięcy realizacji umowy cena jak w ust. 1 nie może ulec zmianie. Zmiana w okresie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym będzie dopuszczalna w przypadku zmiany obowiązujących w dniu podpisania umowy stawek podatku od towarów i usług.
9. Z zastrzeżeniem ust. 8, stosownie do postanowień art. 439 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu zamówienia (waloryzacja) o którym mowa pkt IV ust. 1 SWZ, na następujących zasadach:
 - 1) minimalny poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia wynosi 10% w stosunku do cen lub kosztów wskazanych w ofercie Wydzierżawiającego;
 - 2) poziom zmiany wynagrodzenia zostanie ustalony na podstawie wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonego w komunikacie prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ustalonego w stosunku do kwartału, w którym miał miejsce dzień otwarcia ofert Wykonawcy;
 - 3) sposób określenia wpływu zmiany cen materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia nastąpi na podstawie pisemnego wniosku Strony wnioskującej o zmianę. Druga strona jest zobowiązana do ustosunkowania się do wniosku w terminie nie późniejszym niż 7 dni od daty jego otrzymania;
 - 4) strona, która wnosi o waloryzację wynagrodzenia umownego zobowiązana jest do przedstawienia szczegółowego uzasadnienia wskazującego:
 - a) jakie ceny i koszty związane z realizacją Umowy wzrosły w stosunku do cen i kosztów z daty złożenia oferty wraz z odniesieniem się do odpowiednich komunikatów GUS na temat wskaźników cen i usług;
 - b) dlaczego ww. zmiana wpływa na koszt realizacji Umowy (np. wzrost cen niezakupionych jeszcze materiałów);
 - c) kwoty o jaką zmienił koszt wykonania Umowy, w związku ze zmianą cen i kosztów związanych z realizacją Umowy wraz z uzasadnieniem,

W przypadku wątpliwości w zakresie przedstawionych informacji każda ze Stron może żądać uzupełnienia, poprawienia informacji przedstawionych przez drugą Stronę wnioskującą o zmianę wynagrodzenia wynikającą z jego waloryzacji,

- 5) wniosek o zmianę nie może być złożony wcześniej niż po upływie 90 dni od dnia otwarcia oferty;
 - 6) możliwe jest wprowadzenie kolejnych zmian wynagrodzenia z zastrzeżeniem, że będą one wprowadzone nie wcześniej niż po upływie kolejnych 30 dni od daty ostatniej zmiany wysokości wynagrodzenia.
 - 7) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia jaką dopuszcza Zamawiający to łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto,
 - 8) zmiana wynagrodzenia nie działa wstecz, co oznacza, że nie znajduje ona zastosowania w stosunku do wypłaconego już wynagrodzenia przed datą jego waloryzacji.
- 10.** Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 775 z późn. zmianami), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W ofercie, o której mowa w ust. 1, wykonawca ma obowiązek:
- 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
- 11.** Wzór Formularza Ofertowego został opracowany przy założeniu, iż wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w zakresie podatku VAT. W przypadku, gdy Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o powstaniu u Zamawiającego obowiązku podatkowego, to winien odpowiednio zmodyfikować treść formularza.

XVI. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

XVII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **30 dni**, tj. do dnia **24.02.2026 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą wskazanego w ust. 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 30 dni. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

XVIII. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć **poprzez Platformę e-zamówienia**: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> do dnia **26 stycznia 2026 r. do godziny 12:00**.
2. O terminie złożenia oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.
3. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26 stycznia 2026 r. o godzinie 12:30**.
4. Najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia się na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza się przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia się 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.
6. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
7. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

IX. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty dla każdej części Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

I.p.	Opis kryteriów oceny	Znaczenie (Waga)	Opis metody przyznawania punktów
1	Cena (C)	97%	<p>Proporcje matematyczne wg wzoru:</p> $C = \frac{\text{cena najniższa}}{\text{cena badanej oferty}} \times 97$ <p>gdzie: C- ilość punktów przyznana danemu kryterium Przy ocenie wysokości proponowanej ceny najwyższej będzie punktowana oferta proponująca najniższą cenę brutto wykonania przedmiotu zamówienia. Oferta o najniższej cenie brutto – 97 punktów, pozostałe oferty – ilość punktów wyliczona według wzoru</p>
2.	Dostawa (D)	3%	<p>Za krótszy termin dostawy od wymaganego w SWZ Zamawiający przyzna pkt.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - termin dostawy 48 godzin od złożenia zamówienia – 0 pkt. - termin dostawy do 36 godzin od złożenia zamówienia – 2 pkt. - termin dostawy do 24 godzin od złożenia zamówienia – 3 pkt.
	Łączna ilość punktów (LP)		<p>$LP = C + D$ (suma punktów przyznanych w kryteriach 1-2)</p>

2. Za najkorzystniejszą ofertę na daną część zostanie uznana oferta, która uzyska łącznie największą ilość punktów (zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku), w oparciu o ustalone kryteria wg wzoru:

$$LP = C + D$$

gdzie:

LP – liczba wszystkich punktów uzyskanych przez ofertę badaną

C – liczba punktów uzyskanych w kryterium **cena**;

D – liczba punktów uzyskanych w kryterium **dostawa**;

3. Punktacja dla każdej części przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach oceny ofert będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zgodnie z zasadami arytmetyki.

4. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawcy wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, w tym zaoferowanej ceny.

5. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.

XX. PROWADZENIE PROCEDURY WRAZ Z NEGOCJACJAMI

1. Zamawiający przewiduje skorzystanie z uprawnienia, o jakim stanowi art. 288 ust. 1 Pzp i zastrzega sobie prawo do zaproszenia do negocjacji maksymalnie trzech Wykonawców, których oferty przedstawiają najkorzystniejszy stosunek jakości do ceny, obliczony na podstawie kryteriów oceny ofert, określonych w rozdziale IX pkt 1 niniejszej SWZ.

2. W przypadku podjęcia decyzji o prowadzeniu negocjacji, Zamawiający przeprowadzi negocjacje z Wykonawcami, którzy złożyli oferty niepodlegające odrzuceniu, tj. w pierwszym kroku Zamawiający poinformuje równocześnie wszystkich wykonawców, którzy złożyli oferty, o wykonawcach:

- 1) których oferty nie zostały odrzucone, oraz punktacji przyznanej ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łącznej punktacji,
- 2) których oferty zostały odrzucone,
- podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

3. Zamawiający w zaproszeniu do negocjacji wskaże miejsce, termin i sposób prowadzenia negocjacji oraz kryteria oceny ofert, w ramach których będą prowadzone negocjacje w celu ulepszenia treści ofert. Ofertę wykonawcy niezaproszonego do negocjacji uznaje się za odrzuconą.

4. Prowadzone negocjacje mają poufny charakter. Żadna ze stron nie może, bez zgody drugiej strony, ujawniać informacji technicznych i handlowych związanych z negocjacjami. Zgoda jest udzielana w odniesieniu do konkretnych informacji i przed ich ujawnieniem.

5. Zamawiający informuje Wykonawców, których oferty nie zostały odrzucone o zakończeniu negocjacji oraz zaprasza ich do składania ofert dodatkowych.

6. Po zakończeniu negocjacji Wykonawcy mogą złożyć ofertę dodatkową w terminie 5 dni od dnia przekazania przez Zamawiającego zaproszenia do składania ofert.

7. Zaproszenie do złożenia ofert dodatkowych będzie zawierać co najmniej:

- 1) nazwę oraz adres zamawiającego, numer telefonu, adres poczty elektronicznej oraz strony internetowej prowadzonego postępowania;
- 2) sposób i termin składania ofert dodatkowych oraz język lub języki, w jakich muszą one być sporządzone, oraz termin otwarcia tych ofert.

8. Wykonawca może złożyć ofertę dodatkową, która zawiera nowe propozycje w zakresie treści oferty podlegających ocenie w ramach kryteriów oceny ofert wskazanych przez zamawiającego w zaproszeniu do negocjacji.
9. Oferta dodatkowa nie może być mniej korzystna w żadnym z kryteriów oceny ofert wskazanych w zaproszeniu do negocjacji niż oferta złożona w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu.
10. Oferta przestaje wiązać wykonawcę w zakresie, w jakim złoży on ofertę dodatkową zawierającą korzystniejsze propozycje w ramach każdego z kryteriów oceny ofert wskazanych w zaproszeniu do negocjacji.
11. Oferta dodatkowa, która jest mniej korzystna w którymkolwiek z kryteriów oceny ofert wskazanych w zaproszeniu do negocjacji niż oferta złożona w odpowiedzi na ogłoszenie o zamówieniu, podlega odrzuceniu.

XXI. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY BYĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie podstawowym złożono tylko jedną ofertę.
3. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
4. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

XXII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający **nie wymaga** wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXIII. INFORMACJE O TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY ORAZ MOŻLIWOŚCI JEJ ZMIANY

1. Wybrany Wykonawca jest zobowiązany do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we Wzorze Umowy dla części 1- 10, stanowiącym **Załącznik nr 6 do SWZ**.
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy w stosunku do treści wybranej oferty w zakresie uregulowanym w art. 455 Pzp. oraz wskazanym we Wzorze Umowy, stanowiącym **Załącznik nr 6 do SWZ**.
4. Zmiana umowy wymaga dla swej ważności, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

XXIV. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub treści SWZ na stronie internetowej.
6. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - 1) 5 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - 2) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
9. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej "sądem zamówień publicznych".
11. 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 ustawy Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej

operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

12. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

XXV. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SWZ

Załącznik nr 1	Formularz Oferty (interaktywny) + załączniki nr 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F, 1G, 1H, 1I i 1J do Formularza oferty;
Załącznik nr 2	Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia i o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu;
Załącznik nr 3	Zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy;
Załącznik nr 4	Oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej;
Załącznik nr 5	Wykaz dostaw;
Załącznik nr 6	Wzór umowy dla części 1-10;
Załącznik nr 7	Opis Przedmiotu Zamówienia (OPZ);

Niniejszą SWZ przedkłada do akceptacji Komisja Przetargowa w następującym składzie:

Funkcja w Komisji Przetargowej:

Imię i Nazwisko:

Przewodnicząca Komisji

Wiceprzewodnicząca:

Członek

Członek

Członek

Członek

Członek

Członek

Członek

Sekretarz Komisji

Anna Czerny - Orłowska

Dagmara Janczak - Sondej

Anna Marszałek

Marzena Czarzasta – Omińska

Agnieszka Wypasek

Zofia Zdobyłak

Katarzyna Czwojdzńska

Magdalena Witkowska

Mirosława Macyszyn

Agnieszka Mietlińska

Akceptuję:

MAGISTER FARMACJI

Anna Czerny-Orłowska
Anna Czerny-Orłowska

Zatwierdzam:

Andrzej Tatuśko
PREZES
(Kierownik Zamawiającego)

REFERENT

ds. zamówień publicznych
Magdalena Witkowska

RADCA PRAWNY

Robert Kurowski
WI/LG/398

GLÓWNY KSIĘGOWY

Adam Mianowski
Adam Mianowski

DYREKTOR
ds. Medycznych PCUZ-ZI

Mariusz Piskór
Mariusz Piskór
Specjalista chorób dzieci

STARSZY SPECJALISTA
ds. Administracyjnych

Mirosława Macyszyn
Mirosława Macyszyn

ZATWIERDZAM PROJEKT DOKUMENTU
Dyrektor ds. administracyjnych

Beata Kulikowska
Beata Kulikowska

Wykonawca:

.....
.....
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od
podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

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 (dalej jako: ustawa Pzp),
DOTYCZĄCE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU
ORAZ O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia
na Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla
Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu
Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji” część/części
nr sprawy: DZP-1/2026

Oświadczam, co następuje:

1. INFORMACJA DOTYCZĄCA WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w ustępie VIII SWZ.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie:
 - 1) art. 108 ust. 1 Pzp;
 - 2) art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 Pzp,
 - 3) art. 7 ust. 1 pkt 1, 2 i 3 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).

..... (miejscowość), dnia r.
(podpis)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1, art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp) i/ oraz art. ust. pkt ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego od dnia (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 7 ust. 1 ww. ustawy) . Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp spełniam łącznie następujące przesłanki.....

..... (miejscowość), dnia r.
(podpis)

2. INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW:

1. Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w SWZ polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....
.....
....., w następującym zakresie:

(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

2. Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejscowość), dnia r.
(podpis)

UWAGA! Proszę wypełnić pkt 2 jeżeli dotyczy!

3. 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.

..... (miejscowość), dnia r.
(podpis)

Załącznik nr 3 do SWZ

.....
Dane lub pieczęć firmowa podmiotu oddającego

do dyspozycji Wykonawcy niezbędne zasoby

**ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU/ÓW ODDAJĄCYCH DO DYSPOZYCJI WYKONAWCY
NIEZBĘDNE ZASOBY**

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

.....
nazwa i adres podmiotu oddającego do dyspozycji Wykonawcy niezbędne zasoby (tj. innego podmiotu) nr KRS/ CEiDG NIP/PESEL

zobowiązuję się do oddania do dyspozycji na rzecz:

.....
nazwa i adres Wykonawcy składającego Ofertę

niezbędnych zasobów:

☐ zdolności techniczne lub zawodowe

przy wykonaniu zamówienia na: **Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji**

część/części

nr sprawy: DZP-1/2026

Oświadczam, że:

a) udostępniam Wykonawcy ww. zasoby, w następującym zakresie:

b) sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów będzie następujący, przy wykonywaniu zamówienia publicznego:

c) charakter stosunku łączącego mnie z Wykonawcą będzie następujący:

d) zakres mojego udziału przy wykonywaniu zamówienia będzie następujący:

e) okres mojego udziału przy wykonywaniu zamówienia będzie następujący:

f) czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje prace, których wskazane zdolności dotyczą:

☐ właściwe zaznaczyć

..... dnia

.....
podpisy osób uprawnionych
do reprezentacji podmiotu oddającego do dyspozycji
Wykonawcy niezbędne zasoby

INFORMACJA WYKONAWCY

Nazwa Wykonawcy.....

NIP REGON

Adres

Powiat..... Województwo

Niniejszym, składając ofertę w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami na:

Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji”

część/części

nr sprawy: DZP-1/2026

po zapoznaniu się z treścią art. 4 pkt 1, pkt 4 i pkt 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów oraz z treścią art. 24 ust. 1 pkt 23 oraz art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych, oświadczamy, że:

1. **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:

1)

2)

2. **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).

....., dn.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

** niepotrzebne skreślić*

UWAGA! W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca może złożyć wraz z oświadczeniem dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu

WYKAZ DOSTAW

Ja (My), niżej podpisany (ni)
 działając w imieniu i na rzecz
 (pełna nazwa wykonawcy)

.....
 (adres siedziby wykonawcy)

składając ofertę w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami na:

Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji”
 część/części

nr sprawy: DZP-1/2026

oświadczamy, że reprezentowana przez nas firma zrealizowała (rozpoczęła i zakończyła) w ciągu ostatnich 3 lat następujące usługi rodzajowo porównywalne z zakresem niniejszego przetargu:

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

2) Część 2: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

4) Część 4: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – STOMATOLOGIA*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

5) Część 5: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – DERMATOLOGIA*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

6) Część 6: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY POKARMOWE*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

7) Część 7: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY WZIEWNE*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

8) Część 8: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – TESTY PŁATKOWE*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

9) Część 9: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

10) Część 10: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA*:

Lp.	Opis przedmiotu dostaw	Termin wykonania dostaw	Wartość brutto dostaw	Zamawiający, na rzecz którego wykonano daną dostawę - nazwa, adres

Załączamy dokumenty potwierdzające należyte wykonanie wyszczególnionych w tabeli zamówień.

....., dn.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

* niepotrzebne skreślić

Wzór umowy (dla części 1 - 10)

W dniu r. w Polkowicach, pomiędzy:

Polkowickim Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A., ul. Kard.B.Kominka 7, 59 - 100 Polkowice, wpisaną do rejestru przedsiębiorców KRS pod numerem: 0000081911, NIP: 6922246830, REGON: 390760852, wysokość kapitału zakładowego: 21.285.100,00 zł w całości wpłacony, wpisaną do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą pod numerem: 000000001318, prowadzonego przez Wojewodę Dolnośląskiego, zwanym dalej „**Zamawiającym**”, reprezentowanym przez:

1.....

a

..... z siedzibą w przy ul., NIP REGON, zarejestrowaną w

zwanym dalej „**Wykonawcą**”, reprezentowanym przez:

1.,

2.,

po przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego z Działem Farmacji”, została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

1. Na podstawie niniejszej umowy Strony podejmują współpracę, w ramach której Wykonawca zobowiązuje się realizować zamówienia Zamawiającego w przedmiocie dostawy produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych.

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jak w ust. 1 obejmuje część

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.

3. Podane w ust. 2 ilości asortymentu są wielkościami szacunkowymi, przyjętymi dla celu porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty. Wykonawcy, z którym Zamawiający podpisze umowę nie służy roszczenie o realizację dostawy w wielkościach podanych w wykazie, o którym mowa w ust. 2.

4. Wskazane w ust. 2 ilości są prognozowanym zapotrzebowaniem **Zamawiającego** w okresie realizacji, tj. **od dnia podpisania umowy na okres 12 miesięcy**.

5. Rozliczenia pomiędzy **Wykonawcą** a **Zamawiającym** dokonywane będą na podstawie faktycznie zakupionych przez **Zamawiającego** produktów leczniczych, suplementów diety i wyrobów medycznych.

6. **Zamawiający** zastrzega sobie możliwość niezrealizowania zakupu wszystkich produktów leczniczych, suplementów diety i wyrobów medycznych wyszczególnionych w SWZ.

7. **Zamawiający** dopuszcza wycenę zamówionych produktów w opakowaniu innej wielkości niż żądana w Formularzu cenowym. Zaoferowane opakowanie należy przeliczyć z ilością podaną w Formularzu cenowym. W przypadku, gdy z przeliczeń wyjdzie ilość ułamkowa należy wpisać ilość do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli parametr miejsca setnego jest poniżej 5 to parametr dziesiętny zaokrągla się w dół, a jeśli parametr miejsca setnego jest 5 i powyżej to parametr dziesiętny zaokrągla się w górę.

8. Produkty lecznicze, suplementy diety i wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 750 z późn. zmianami) oraz ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 1620 z późn. zmianami).

9. **Wykonawca** winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanych produktów oraz dostarczyć je na każde żądanie **Zamawiającego**.

10. **Wykonawca** winien posiadać wszelkie wymagane prawem zezwolenia, w tym Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

11. W przypadku leków refundowanych **Wykonawca** zobowiązany jest do stosowania 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 z późn. zmianami).

12. Data ważności i numer serii produktu leczniczego, suplementu diety, wyrobu medycznego musi być oznaczona na każdym opakowaniu z zastrzeżeniem jak w ust.19.

13. Do dostawy dołączona będzie faktura VAT w formie papierowej, z zastrzeżeniem § 3 ust. 4.

14. **Wykonawca** zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od **Wykonawcy**, np.: zakończenia produkcji, czasowego wstrzymania produkcji, braku importu do Polski, **Wykonawca** niezwłocznie zaproponuje **Zamawiającemu** inne, dostępne w obrocie produkty o takiej samej nazwie międzynarodowej i postaci o takich samych parametrach.

15. W sytuacji gdy w obrocie brak będzie produktów (odpowiedników), które mogłyby być zaproponowane **Zamawiającemu** w cenach obowiązujących w umowie.

16. Zmiana produktu na zasadach, o których mowa w ust. 14 lub ust. 15 jest możliwa wyłącznie za uprzednią i pisemną zgodą **Zamawiającego**.

17. W trakcie obowiązywania umowy, dopuszcza się również w uzasadnionych wypadkach, zmianę wielkości opakowania dostarczanych produktów z zachowaniem zasady proporcjonalności. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk) produktów objętych przedmiotem zamówienia. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji **Zamawiającego**.

18. **Zamawiający** dopuszcza możliwość udzielania zamówień dodatkowych i uzupełniających polegających na zwiększeniu bieżących dostaw, przy czym łączna wartość zamawianych dodatkowo lub uzupełniających produktów w ramach umowy nie może przekroczyć 20% wartości zamówienia.

19. Opakowania zbiorcze oraz jednostkowe wszystkich produktów (nie tylko leczniczych) muszą posiadać czytelną nazwę producenta/podmiotu odpowiedzialnego/autoryzowanego przedstawiciela oraz serię i datę ważności;
20. Opakowanie zbiorcze, w których Wykonawca dostarczy przedmiot umowy, muszą zostać oznaczone nazwą (firmą) oraz pełnym adresem **Wykonawcy**.
21. Dostarczony przedmiot umowy, w tym m. in.: produkty lecznicze, suplementy diety i wyroby medyczne powinny posiadać co najmniej 12-miesięczny okres przydatności do użytku, licząc od dnia dostawy, z zachowaniem wymogów określonych w § 2 ust. 5 umowy.

§ 2

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 12 miesięcy od do r.
2. **Wykonawca** zobowiązany jest do dostarczania zamówionych produktów do **Zamawiającego** w terminie do godzin od złożenia zamówienia, niezależnie od jego wielkości, z wniesieniem do odpowiednich pomieszczeń magazynowych wskazanych przez Zamawiającego.
3. **Zamawiający** będzie składał zamówienia sukcesywnie w formie faksu, telefonicznie pod numerem:, modemem lub mailowo na adres:
4. Zaoferowany przedmiot zamówienia będzie dostarczany **Zamawiającemu** przez cały okres obowiązywania umowy.
5. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności niż określony w § 1 ust. 21, nie mniej niż 3 miesiące, mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę uprzednią na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
6. Sprzedaż będzie realizowana przez okres trwania umowy.
7. Dostawa przedmiotu umowy będzie się odbywała każdorazowo na koszt i ryzyko **Wykonawcy**, tzn. dostarczanie zamówionego towaru do siedziby firmy wskazanej w zamówieniu wraz z wniesieniem do pomieszczeń magazynowych wskazanych przez Zamawiającego.
8. **Wykonawca** zobowiązuje się dostarczać produkty w ramach zamówienia bezpośrednio do siedziby **Zamawiającego** przy ul. Kard. B. Kominka 7 w Polkowicach, od poniedziałku do piątku w godzinach od 7⁰⁰ do 14³⁰.
9. **Wykonawca** ponosi pełną odpowiedzialność za ilość i jakość dostarczanych produktów. W przypadku stwierdzenia wad fizycznych **Wykonawca** ponosi odpowiedzialność za przedmiot zamówienia na zasadach określonych w przepisach Kodeksu Cywilnego.

§ 3

1. Wartość szacunkowa przedmiotu zamówienia jak § 1 wynosi **zł brutto** (słownie brutto:), przy czym ostateczna wartość zamówienia zostanie ustalona na podstawie rzeczywistego zapotrzebowania **Zamawiającego**, przy uwzględnieniu ceny jednostkowej netto + obowiązującej stawki VAT, zgodnie z ofertą **Wykonawcy**, stanowiącą załącznik nr 1 do umowy, z zastrzeżeniem jak w § 1 ust. 15 i ust. 18 umowy.
2. Cena ustalona w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty dostawy, w tym m.in. koszty transportu do siedziby **Zamawiającego, itp.**

3. Z zastrzeżeniem ust. 4 – 6 zapłata należności za każde zamówienie/partię dostawy nastąpi przelewem na konto **Wykonawcy** o numerze w terminie do 30 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury do **Zamawiającego**.

Jednocześnie **Wykonawca** oświadcza, że:

1) wskazany rachunek bankowy jest rachunkiem związanym z prowadzoną działalnością gospodarczą,

2) wskazany rachunek jest rachunkiem zgłoszonym do białej listy podatników, a jeżeli nie to zobowiązuje się do dnia transakcji dokonać aktualizacji rachunków na białej liście podatników.

4. Po wejściu w życie regulacji dotyczących obowiązku wystawiania przez Wykonawcę faktur ustrukturyzowanych przy użyciu Krajowego Systemu e-Faktur Strony zobowiązują się do wystawiania i odbierania faktur dokumentujących transakcje wynikające z niniejszej Umowy z wykorzystaniem Krajowego Systemu e-Faktur.

5. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur o której mowa w ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o podatku dochodowym od towarów i usług (dalej zwanej Ustawą), po powstaniu obowiązku o którym mowa w ust. 4, Wykonawca wystawiał będzie faktury w formie elektronicznej i doręczał Zamawiającemu na adres email:

6. Po powstaniu obowiązku o którym mowa w ust. 4 doręczanie przez Wykonawcę faktur w postaci papierowej możliwe będzie jedynie w przypadkach określonych w Ustawie.

7. W przypadku spełnienia obowiązku, o którym mowa w ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 775 z późn. zm.) **Wykonawca** zobowiązany jest przy dokonywaniu płatności realizowanych na podstawie niniejszej umowy stosować mechanizm podzielonej płatności oraz na fakturze zawrzeć zapis „mechanizm podzielonej płatności”.

8. **Zamawiający** oświadcza, iż jest czynnym płatnikiem podatku VAT.

9. **Zamawiający** wyraża zgodę na otrzymywanie faktur vat bez jego podpisu jako odbiorcy.

10. **Wykonawca** oświadcza, iż jest czynnym płatnikiem podatku VAT, posiada NIP: i zobowiązuje się utrzymać taki status do dnia wystawienia faktury za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy.

11. Podstawą wystawienia faktury będzie potwierdzenie zrealizowania zamówienia.

12. Ceny jednostkowe określone przez **Wykonawcę** w złożonej ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy, będą podlegały waloryzacji zgodnie z § 4.

13. Miejscem zapłaty jest bank **Zamawiającego**.

14. Niedotrzymanie należytego terminu zapłaty należności powoduje naliczenie ustawowych odsetek z tytułu opóźnienia.

15. Przelew wierzytelności wynikających z treści niniejszej umowy wymaga uprzedniej zgody obu stron wyrażonej na piśmie, pod rygorem nieważności dokonania przelewu.

§ 4

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu zamówienia (waloryzacja) na następujących zasadach:

- 1) minimalny poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia wynosi 10% w stosunku do cen lub kosztów wskazanych w ofercie Wydzierżawiającego;
- 2) poziom zmiany wynagrodzenia zostanie ustalony na podstawie wskaźnika zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłoszonego w komunikacie prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ustalonego w stosunku do kwartału, w którym miał miejsce dzień otwarcia ofert Wykonawcy;
- 3) sposób określenia wpływu zmiany cen materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia nastąpi na podstawie pisemnego wniosku Strony wnioskującej o zmianę. Druga strona jest zobowiązana do ustosunkowania się do wniosku w terminie nie późniejszym niż 7 dni od daty jego otrzymania;
- 4) strona, która wnosi o waloryzację wynagrodzenia umownego zobowiązana jest do przedstawienia szczegółowego uzasadnienia wskazującego:
 - a) jakie ceny i koszty związane z realizacją Umowy wzrosły w stosunku do cen i kosztów z daty złożenia oferty wraz z odniesieniem się do odpowiednich komunikatów GUS na temat wskaźników cen i usług;
 - b) dlaczego ww. zmiana wpływa na koszt realizacji Umowy (np. wzrost cen niezakupionych jeszcze materiałów);
 - c) kwoty o jaką zmienił koszt wykonania Umowy, w związku ze zmianą cen i kosztów związanych z realizacją Umowy wraz z uzasadnieniem,

W przypadku wątpliwości w zakresie przedstawionych informacji każda ze Stron może żądać uzupełnienia, poprawienia informacji przedstawionych przez drugą Stronę wnioskującą o zmianę wynagrodzenia wynikającą z jego waloryzacji,
- 5) wniosek o zmianę nie może być złożony wcześniej niż po upływie 90 dni od dnia otwarcia oferty;
- 6) możliwe jest wprowadzenie kolejnych zmian wynagrodzenia z zastrzeżeniem, że będą one wprowadzone nie wcześniej niż po upływie kolejnych 30 dni od daty ostatniej zmiany wysokości wynagrodzenia.
- 7) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia jaką dopuszcza Zamawiający to łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto,
- 8) zmiana wynagrodzenia nie działa wstecz, co oznacza, że nie znajduje ona zastosowania w stosunku do wypłaconego już wynagrodzenia przed datą jego waloryzacji.

§ 5

1. **Wykonawca** gwarantuje, że będzie dostarczał cały asortyment w ilościach i jakości wynikających z przesyłanych zamówień.
2. Wszelkie reklamacje zarówno ilościowe jak i jakościowe zgłaszane będą przez **Zamawiającego** w ciągu 7 dni od momentu dostawy. Asortyment o niepełnej jakości będzie wymieniany przez **Wykonawcę** w ciągu 72 godzin od momentu zgłoszenia reklamacji przez **Zamawiającego**;

Wykonawca ma obowiązek rozpatrzyć każdą reklamację lub zgłoszenie zwrotu oraz *poinformować o swojej decyzji Zamawiającego* w ciągu 72 godzin od momentu zgłoszenia;

3. **Zamawiający** ma prawo do zwrotu zakupionego towaru bez podania przyczyny w terminie do 30 dni od daty zakupu danego produktu.

4. Dostarczenie nowych produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych nastąpi na koszt i ryzyko **Wykonawcy**.

5. Do stałych kontaktów z **Zamawiającym**, do przyjmowania zamówień, nadzorowania dostaw i przyjmowania reklamacji, itp. **Wykonawca** upoważnia:

§ 6

Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia przypadków określonych w kodeksie cywilnym i PZP i na zasadach w nich określonych.

§ 7

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy strony ustanawiają odpowiedzialność w formie kar umownych z następujących tytułów i w następujących wysokościach:

a) za zwłokę w realizacji zamówienia – Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 200 zł - za każdy dzień zwłoki,

b) za odstąpienie od umowy przez **Zamawiającego** z winy Wykonawcy ten zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wynagrodzenia brutto wskazanego w § 3 ust. 1.

2. Strony ustalają, że łączna maksymalna wysokość kar umownych określonych w ust. 1 lit. a i b nie może przekroczyć 20% wartości umowy brutto.

3. Niezależnie od ww. kar umownych stronom przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego.

§ 8

Osobami upoważnionymi do bieżących kontaktów w ramach wykonywania niniejszej Umowy, tj. uprawnionymi do dokonywania uzgodnień organizacyjnych we wszystkich sprawach dotyczących wykonywania Umowy są:

1) ze strony **Wykonawcy**:, tel., fax, e-mail:

2) ze strony **Zamawiającego**: tel., e-mail:

§ 9

1. Na podstawie przepisu 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 (zwanym dalej RODO) Strony ustalają, że:

1) są administratorami danych osobowych osób działających w ich imieniu przy realizacji umowy;

- 2) dane osobowe osób działających przy realizacji umowy będą przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) i c) oraz zgodnie z art. 5 ust. 1 RODO w celu realizacji postanowień umowy.

Niniejsza informacja dotyczy również danych osobowych: pracowników, współpracowników, zleceniobiorców, podwykonawców, pełnomocników, przedstawicieli lub reprezentantów podmiotów oraz innych osób, których dane Wykonawca lub Zamawiający przetwarza w celach zawarcia oraz wykonywania Umowy.

2. W związku z powyższymi celami Strony mogą przetwarzać podane dane osobowe, takie jak:

- a) imię i nazwisko, firma, adres prowadzenia działalności gospodarczej, adres korespondencyjny,
- b) dane kontaktowe, takie jak adres e-mail, numer telefonu lub faxu,
- c) stanowisko zajmowane w ramach danej organizacji lub pełnioną funkcję,
- d) inne dane wyraźnie wskazane w udostępnionej Wykonawcy dokumentacji.

3. Podstawą prawną przetwarzania danych jest:

- a) art. 6 ust. 1 a - osoba, której dane dotyczą wyraziła zgodę na przetwarzanie swoich danych osobowych w jednym lub większej liczbie określonych celów;
- b) 6 ust. 1 b) przetwarzanie jest niezbędne do wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy;
- c) art. 6 ust. 1 f RODO – w zakresie danych osobowych, których przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez administratora;
- d) art. 6 ust. 1 lit. c RODO – w zakresie danych osobowych, których przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze.

4. Dane osobowe są przetwarzane w celach określonych powyżej i w zakresie koniecznym dla ich osiągnięcia tak długo, jak jest to niezbędne, w szczególności:

- a) w celu obsługi i prawidłowej realizacji Umowy,
- b) poprzez przechowywanie dokumentacji jej archiwizacji dla celów wykazania spełnienia obowiązków wynikających z przepisów prawa, w tym ustawy o rachunkowości i ustawy Ordynacja Podatkowa – przez okres wskazany we właściwych przepisach prawa,
- c) przez czas niezbędny dla celów ustalania lub dochodzenia przez Strony roszczeń cywilnoprawnych w ramach prowadzonej działalności oraz obrony przed takimi roszczeniami.

5. Osoby, których dane są przetwarzane mają prawo:

- a) dostępu do swoich przetwarzanych danych osobowych,
- b) żądania usunięcia danych osobowych - w przypadkach określonych przepisami RODO,
- c) żądania sprostowania lub ograniczenia przetwarzania danych osobowych – w przypadkach określonych przepisami RODO,
- d) wyrażenia sprzeciwu - z przyczyn związanych ze szczególną sytuacją – wobec przetwarzania danych osobowych, jeżeli takie przetwarzanie dokonywane jest w celu realizacji interesu publicznego lub uzasadnionych interesów Wykonawcy lub strony trzeciej,
- e) żądania przeniesienia danych, tj. otrzymania danych osobowych przekazanych w ustrukturyzowanym, powszechnie używanym i możliwym do odczytu maszynowego formacie

oraz do żądania przesłania takich danych osobowych do innego administratora danych osobowych, bez utrudnień i z zastrzeżeniem własnych zobowiązań dotyczących poufności,
f) złożenia skargi do właściwego organu ochrony danych osobowych – Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

6. Podane dane osobowe nie będą przekazywane do państw trzecich, spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego.
7. Dane osobowe nie będą podlegały profilowaniu, jak też w oparciu o podane dane nie będą podejmowane zautomatyzowane decyzje.
8. Wykonawca zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych celem ich zabezpieczenia przed dostępem osób trzecich.
9. Po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem Zamawiający trwale usunie wszelkie przetwarzane dane osobowe.
10. Każdorazowe żądanie otrzymane bezpośrednio od osoby, której dane są przetwarzane oraz każdorazowe naruszenie danych osobowych zgłaszane jest niezwłocznie Zamawiającemu, nie później niż w terminie 48h od daty wpływu żądania/zdarzenia.

§ 10

Do umowy mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1071 z późn. zmianami) oraz ustawy 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zmianami).

§ 11

Zamawiający przewiduje możliwość dokonania istotnych zmian postanowień zawartej umowy wtedy, gdy:

- 1) termin realizacji ulegnie wydłużeniu z przyczyn leżących po stronie **Zamawiającego**.
- 2) jakieś zdarzenie bądź ciąg zdarzeń obiektywnie niezależnych od **Zamawiającego** i/lub **Wykonawcy** (których **Zamawiający** i **Wykonawca** nie mogli przewidzieć i którym nie mogli zapobiec ani ich przezwyciężyć i im przeciwdziałać poprzez działania z należyłą starannością) zasadniczo utrudni wykonanie części zobowiązań umowy, bądź wpłynie na brzmienie zapisów w umowie;
- 3) wystąpi zmiana leków refundowanych;
- 4) W przypadku odstąpienia w trakcie realizacji umowy od refundacji leku objętego umową, na podstawie decyzji administracyjnej Ministra Zdrowia wydanej w oparciu o ustawę z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, **Zamawiający** wymaga zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnym z nazwą międzynarodową przedmiotu zamówienia wykazaną przez **Zamawiającego** w Formularzu cenowym, a objętego aktualną refundacją zgodnie z obowiązującymi aktami prawnymi czy obwieszczeniami Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w cenie zgodnej z obowiązującymi obwieszczeniami, o których mowa powyżej. Zmiana ta wymaga powiadomieniu pisemnego **Zamawiającego**.

5) nastąpi zmiana wynagrodzenia jak określona w § 4 umowy.

§ 12.

1. Spory, jakie mogą wyniknąć między stronami w związku z wykonywaniem i obowiązywaniem umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby **Zamawiającego**.

2. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgody obu stron wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

§ 13.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla **Zamawiającego** i jeden dla **Wykonawcy**.

§ 14.

Integralną część umowy stanowią:

- 1) Oferta **Wykonawcy** z dnia – Załącznik nr 1 do umowy,
- 2)

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA (OPZ):

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. w Polkowicach, w tym Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji.

2. Przedmiot zamówienia jak w ust. 1 został podzielony na dziesięć części:

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.;

2) Część 2: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji;

3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji;

4) Część 4: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – STOMATOLOGIA;

5) Część 5: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – DERMATOLOGIA;

6) Część 6: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY POKARMOWE;

7) Część 7: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY WZIEWNE;

8) Część 8: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – TESTY PŁATKOWE;

9) Część 9: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA;

10) Część 10: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA.

3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia jak w ust. 1 obejmuje:

1) Część 1: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A.:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	Povidonum iodinum 7,5 g/100g, 10% zawartości jodu	op.	5
2	Acidum salicylicum 20 mg/g, 100 g (2%)	op.	10
3	Acetylcysteinum 600mg x 10 tabl.	op.	20
4	Acidum acetylsalicylicum 300mg x 30 tabl.	op.	20
5	Acidum acetylsalicylicum 500mg x 10 tabl.	op.	15
6	Acidum acetylsalicylicum + Acidum ascorbicum 500mg + 200mg x 18 tabl.	op.	20

7	Acidum boricum 30mg/g 500g	op.	30
8	Adrenalinum 1mg/ml x 10amp a 1ml	op.	35
9	Amiodaroni hydrochloridum 50mg/ml x 6amp a 3ml	op.	3
10	Amlodipinum 5mg x 28 tabl.	op.	20
11	Antazolini mesilas 50mg/ml x 10amp a 2ml	op.	12
12	Aqua pro injectione x 100amp. a 10ml	op.	20
13	Aqua pro injectione x 100amp. a 5ml	op.	30
14	Atropini sulfas 1mg/ml x 10amp a 1ml	op.	5
15	Bupivacaini hydrochloridum 5mg/ml x 5 fioł a 20ml	op.	2
16	Captoprilum 12,5mg x 30 tabl.	op.	36
17	Captoprilum 25mg x 30 tabl.	op.	50
18	Chloramphenicolum 20mg/g maść 5g	op.	4
19	Ciprofloxacinum 3mg/ml roztwór krople do oczu 5ml	op.	10
20	Clemastini fumaras 1mg/ml x 5amp a 2ml	op.	30
21	Dexamethasoni acetat + Framycetini sulfas + Polymyxini B sulfas (10 mg + 25 mg + 2,5 mg)/g 5g maść	op.	10
22	Dexamethasoni phosphas 4mg/ml x 10amp a 2ml	op.	70
23	Dexamethasoni phosphas 4mg/ml x 10amp a 1ml	op.	50
24	Dexpanthenolum 46,3mg/g aerozol	op.	4
25	Diazepamum 5mg/ml x 50amp a 2ml	op.	4
26	Diphenhydramini hydrochloridum + Naphazolini nitras (1 mg + 0,33 mg)/ml krople do oczu 2x5ml	op.	6
27	Dopaminum 40mg/ml x 10amp a 5ml	op.	3
28	Drotaverini hydrochloridum 20mg/ml x 5amp a 2ml	op.	45
29	Drotaverinni hydrochloridum 40 mg x 20 tabl.	op.	20
30	Drotaverini hydrochloridum 80mg x 20 tabl.	op.	20
31	Ephedrini hydrochloridum 20mg/ml roztwór, krople do nosa	op.	25
32	Etamsylatum 125mg/ml x 5amp a 2ml	op.	6
33	Ethylis chloridum aerozol 70g	op.	22
34	Fenpiverini bromidum+Metamizolum natrium+Pitofenoni hydrochloridum x 10amp a 5ml	op.	63
35	Fludrocortisoni acetat+Gramicidinum+Neomycinum (2500j.m.+25j.m.+1mg)/ml zawiesina krople do oczu i uszu 5ml	op.	10
36	Furosemidum 10mg/ml x 50amp.	op.	20
37	Glucosum 5% 250ml	szt.	100
38	Glucosum 5% 500ml	szt.	100
39	Glucosum 200mg/ml 250ml	op.	5
40	Glucosum 200mg/ml 500ml	op.	5
41	Glucosum+Natrii chloridum 1:1 500ml	op.	50

42	Glucosum 200mg/ml x 10amp a 10ml	op.	30
43	Glucosum 400mg/ml x 10amp a 10ml	op.	10
44	Glyceroli trinitras aerozol podjęzykowy 0,4mg/dawkę 200 dawek	op.	10
45	Hydrocortisonum 100mg x 5amp rozp.+5fiol.	op.	80
46	Hydroxyzini hydrochloridum 10mg x 25 tabl	op.	15
47	Hydroxyzini hydrochloridum 25mg x 25 tabl	op.	30
48	Hydroxyzini hydrochloridum 2mg/ml syrop 200ml	op.	50
49	Hyoscini butylbromidum 20mg/ml x 10amp a 1ml	op.	24
50	Hyoscini butylbromidum 10mg x 20 tabl.	op.	30
51	Ibuprofenum 400mg x 10 tabl.	op.	30
52	Ibuprofenum + Pseudoephedrini hydrochloridum 200 mg + 30 mg x 12 tabl.	op.	50
53	Kalii chloridum, Natrii chloridum, Natrii hydrogenocarbonas, Chamomillae extractum, Glucosum x 15 sasz.	op.	20
54	Ketoprofenum 50mg/ml x 10amp a 2ml	op.	80
55	Ketoprofenum 100g, żel, 2,5 mg/g	op.	20
56	Lauromacrogolum 400 5mg/ml x 5amp a 2ml	op.	3
57	Lauromacrogolum 400 10mg/ml x 5amp a 2ml	op.	3
58	Lauromacrogolum 400 20mg/ml x 5amp a 2ml	op.	3
59	Lauromacrogolum 400 30mg/ml x 5amp a 2ml	op.	3
60	Lidocaini hydrochloridum 10mg/ml x 10amp a 2ml	op.	60
61	Lidocaini hydrochloridum 20mg/ml x 10amp a 2ml, szklane ampułki	op.	60
62	Lidocaini hydrochloridum 20mg/ml x 5amp a 20ml, szklane ampułki	op.	90
63	Lidocaini hydrochloridum 50mg/g 20g żel do stos w jamie ustnej	op.	6
64	Lidocaini hydrochloridum + Noradrenalini tartras (20 mg + 0,025 mg)/ml x 10amp. A 2ml	op.	50
65	Lidocainum żel 2% typu A	op.	10
66	Lidocainum żel 2% typu U	op.	30
67	Lidocainum 100mg/ml 10% aerozol 38g	op.	2
68	Magnesii citras + Pyridoxini hydrochloridum 100 mg + 10,01 mg x 60 tabl.lek OTC **	op.	100
69	Magnesii sulfurici 200mg/ml x 10amp a 10ml	op.	30
70	Metamizolum natricum 500mg/ml x 5amp a 2ml	op.	40
71	Metamizolum natricum 500mg/ml x 5amp a 5ml	op.	25
72	Metamizolum natricum 500mg x 20 tabl.	op.	33
73	Metoclopramidum 5mg/ml x 5 amp. a 2ml	op.	60
74	Metronidazolum 100mg/g 5g maść	op.	10
75	Naphasolini nitras+sulphatiazolum (1mg+50mg)/ml krople do nosa 20ml	op.	5
76	Naphasolini nitras 1mg/ml krople do nosa 10ml	op.	4

77	Natamicinum+hydrocortisonum+neomycinum (10mg+10mg+3500 j.U.)/g maść 15g	op.	5
78	Natrii chloridum 0,9 % 100 ml	op.	100
79	Natrii chloridum 0,9% 250ml	szt.	600
80	Natrii chloridum 0,9% 500ml	szt.	600
81	Natrii chloridum 0,9% pro injectione x 100amp. a 10ml	op.	10
82	Natrii chloridum 0,9% pro injectione x 100 amp. x 5ml	op.	10
83	Natrii hydrogenocarbonas 84mg/ml x 10amp a 20ml	op.	18
84	Natrii chloridum 8,6 mg+Kalii chloridum 0,3 mg+ Calcii chloridum dihydricum 0,33 mg/ml, 500 ml	szt.	25
85	Neomycini sulfas 5mg/g maść 5g	op.	20
86	Octenidini dihydrochloridum+Phenoxyethanolum (0,1g+2,0g)/100g 250ml	op.	50
87	Octenidini dihydrochloridum+Phenoxyethanolum (0,1g+2,0g)/100g 1000ml	op.	50
88	Oxytetracyclinum+Hydrocortisoni acetat (5mg+1,67mg)/ml aerozol 32,25g	op.	50
89	Papaverini hydrochloridum 20mg/ml x 10amp a 2ml	op.	36
90	Paracetamolum 500mg x 50 tabl.	op.	25
91	Paraffinum liquidum 100g	op.	2
92	Phenylephrini hydrochloridum 100mg/ml 10ml krople do oczu	op.	12
93	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy 500ml	szt.	600
94	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy 250ml	szt.	600
95	Prednisonum 10mg x 20 tabl.	op.	2
96	Propranololi hydrochloridum 10mg x 50 tabl.	op.	36
97	Propranololi hydrochloridum 40mg x 50 tabl.	op.	36
98	Proxymetacaini hydrochloridum 5mg/ml 15ml krople do oczu	op.	12
99	Salbutamolum aerozol 100mcg/dawkę x 200 dawek, (kompatybilny z tubą inhalacyjną INTEC SPIRO HOSPITAL)	op.	24
100	Salbutamoli sulfas 0,5mg/ml x 10amp a 1ml	op.	10
101	Simeticonum 40mg x 100 kaps.	op.	35
102	Sulfathiazolum argentum 20mg/g krem 100g	op.	10
103	Tramadololi hydrochloridum 50mg/ml x 5amp a 2ml	op.	50
104	Trombinum bovine 200 j.m./ml; 400 j.m. proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu	op.	4
105	Tropicamidum 10mg/ml 2x5ml krople do oczu	op.	12
106	Woda utleniona 100g	op.	100
107	Ace Spray aerozol 400 ml **	op.	20
108	Tasectan 500 mg kaps.**	op.	10
109	Żelowa gabka homeostatyczna 70*50*10*10 1 op.=10szt	op.	10

110	Żelowa gabka homeostatyczna 10*10*10 mm 1op=24 szt.	op.	15
111	Emofix 30g,ochronna maść homeostatyczna **	op.	5
112	Clonazepanum 1mg/ml 1 op=10 amp	op.	5
113	Metoprololi tartas 1mg/ml 1 op= 5 amp	op.	2
114	Morphini sulfas 20 mg/ml 1 op= 10 amp	op.	2
115	Naloxoni hydrochloricum 0,4 mg/ml 1op=10amp	op.	3
116	Mannitolum 200 mg/ml, roztwór do infuzji - 250 ml	szt.	10
117	Neospasmina syrop 119 ml, 150 g	op.	8
118	Octanowinian glinu 75 g , 10 mg/1g	op.	20
119	Octenidini dihydrochloridum+Phenoxyethanolum (0,1g+2,0g)/100g 50 ml	op.	200
120	Clopidogrel 75 mg x 84 tabl. powl.	op.	5
121	Paski do glukometru, ACCU-CHEK Instant, 50 szt. **	op.	75
122	Accu-Chek Instant Controls, płyn kontrolny	szt.	5
123	Xylometazoline Hydrochloride 0,1 %, 1mg/ml krople do nosa 10 ml	op	5
124	Microdacyn 60 Wound Care 250 ml, wyrób medyczny, roztwór do leczenia ran **	szt.	30
125	Nitrendypinum 10 mg x 30 tabl.	op.	5
126	Nitrendypinum 20 mg x 30 tabl.	op.	5
127	Clotrimazolum 10mg/ml, krople do uszu, roztwór, 20 ml	op.	6
128	Lidocaine Hydrochloride 2%+Chlorhexidine Gluconate 0,25 %+Methyl 4- Hydroxybenzoate 0,06 %+Propyl 4-Hydroxybenzoate 0,025 %x 24 szt a 6 ml, ampułkostrzykawki, Lubegel Plus	op.	5
129	Triderm 0,64 mg dipropionianu Betametazonu, 10 mg Klotrimazolu, 1 mg Gentamycyny, maść 15 mg	szt.	4
130	Lidocaine Hydrochloride 2%+Chlorhexidine Gluconate 0,25 %+Methyl 4- Hydroxybenzoate 0,06 %+Propyl 4-Hydroxybenzoate 0,025 %x 24 szt a 11 ml, ampułkostrzykawki, Lubegel Plus	op	50
131	Rhophylac 300 µg, 1500j.m., 2 ml ampułkostrzykawka + igła, immunoglobulina ludzka anty - rh0(d)	szt.	25
132	Gel 4000 jałowy roztwór hydroksypropylometylocelulozy, jałowy roztwór , 30 ml krople do oczu	szt.	5
133	Goniovisc Hydroxypropyl Methylcellulose IP 2,5%, w /vBenzalkonium Chloride SolutionIp 0,02, krople do oczu 15 ml	szt.	5

2) Część 2: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1.	Acenocoumarolum 4mg x 60 tabl.	op.	1
2.	Aciclovirum 800mg x 30 tabl. powł.	op.	4
3.	Acidum acetylsalicylicum 75mg x 60 tabl.	op.	20
4.	Acidum ascorbicum 200mg x 50 tabl.	op.	10
5.	Acidum boricum 30mg/g 500g roztwór	op.	6
6.	Acidum folicum 15mg x 30 tabl.	op.	10
7.	Acidum tranexamicum 100mg/ml x 5amp a 5ml	op.	10
8.	Acidum tranexamicum 500mg x 20 tabl.	op.	3
9.	Adrenalini tartras 1mg/ml 10amp a 1ml	op.	1
10.	Allopurinolum 100mg x 50 tabl.	op.	10
11.	Alumini acetotartras 10mg/g 75g żel	op.	5
12.	Ambroxoli hydrochloridum 15mg/2ml 100ml roztwór do nebulizacji	op.	5
13.	Amiloridi hydrochloridum+Hydrochlorotiazidum 5mg+50mg x 50 tabl.	op.	4
14.	Amlodipinum 5mg x 30 tabl.	op.	30
15.	Amlodipinum 10mg x 30 tabl.	op.	20
16.	Amoxicillinum+acidum clavulanicum 875mg+125mg x 14 tabl.	op.	20
17.	Amoxicillinum+acidum clavulanicum 1000mg+200mg x 1fiol	op.	250
18.	Apixabanum 5mg x 60 tabl.	op.	60
19.	Aqua pro injectione x 100amp. a 10ml	op.	6
20.	Atorvastatinum 20mg x 28 tabl.	op.	10
21.	Azithromycinum 500mg x 6 tabl.	op.	4
22.	Baclofenum 10mg x 50 tabl.	op.	20
23.	Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras dihydricus + Glycopyrronium 87 mcg + 5 mcg + 9 mcg, aerozol inhalacyjny, roztwór a 180dawk	op.	6
24.	Benserazidi hydrochloridum+Levodopum 25mg+100mg x 100 tabl.	op.	30
25.	Benserazidi hydrochloridum+Levodopum 25mg+100mg x 100 kaps. o przedłużonym uwalnianiu	op.	10
26.	Bilastinum 20mg x 30 tabl.	op.	12
27.	Bisoprololum 5mg x 30 tabl.	op.	20
28.	Budesonidum 0,5mg/ml 20amp a 2ml	op.	15
29.	Budesonidum 200mcg/dawkę x 120 kaps	op.	10
30.	Budesonidum 200mcg/dawkę inhalator a 200dawk	op.	12
31.	Buprenorphinum 35mg/h (20mg) x 5 plastrów	op.	6
32.	Candesartanum 16mg x 30 tabl.	op.	6
33.	Candesartanum cilexetili + Hydrochlorothiazidum 16mg + 12,5mg x 28 tabl.	op.	12
34.	Captoprilum 25mg x 30 tabl.	op.	2
35.	Carbamazepinum 200mg x 50 tabl.	op.	2
36.	Carvedilolum 6,25mg x 30 tabl.	op.	20
37.	Cefotaximum natricum 1g x 1 fiol.	op.	150

38.	Cefuroximum 1,5 g x 1 fiol.	op.	40
39.	Cefuroximum 500mg x 10 tabl.	op.	20
40.	Cetirizini dihydrochloridum 10mg x 30 tabl.	op.	10
41.	Chloramphenicolum 10mg/g 5g maść	op.	10
42.	Chlorhexidini gluconas 0,2% płyn do stos. w jamie ustnej 300ml	op.	10
43.	Cholecalcypherolum 4000 IU x 90 kaps.	op.	40
44.	Cilostazolum 100mg x 56 tabl.	op.	10
45.	Ciprofloxacinum 500mg x 10tabl.	op.	40
46.	Ciprofloxacinum 3mg/ml krople do oczu 5ml	op.	3
47.	Ciprofloxacinum 400mg/200ml roztwór do infuzji x 1 poj. a 200ml	op.	200
48.	Citalopramum 10mg x 28 tabl.	op.	60
49.	Citalopramum 20mg x 28 tabl.	op.	40
50.	Clindamycinum 600mg x 30tabl.	op.	6
51.	Clobetasoli propionas 0,5 mg/g krem 25g	op.	5
52.	Clonazepamum 0,5mg x 30 tabl.	op.	2
53.	Clonazepamum 1mg/ml roztwór do wstrzykiwań x 10amp a 1ml	op.	2
54.	Clopidogrelum 75mg x 84 tabl.	op.	1
55.	Clotrimazolum 10mg/g krem	op.	20
56.	Cyanocobalaminum 1000mcg x 50 tabl.	op.	40
57.	Dapagliflozinum 10mg x 28 tabl.	op.	10
58.	Desloratadinum 5 mg x 90 tabl.	op.	2
59.	Dexamethasonum 4mg x 20 tabl.	op.	5
60.	Dexamethasoni phosphas 4mg/ml x 10amp a 2ml	op.	20
61.	Dexamethasoni phosphas 4mg/ml x 10amp a 1ml	op.	30
62.	Diazepamum 5mg/ml x 5amp a 2ml	op.	2
63.	Digoxinum 100mg x 30 tabl.	op.	10
64.	Dinatrii phosphas dodecahydricus + Natrii dihydrogenophosphas monohydricus (32,2 mg + 139 mg)/ml roztwór doodbytniczy x 1 butelka 150ml	op.	15
65.	Donepezilum 10mg x 28 tabl.	op.	30
66.	Doxazosinum 4mg x 30 tabl.	op.	10
67.	Drotaverini hydrochloridum 20mg/ml 5amp a 2ml	op.	12
68.	Drotaverini hydrochloridum 40mg x 60 tabl.	op.	10
69.	Duloxetine 30mg x 28 kaps.	op.	20
70.	Empagliflozinum 10mg x 28 tabl. powł.	op.	20
71.	Enoxaparinum natricum 40mg/0,4ml x 10amp.	op.	40
72.	Enoxaparinum natricum 60mg/0,6ml x 10amp.	op.	20
73.	Enoxaparinum natricum 80mg/0,8ml x 10amp.	op.	5
74.	Eplerenonum 25mg x 30 tabl.	op.	15
75.	Eplerenonum 50mg x 30 tabl.	op.	5
76.	Escitalopramum 10mg x 84 tabl.	op.	2
77.	Etamsylatum 125mg/ml 5amp a 2ml	op.	20
78.	Etamsylatum 250mg x 30tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	15
79.	Fenoteroli hydrobromidum+Ipratropi bromidum (0,5mg+0,25mg)ml roztwór do nebulizacji 20ml	op.	10
80.	Ferrosi gluconas 200mg x 50 tabl	op.	60

81.	Finasteridum 5mg x 30 tabl.	op.	5
82.	Fluconazolum syrop 5mg/ml 150ml	op.	20
83.	Fludrocortisoni acetat+Gramicidinum+Neomycinum (2 500 j.m. +25 j.m.+1 mg)/ml zawiesina krople do oczu i uszu 5ml	op.	10
84.	Formoteroli fumaras dihydricus 12 mcg/dawkę x 120 kaps	op.	4
85.	Furaginum 100mg x 30 tabl.	op.	40
86.	Furosemidum 10mg/ml x 50amp.	op.	4
87.	Furosemidum 40mg x 30 tabl.	op.	40
88.	Gliclazidum 30mg x 30 tabletek o zmodyfik. Uwalnianiu (tylko w formie tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu**)	op.	10
89.	Glucosum 5% 500ml	op.	60
90.	Glucosum 20% 200mg/ml 10amp a 10ml	op.	2
91.	Glucosum+Natrii chloridum 1:1 500ml	op.	200
92.	Haloperidolum 2mg/ml 10ml krople	op.	2
93.	Haloperidolum 5mg/ml x 10amp a 1ml	op.	1
94.	Hydrocortisoni butyras 1mg/g krem 15g	op.	10
95.	Hydrocortisoni hemisuccinas 100mg x 5fiol+5amp rozpuszczalnika	op.	1
96.	Hydrochlorotiazidum 25mg x 30 tabl.	op.	6
97.	Hydroxyzini hydrochloridum 2mg/ml syrop 200ml	op.	10
98.	Hyoscini butylbromidum 20mg/ml x 10amp a 1ml	op.	10
99.	Indapamidum 1,5 mg x 30 tabl. o przedł. uwaln.	op.	5
100.	Insulinum glarginum 100j.m./ml x 5wstrzykiwaczy a 3ml (tylko w formie wstrzykiwaczy**)	op.	5
101.	Insulinum glulisinum 100j.m./ml x 5wstrzykiwaczy a 3ml (tylko w formie wstrzykiwaczy**)	op.	5
102.	Insulinum humanum isophanum 100j.m./ml x 5wkładów a 3ml	op.	10
103.	Insulinum humanum rozpuszczalna 100j.m./ml x 5wkładów a 3ml	op.	10
104.	Insulinum humanum 100j.m./ml x 5wkładów a 3ml (30% insuliny rozpuszczalnej+70% insuliny izofanowej)	op.	10
105.	Intrasite żel 15g **	op.	20
106.	Ipratropi bromidum roztwór do nebulizacji 0,25mg/ml 20ml	op.	10
107.	Kalii chloridum 391mg jonów potasu x 60 tabl.	op.	150
108.	Kalii Chloridum 15% 150mg/ml 20amp a 10ml	op.	20
109.	Ketoprofenum 0,1g x 30 tabl.	op.	2
110.	Lactulosum 7,5g/15ml syrop 500ml	op.	100
111.	Lamitriginum 100mg x 30 tabl.	op.	2
112.	Lercanidipini hydrochloridum 20mg x 56 tabl.	op.	30
113.	Lercanidipini hydrochloridum 10mg x 56 tabl.	op.	10
114.	Levetiracetamum 500mg x 50 tabl.	op.	10
115.	Levofloxacinum 5mg/ml x 1 szt. a 50ml	op.	100
116.	Levofloxacinum 500mg x 10 tabl.	op.	20
117.	Levothyroxinum natricum 50mcg x 50 tabl.	op.	50
118.	Levothyroxinum natricum 100mcg x 50 tabl.	op.	20
119.	Levothyroxinum natricum 75mcg x 50 tabl.	op.	20
120.	Lidocainum żel 2% typu U	op.	10
121.	Loperamidi hydrochloridum 2mg x 30 tabl.	op.	10
122.	Lorazepamum 1mg x 25 tabl.	op.	2

123.	Macrogolum 4000 10g x 20sasz.	op.	12
124.	Magnesii sulfas 200mg/ml 10amp a 10ml	op.	2
125.	Magnesii hydrogenoaspartas + Kalii hydrogenoaspartas 250mg+250mg x 75 tabl.	op.	5
126.	Mannitolum 200mg/ml 250ml	op.	5
127.	Maść z witaminą A 25g	op.	50
128.	Melilax Adult x 6 mikrowlewek **	op.	20
129.	Memantini hydrochloridum 10mg x 56 tabl.	op.	40
130.	Memantini hydrochloridum 20mg x 56 tabl.	op.	40
131.	Metamizolum natricum 500mg/ml x 20amp a 2ml	op.	4
132.	Metformini hydrochloridum 500mg x 30 tabl.	op.	20
133.	Metformini hydrochloridum 1000mg x 120 tabl.	op.	20
134.	Metformini hydrochloridum SR 500mg x 90 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	op.	10
135.	Metformini hydrochloridum SR 1000mg x 90 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	op.	10
136.	Methylprednisoloni succinas 4mg x 30 tabl.	op.	10
137.	Metoclopramidum 5mg/ml 5 amp. a 2ml	op.	10
138.	Metoclopramidum hydrochloridum 10mg x 50 tabl.	op.	10
139.	Metoprololi tartras 50mg x 30 tabl.	op.	10
140.	Metoprololi succinas 47,5mg x 30 tabl.	op.	20
141.	Metronidazolum 500mg x 28 tabl.	op.	20
142.	Metronidazolum 5mg/ml x 40 poj. a 100ml roztwór do infuzji	op.	6
143.	Metronidazolum 10mg/g żel 15g	op.	10
144.	Mianserini hydrochloridum 10mg x 30 tabl.	op.	5
145.	Microdacyn 60 500ml roztwór do leczenia ran **	op.	50
146.	Microdacyn hydrożel 250g **	op.	20
147.	Mirtazapinum 15mg x 30 tabl. uleg. rozp. w jamie ustnej	op.	10
148.	Mirtazapinum 30mg x 30 tabl. uleg. rozp. w jamie ustnej	op.	10
149.	Mirtazapinum 45mg x 30 tabl. uleg. rozp. w jamie ustnej	op.	10
150.	Naproxenum 500mg x 20 tabl.	op.	10
151.	Naproxenum 100mg/g żel 50g	op.	20
152.	Natamicinum+Hydrocortisonum+Neomycinum (10mg+10mg+3500 I.U.)/g maść 15g	op.	12
153.	Natrii chloridum 0,9% 100ml	op.	100
154.	Natrii chloridum 0,9% 500ml	op.	2000
155.	Natrii chloridum 0,9% pro injectione x 100amp. a 10ml	op.	10
156.	Natrii chloridum 10% pro injectione x 10amp. a 10ml	op.	20
157.	Natrium, Kalii Chloridum, Calcii chloridum (8,6+0,3+0,33mg)/ml 500ml	op.	10
158.	Natrii tetraboras 200mg/g płyn do stos. w jamie ustnej 10g	op.	10
159.	Nebivololum 5mg x 30 tabl.	op.	30
160.	Norfloxacinum 400mg x 20 tabl.	op.	5
161.	Octenidini dihydrochloridum 2,6mg x 24 past. twarde	op.	10
162.	Octenidini dihydrochloridum+Phenoxyethanolum (0,1g+2,0g)/100g 1000ml	op.	10
163.	Olanzapinum 5mg x 28 tabl.	op.	5
164.	Opatrunek piankowy Mepilex EM 12,5x12,5 cm x 1szt **	szt.	100

165.	Opatrunek piankowy Mepilex EM 17,5x17,5 cm x 1szt **	szt.	50
166.	Opipramoli dihydrochloridum 50mg x 56 tabl.	op.	1
167.	Oxycodoni hydrochloridum 5mg x 60 tabl. o przedł. uwalnianiu	op.	4
168.	Pantoprazolum 20mg x 28 tabl.	op.	100
169.	Pantoprazolum 40mg x 28 tabl.	op.	80
170.	Pantoprazolum 40mg proszek do sporz. roztw. do wstrzykiwań x 1amp	op.	10
171.	Paracetamolum 500mg x 10 czop.	op.	10
172.	Paracetamolum 500mg x 50 tabl.	op.	30
173.	Paracetamolum 10mg/ml x 10 butel x 100ml	op.	20
174.	Paroxetinum 20mg x 30 tabl. powł.	op.	10
175.	Paski do badania poziomu cukru Gluco-maxx x 50szt **	op.	30
176.	Paski do badania poziomu cukru Abra x 50szt **	op.	10
177.	Perindoprilum argininum 5mg x 30 tabl. powł.	op.	5
178.	Płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy 500ml	op.	2000
179.	Phytomenadionum 10mg x 30 tabl.	op.	2
180.	Pregabalinum 75mg x 56 tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	50
181.	Pregabalinum 100mg x 56 tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	50
182.	Probiotyk x 20 tabl.	op.	60
183.	Protifar 225g **	op.	20
184.	Quetiapinum 25mg x 30 tabl.	op.	150
185.	Quetiapinum 100mg x 60 tabl.	op.	30
186.	Ramiprilum 5mg x 28 tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	20
187.	Ramiprilum 10mg x 28 tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	40
188.	Ranolazinum 375mg x 30 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	op.	2
189.	Rifaximinum 200mg x 28 tabl.	op.	4
190.	Risperidonum 1mg/ml roztwór doustny 100ml	op.	2
191.	Rivaroxabanum 15mg x 42 tabl.	op.	5
192.	Rivaroxabanum 2,5mg x 56 tabl.	op.	10
193.	Rivaroxabanum 20mg x 28 tabl.	op.	10
194.	Rivastigminum 3mg x 56 tabl. (tylko w formie tabletek**)	op.	15
195.	Rivastigminum 4,6mg/24h x 30 plastrów, system transdermalny	op.	2
196.	Rivastigminum 9,5mg/24h x 30 plastrów, system transdermalny	op.	4
197.	Rivastigminum 13,3mg/24h x 30 plastrów, system transdermalny	op.	2
198.	Rusci aculeati extractum siccum + Metylochalcon hesperydyny + Acidum ascorbicum + Etanol x 30 tabl.	op.	10
199.	Salmeterolum 50 mcg/dawkę x 120 kaps	op.	2
200.	Salmeterolum + Fluticasoni propionas (25 mcg + 250 mcg)/dawkę aerosol inhalacyjny, zawiesina	op.	20
201.	Sertralinum 50mg x 60 tabl.	op.	30
202.	Simeticonum 40mg x 100 kaps.	op.	10
203.	Sirupus althaeae syrop 125g	op.	20
204.	Sitagliptinum 100mg x 28 tabl.	op.	10
205.	Sitagliptinum 50mg x 28 tabl.	op.	10
206.	Solifenacini succinas 5mg x 30 tabl.	op.	5
207.	Spironolactonum 25mg x 100 tabl.	op.	10
208.	Spironolactonum 50mg x 30 tabl.	op.	5

209.	Sulfacetamidum natricum krople 100mg/ml x 12 minimsów	op.	10
210.	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 800mg+160mg x 10 tabl.	op.	30
211.	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum (80mg+16mg)/ml x 10amp a 5ml	op.	5
212.	Sulfasalazinum 500mg x 100 tabl. dojelit.	op.	2
213.	Sulpiridum 50mg x 24 kaps.	op.	2
214.	Suppositoria glycerini 2g x 10 czop.	op.	10
215.	Tamsulozinum 0,4mg x 90 kaps.	op.	5
216.	Telmisartanum 40mg x 28 tabl.	op.	5
217.	Telmisartanum 80mg x 28 tabl.	op.	10
218.	Tiaminum 3mg x 50 tabl.	op.	2
219.	Thiaini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum 100 mg + 200 mg + 0,2 mg x 100 tabl.	op.	4
220.	Tiapidum 100mg x 20 tabl.	op.	150
221.	Tiotropium 2,5 mcg/dawkę odmierzoną, roztwór do inhalacji	op.	4
222.	Tizanidinum 4mg x 30 tabl.	op.	12
223.	Tobramycinum 3mg/ml krople do oczu 5ml	op.	6
224.	Torasemidum 5 mg x 30 tabl.	op.	20
225.	Torasemidum 10 mg x 30 tabl.	op.	30
226.	Tramadoli hydrochloridum 50mg/ml x 5amp a 2ml	op.	10
227.	Tramadoli hydrochloridum+Paracetamolum 37,5mg+325mg x 60 tabl. powl.	op.	10
228.	Trazodoni hydrochloridum 75mg x 30 tabl. CR	op.	30
229.	Trimebutini maleas 100mg x 100 tabl.	op.	20
230.	Trimethoprimum 100mg x 20 tabl.	op.	5
231.	Vancomycinum 500mg x 1 fiol. proszek do sporz. Roztworu do infuzji i roztworu doustnego	op.	5

3) Część 3: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla Zakładu Opiekuńczo - Leczniczego z Działem Farmacji:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	Opatrunek Aquacel Ag+Extra 10cm x 10cm x 1szt zawierający jony srebra **	szt.	1000
2	Opatrunek Aquacel Foam 10cm x 10cm x 1szt. Nieprzylepny **	szt.	100
3	Opatrunek Granuflex 10cm x 10cm x 1 szt.**	szt.	400
4	Opatrunek Granuflex Extra Thin 10cm x 10cm x 1 szt.**	szt.	50
5	Opatrunek ConvaMax superabsorbent nieprzylepny 10cm x 10cm x 1 szt. **	szt.	50
6	Opatrunek Atrauman 10 cm x 20 cm x 1 szt**	szt.	50
7	Opatrunek Aquacel Ag+Extra hydrofobowy z jonami srebra 1,2% wym. 20 cm x 30 cm x 1 szt**	szt.	50

4) Część 4: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – STOMATOLOGIA:

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Wielkość opakowania	j.m.	Ilość j.m.
1	Preparat do dentystycznych znieczuleń miejscowych. Przeznaczony do rutynowych zabiegów stomatologicznych	Opakowanie: 50amp.po 1,7ml. Opakowanie z kartonu.	op.	40
2	Preparat do dentystycznych znieczuleń miejscowych. Przeznaczony do rutynowych zabiegów stomatologicznych 4% (1:200)	Opakowanie: 50amp.po 1,7ml. Opakowanie z kartonu.	op.	10
3	Znieczulenie miejscowe w zabiegach stomatologicznych 4% (1:100)	Opakowanie: 50amp.po 1,7ml. Opakowanie z kartonu.	op.	20
4	Miejscowy środek homeostatyczny do stosowania po ekstrakcji zębów i w niewielkich zabiegach chirurgicznych.	Opakowanie: 24 sztuki 10x10x10 mm.	op.	4
5	Preparat do znieczulenia błon śluzowych.	Opakowanie: 20 g	op.	16
6	Preparat do tymczasowego wypełnienia, dezynfekcji kanałów korzeniowych. Pokrycie pośrednie i bezpośrednie, jako opatrunek w próchnicy głębokiej.	Opakowanie: 10 g	op.	8
7	Lek stomatologiczny w formie tabletek do zębodołu. Zawiera kwas acetylosalicylowy. Zastosowanie: leczenie suchego zapalenia zębodołu i innych stanów zapalnych po ekstrakcji zęba.	Opakowanie: 32mg/50 szt.	op.	12
8	Opatrunek stomatologiczny do tamowania drobnych krwawień.	Opakowanie: 10 g	op.	12
9	Opatrunek zębodołowy o działaniu odkażającym i przeciwbólowym.	Opakowanie: słoiczek 10 g	op.	3

5) Część 5: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – DERMATOLOGIA:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	podłoże hodowlano - transportowe dla grzybów drożdżopodobnych, pleśniowych, dermatofitów, służy do diagnostyki in vitro np. Mycomedium	op.	15 (1op. = 10 szt.)

6) Część 6: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY POKARMOWE:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	MAKA PSZENNA	szt.	3
2	MAKA ŻYTANIA	szt.	3
3	ORZESZKI ZIEMNE	szt.	3
4	ORZESZKI LASKOWE	szt.	3
5	GLUTEN	szt.	3
6	MIGDAŁ	szt.	3
7	DORSZ	szt.	3
8	PSTRĄG	szt.	3
9	KREWETKA	szt.	3
10	SEZAM	szt.	3
11	KAKAO	szt.	3
12	POMIDORY	szt.	3
13	WIEPRZOWINA	szt.	3
14	MIĘSO INDYCZE	szt.	3
15	MIĘSO WOŁOWE	szt.	3
16	MIĘSO KURZE	szt.	3
17	JAJA KURZE	szt.	3
18	MSLEKO KROWIE	szt.	3
19	POMARAŃCZA	szt.	3
20	BANAN	szt.	3
21	ANANAS	szt.	3
22	TRUSKAWKA	szt.	3
23	ROZTWÓR KONTROLNY DODATNI	szt.	4
24	ROZTWÓR KONTROLNY UJEMNY	szt.	4

7) Część 7: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – ALERGENY WZIEWNE:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	TRAWY/ZBOŻA	szt.	3
2	ŻYTO ZWYCZAJNE	szt.	3
3	BYLICA	szt.	3
4	BABKA LANCETOWATA	szt.	3
5	BRZOZA BIAŁĄ	szt.	3
6	OLCHA	szt.	3

7	LESZCZYNA	szt.	3
8	PENCILLINUM / NOTATUM	szt.	3
9	DERMATOPHAGOIDES FARINEA	szt.	3
10	DERMATOPHAGOIDES PTERONYSSINUS	szt.	3
11	ASPERGILLUS FUMIGATUS	szt.	3
12	CLADOSPORIUM HERBARUM	szt.	3
13	ALTERNARIA ALTERNATA	szt.	3
14	SIERŚĆ KRÓLIKA	szt.	3
15	SIERŚĆ CHOMIKA	szt.	3
16	SIERŚĆ KONIA	szt.	3
17	SIERŚĆ ŚWINKI MORSKIEJ	szt.	3
18	SIERŚĆ KOTA	szt.	3
19	SIERŚĆ PSA	szt.	3
20	KOMRY IQ ULTRA	op.	18
21	LANCETY DO TESTÓW ALERGOLOGICZNYCH	op.	8

8) Część 8: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – ALERGOLOGIA – TESTY PŁATKOWE:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	Dwuchromian potasu (0,5% waz.)	szt.	2
2	Parafenylenodiamina (1% waz.)	szt.	2
3	Mieszanka tiuramów (1% waz.)	szt.	2
4	Siarczan neomycyny (20% waz.)	szt.	2
5	Chlorek kobaltu (1% waz.)	szt.	2
6	Mieszanka kain III (10% waz.)	szt.	2
7	Siarczan niklu (5% waz.)	szt.	2
8	Hydroksyetylometakrylan (2% waz.)	szt.	2
9	Kalafonia (20% waz.)	szt.	2
10	Mieszanka parabenów (16% waz.)	szt.	2
11	Siarczan gentamycyny (20% waz.)	szt.	2
12	Alkohol lanoliny (30% waz.)	szt.	2
13	Żywica epoksydowa, bisfenol A (1% waz.)	szt.	2
14	Żywica Myroxylon pereirae (25% waz.)	szt.	2
15	Merkaptobenzotiazol (2% waz.)	szt.	2
16	Formaldehyd (1% waz.)	szt.	2
17	Mieszanka zapachowa I (8% waz.)	szt.	2
18	Czterochlorek sodowy palladu (3% waz.)	szt.	2
19	Quaternium 15 (1% waz.)	szt.	2
20	Propolis (10% waz.)	szt.	2

21	Metyloizotiazolinon + Metylochloorizotiazolinon (0,0 1% waz.)	szt.	2
22	Budezonid (0,01% waz.)	szt.	2
23	Piwalan tiksokortolu (0,1% waz.)	szt.	2
24	Wodoronadtlenki linalolu (0,5% waz.)	szt.	2
25	Wodoronadtlenki limonenu (0,2% waz.)	szt.	2
26	Metylodibromoglutaronitryl (0,5% waz.)	szt.	2
27	Mieszanka zapachowa II (14% waz.)	szt.	2
28	Karboksyaldehyd hydroksyizoheksylocykloheksenu (5% waz.)	szt.	2
29	Metyloizotiazolinon (0,2% waz.)	szt.	2
30	Mieszanka barwników tekstylnych (6,6% waz.)	szt.	2
31	Seria kosmetyki zawierająca substancje testowe:	op.	1

- 1) Mirystynian izopropylu 20% waz.
- 2) Amerchol L 101 50% waz.
- 3) Trójetanoloamina 2% waz.
- 4) Monooleinian polioksyetylenosorbitolu (Tween 80) 5% waz.
- 5) Monooleinian sorbitanu (Span 80) 5% waz.
- 6) 2-tert-butyl-4-metoksyfenol (BHA) 2% waz.
- 7) 2,6-di-tert-butylo-4-krezol (BHT) 2% waz.
- 8) Galusan oktylu 0,25% waz.
- 9) Triklosan (Irgasan DP 300) 2% waz.
- 10) Kwas sorbowy 2% waz.
- 11) 4-chloro-3-krezol (PCMC) 1% waz.
- 12) 4-chloro-3,5-ksylenol (PCMX) 0,5% waz.
- 13) Tiomersal (Mertiolat) 0,1% waz.
- 14) Imidazolidynlomocznik (Germal 115) 2% waz.
- 15) Metenamina 2% waz.
- 16) Diglukonian chlorheksydydny 0,5% wod.
- 17) Mieszanka parabenów 16% waz.
- 18) Octan fenylortęciowy 0,01% wod.
- 19) 2-chloroacetamid 0,2% waz.
- 20) Hexahydro-1,3,5-tris-(2-hydroksyetylo) triazyna (Grotan BK) 1% wod.
- 21) Kliochoinol 5% waz.
- 22) Dwuchlorowodorek etylenodwuaminy 1% waz.
- 23) Abitol 10% waz.
- 24) Salicylan fenylu 1% waz.
- 25) 2-hydroksy-4-metoksybenzofenon 10% waz.
- 26) Seskwioleinian sorbitanu 20% waz.
- 27) Glikol propylenowy 5% waz.
- 28) Alkohol stearylowy 30% waz.
- 29) Alkohol cetylowy 5% waz.
- 30) Salicylan benzylu 10% waz.
- 31) 2-bromo-2-nitropropano-1,3-diol (Bronopol) 0,25% waz.
- 32) Omadyna sodu 0,1% wod.
- 33) Betaina kokamidopropylowa 1% wod.
- 34) Benzylowy alkohol 10% softisan.
- 35) Metyloizotiazolinon+Metylochloorizotiazolinon 0,02% wod.
- 36) Tert-Butylohydrochinon 1% waz.

- 37) 2(2-hydroksy-5-metylo-fenilo)benzotriazol (Tinuvin P) 1% waz.
- 38) Galusan propylu 1% waz.
- 39) Galusan dodecylu 0,25% waz.
- 40) Quaternium 15 (Dowicil 200) 1% waz.
- 41) 2-Fenoksyetanol 1% waz.
- 42) 2,5-diazolidynylomocznik (Germall II) 2% waz.
- 43) Tokoferol 100%
- 44) Hydantoina DMDM 2% wod.
- 45) Metylodibromoglutaronitryl (MDBGN) 0,5% waz.
- 46) Olejek drzewa herbacianego 5% waz.
- 47) Butylokarbaminian jodopropynyli 0,2% waz.
- 48) Dimetyloaminopropylamina 1% wod.
- 49) Glukozyd laurylowy 3% waz.
- 50) Olejek mięty pieprzowej 2,0% waz.
- 51) Szelak 20,0% alk.
- 52) Octan tokoferylu 10,0% waz.
- 53) Nadtlenek terpentyny 0,3% waz.
- 54) Metyloizotiazolinon 0,2% wod.
- 55) Mieszanka piżma 3,0% waz.
- 56) Oleamidopropyl dimetyloaminy 0,1% wod.
- 57) Glukozyd decylowy 5% waz.
- 58) Etyloheksylogliceryna 5% waz.
- 59) Pirosiarczyn sodu 1% waz.
- 60) Mieszanka galusanów 1% waz.
- 61) Glukozyd cetearylowy 5% waz.
- 62) Pantenol 5% waz.
- 63) Biguanid poliaminopropylowy 2,5% wod.

9) Część 9: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1.	Iohexol 350mg/ml - 500 ml	szt.	300
2.	Iohexol 350mg/ml - 250 ml	szt.	250
3.	Iohexol 350mg/ml – 200 ml	szt.	100
4.	Iohexol 350mg/ml – 100 ml	szt.	50
5.	Iohexol 350mg/ml – 50 ml	szt.	50
6.	Iodixanol 320 – 500 ml	szt.	6
8.	Iodixanol 320 – 200 ml	szt.	20
9.	Iodixanol 320 – 100 ml	szt.	10
10.	Iodixanol 320 – 50 ml	szt.	10

10) Część 10: Dostawa produktów leczniczych, suplementów diety, wyrobów medycznych dla przychodni Polkowickiego Centrum Usług Zdrowotnych - ZOZ S.A. – TOMOGRAFIA KOMPUTEROWA:

Lp	Nazwa przedmiotu zamówienia	j.m.	Ilość j.m.
1	Wążek do pompy do wstrzykiwacza automatycznego Ulrich CT Motion * Sterylny wążek pompy wyposażony w trzy igły przebijające środki z kontrastem i NaCl, zabezpieczone kapturkami ochronnymi. Elementy wężka umożliwiają monitorowanie ciśnienia w systemie wężków. Wążek zawiera zintegrowany filtr cząsteczkowy w czujniku ciśnienia. Wbudowany zawór zwrotny na jednym końcu wężka. Czas pracy na wężku pompy wynosi do 24 godzin niezależnie od ilości przebytych iniekcji. Bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP). Informacja o braku ftalanów potwierdzona w instrukcji obsługi dołączanej do każdego opakowania zbiorczego	szt.	360
2	Wążek pacjenta do automatycznego wstrzykiwacza firmy Ulrich* Sterylny wążek pacjenta, długość 250 cm, dwa zawory zwrotne, złącze luer lock. Bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP). Informacja o braku ftalanów potwierdzona w instrukcji obsługi dołączanej do każdego opakowania zbiorczego.	szt.	2400

* w okresie gwarancji producent sprzętu wymaga stosowania wężków firmy Ulrich, stosowanie innych wężków w momencie „awarii” skutkuje utratą gwarancji

Zamawiający dopuszcza produkty równoważne (z wyjątkiem produktów oznaczonych**, dla których Zamawiający nie dopuszcza produktów równoważnych), zgodnie z którym wskazane w ww. tabeli produkty wzorcowe mają charakter jedynie przykładowy. Pod pojęciem równoważności Zamawiający rozumie produkty o parametrach jakościowych i funkcjonalnych, nie gorszych niż wskazane w specyfikacji. Ustala się kryteria równoważności: produkt o tym samym składzie, dawce i postaci jak asortyment przedstawiony w ust. 3.

Opis zaproponowanych przez Wykonawcę rozwiązań równoważnych powinien być dołączony do oferty i musi być na tyle szczegółowy, żeby Zamawiający przy ocenie oferty mógł ocenić spełnienie wymagań dotyczących ich parametrów jakościowych i funkcjonalnych oraz rozstrzygnąć, czy zaproponowane rozwiązania są równoważne. Oznacza to, że na Wykonawcy spoczywa obowiązek wykazania, że zaoferowany przez niego asortyment jest równoważny w stosunku do opisanego przez Zamawiającego.

4. Podane w ust. 3 pkt 1, 2 i pkt 3 ilości asortymentu są wielkościami szacunkowymi, przyjętymi dla celu porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej oferty. Wykonawcy, z którym Zamawiający podpisze umowę nie służy roszczenie o realizację dostawy w wielkościach podanych w wykazie, o którym mowa w ust. 3 pkt 1, 2 i pkt 3.

5. Wskazane w ust. 3 pkt 1, 2 i pkt 3 ilości są prognozowanym zapotrzebowaniem Zamawiającego w okresie realizacji, tj. od dnia podpisania umowy na okres 12 miesięcy.

6. Rozliczenia pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym dokonywane będą na podstawie faktycznie zakupionych przez Zamawiającego produktów leczniczych, suplementów diety i wyrobów medycznych.

7. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niezrealizowania zakupu wszystkich produktów leczniczych, suplementów diety i wyrobów medycznych wyszczególnionych w SWZ.

8. Zamawiający dopuszcza wycenę produktów w opakowaniu innej wielkości niż żądana w Formularzu cenowym. Zaoferowane opakowanie należy przeliczyć z ilością podaną w Formularzu cenowym. W przypadku, gdy z przeliczeń wyjdzie ilość ułamkowa należy wpisać ilość do dwóch miejsc po przecinku. Jeżeli parametr miejsca setnego jest poniżej 5 to parametr dziesiętny zaokrągla się w dół, a jeśli parametr miejsca setnego jest 5 i powyżej to parametr dziesiętny zaokrągla się w górę.

9. Produkty lecznicze, suplementy diety i wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą być dopuszczone do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 750 z późn. zmianami) oraz ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 1620 z późn. zmianami).

10. Wykonawca winien posiadać wszelkie wymagane prawem dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP dla oferowanych produktów oraz dostarczyć je na każde żądanie Zamawiającego.

11. Wykonawca winien posiadać zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego, jeżeli dotyczy.

12. W przypadku leków refundowanych Wykonawca zobowiązany jest do stosowania 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 z późn. zmianami).

13. Data ważności i numer serii produktu leczniczego, suplementu diety i wyrobu medycznego musi być oznaczona na każdym opakowaniu z zastrzeżeniem jak w ust. 24.

14. Do dostawy dołączona będzie faktura VAT w formie papierowej.

15. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy, np.: zakończenia produkcji, czasowego wstrzymania produkcji, braku importu do Polski, Wykonawca niezwłocznie zaproponuje Zamawiającemu inne, dostępne w obrocie produkty o takiej samej nazwie międzynarodowej i postaci /o takich samych parametrach.

16. W przypadku odstąpienia w trakcie realizacji umowy od refundacji leku objętego umową, na podstawie decyzji administracyjnej Ministra Zdrowia wydanej w oparciu o ustawę z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, Zamawiający wymaga zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnym z nazwą międzynarodową przedmiotu zamówienia wykazaną przez Zamawiającego w Formularzu cenowym, a objętego aktualną refundacją zgodnie z obowiązującymi Obwieszczeniami Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w cenie zgodnej z obowiązującymi obwieszczeniami, o których mowa powyżej. Zmiana ta wymaga powiadomieniu pisemnego Zamawiającego, wymaga podpisania aneksu do umowy.

17. W przypadku niezrealizowania zamówienia w terminie, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu u innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.

18. W trakcie obowiązywania umowy dopuszcza się również w uzasadnionych wypadkach zmianę wielkości opakowania dostarczanych produktów z zachowaniem zasady proporcjonalności. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk) produktów objętych przedmiotem zamówienia. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji Zamawiającego.

19. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania produktów leczniczych do Zamawiającego w terminie do 48 godzin od złożenia zamówienia, niezależnie od jego wielkości, z wniesieniem do odpowiednich pomieszczeń. Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie w formie faksu, telefonicznie, modemem lub mailowo.

Za krótszy termin dostawy od maksymalnego Zamawiający przyzna dodatkowe punkty, zgodnie z kryterium oceny.

20. Zaproponowany przedmiot umowy będzie dostarczany Zamawiającemu przez cały okres obowiązywania umowy.

21. Sprzedaż będzie realizowana przez okres trwania umowy.

22. Dostawa przedmiotu umowy będzie się odbywała każdorazowo na koszt i ryzyko Wykonawcy, tzn. dostarczanie zamówionego towaru do siedziby firmy wskazanej w zamówieniu wraz z wniesieniem do pomieszczeń magazynowych PCUZ – ZOZ S.A.

23. Zamawiający dopuszcza możliwość udzielania zamówień dodatkowych i uzupełniających polegających na zwiększeniu bieżących dostaw, przy czym łączna wartość zamawianych dodatkowo lub uzupełniających produktów w ramach umowy nie może przekroczyć 20% wartości zamówienia.

24. Opakowania zbiorcze oraz jednostkowe wszystkich produktów (nie tylko leczniczych) muszą posiadać czytelną nazwę producenta/podmiotu odpowiedzialnego/autoryzowanego przedstawiciela oraz serię i datę ważności;

25. Opakowanie zbiorcze, w których Wykonawca dostarczy przedmiot umowy, muszą zostać oznaczone nazwą (firmą) oraz pełnym adresem Wykonawcy.

26. Dostarczony przedmiot umowy, w tym m. in.: produkty lecznicze, suplementy diety i wyroby medyczne, powinny posiadać co najmniej 12-miesięczny okres przydatności do użytku, licząc od dnia dostawy, z zastrzeżeniem jak w ust. 27.

27. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności niż określony w ust. 26, nie mniej niż 3 miesiące, mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

