

Łódź, dnia 23 grudnia 2019 roku

Prezes Krajowej Izby Odwoławczej

ul. Postępu 17A

02 – 676 Warszawa

Zamawiający:

Szpital Uniwersytecki w Krakowie,

ul. Kopernika 36, 31-501 Kraków

Tel.: tel. (12) 424 70 72, Faks: +48 124247072

e-mail: kkwalczyk@su.krakow.pl

Odwołujący:

AbbVie sp. z o.o.

ul. Postępu 21B, 02-676 Warszawa

zastępowana przez:

dr Annę Banaszewską

Kancelaria Prawo Gospodarka Zdrowie Modro sp. k.

ul. Sienkiewicza 85/87 lok. 12.08, 90-057 Łódź

DOTYCZY: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (zgodnie z art. 39 (i nast.) ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych) o wartości zamówienia przekraczającej równoważność kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, którego przedmiotem pn. „Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie”, znak sprawy: DFP.271.106.2019.KK (opublikowano w D.Urz. UE ogłoszenie nr 2019/S 244-599618).

ODWOŁANIE

Działając w imieniu AbbVie spółki z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie, w powołaniu na pełnomocnictwo udzielone w dniu 20 grudnia 2019 roku, którego odpis przedkładałam w załączeniu, na podstawie **art. 180 ust. 1** ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm., dalej jako ustawa PZP), wnoszę odwołanie od czynności zamawiającego w zadaniu częściowym nr 23 przedmiotowego postępowania, tj.

1. zaniechania czynności polegającej na wskazaniu wszystkich elementów niezbędnych do sporządzenia oferty, tj. wskazaniu ilości i rodzaju aparatów do znieczuleń posiadanych przez Zamawiającego, skoro Zamawiający w zastrzeżeniu do OPZ zadania 23 (Załącznik nr 1a do SIWZ) żąda „udostępnienia w ramach wynagrodzenia parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala”;
2. zaniechania czynności określenia warunków umowy jakie będą obowiązywały Zamawiającego i Wykonawcę w związku z „udostępnieniem” tj. zasady odpowiedzialności za przeprowadzenie

- kalibracji, napraw serwisowych i napraw nieobjętych usługami serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody, warunki dostawy i zwrotu „udostępnianych” parowników.
3. zaniechania czynności precyzyjnego wskazania liczby parowników, Zamawiający posługuje się określa liczbę parowników jako „55-65 sztuk”, co dla 10 sztuk parowników daje w ostatecznej wycenie różnicę od 35 000 do 140 000 PLN w zależności od posiadanych aparatów do znieczuleń;
 4. czynności opisanego przedmiotu zamówienia w sposób niejasny za pomocą niedostatecznie dokładnych określeń, bowiem Zamawiający w treści pkt 3.9 SIWZ wskazuje, że *„Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w ramach wynagrodzenia parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt (o ile zaoferuje rozwiązanie oparte na adapterach wielokrotnego użytku)”*, natomiast w załączniku 1a OPZ dla części 23 *„Zamawiający wymaga aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt”* w konsekwencji niejasnym jest czy żądanie dostarczenia parowników kompatybilnych z aparatami do znieczuleń będącymi w posiadaniu zamawiającego dotyczy wszystkich wykonawców (tak zgodnie z OPZ do zadania częściowego nr 23 w załączniku 1a do SIWZ), czy też wyłącznie tych wykonawców, którzy oferują rozwiązania oparte na adapterach wielokrotnego użytku (tak zgodnie z pkt 3.9 SIWZ), Poprzez co Wykonawca nie może uzyskać pewności co do żądań Zamawiającego, a tym samym przygotować oferty zgodnej z treścią SIWZ.
 5. czynności naruszającego zasady uczciwej konkurencji i nieproporcjonalnego, a w konsekwencji niezgodnego z przepisami ustawy PZP, określenia dla zadania częściowego nr 23 kryterium jakości „B” zgodnie z którym *„Punkty w kryterium „Jakość (B)” zostaną przyznane w oparciu o informacje posiadające potwierdzenie w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego odnośnie specjalnych środków ostrożności podczas przechowywania produktu leczniczego:*
 - *Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C - otrzyma 0 punktów.*
 - *Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu – otrzyma 5 punktów”.*

Zaskarżonym czynnościom **zarzucam:**

1. **naruszenie art. 7 ust. 1 w zw. z art. 29 ust.1 ustawy PZP, tj. naruszenie zasady przejrzystości postępowania poprzez zaniechanie określenia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty tj.:**
 - a. **zaniechanie wskazania ilości danego modelu aparatów do znieczuleń, skoro Zamawiający w treści zastrzeżenia do OPZ zadania 23 żąda dostarczenia parowników kompatybilnych z aparatami do znieczuleń będących na wyposażeniu Zamawiającego;**
 - b. **zaniechanie precyzyjnego określenia liczby żądanych parowników, bowiem wykonawca nie ma możliwości kalkulacji ryzyka, skoro waha się ono w granicach „55-65” parowników, czyli może skutkować różnicą w wycenie kosztu wykonania umowy od 35 000 do 140 000 PLN, w zależności od rodzaju i ilości aparatów;**
 - c. **zaniechanie określenia podstawy prawnej „udostępnienia” parowników oraz warunków umowy regulującej zasady odpowiedzialności i koszty udostępnienia parowników (kalibracja, naprawy serwisowych i naprawy nieobjęte usługami**

serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody, warunki dostawy i zwrotu „udostępnianych” parowników)

2. **naruszenie art. 7 ust. 1 w zw. z art. 29 ust.1 ustawy PZP, tj. naruszenie zasady przejrzystości postępowania poprzez czynność opisaną przedmiotem zamówienia w sposób niejasny za pomocą niedostatecznie dokładnych określeń**, bowiem Zamawiający tak sporządził SIWZ, że jest ona wewnętrznie niespójna, skoro punkt 3.9 SIWZ wskazuje, że „Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w ramach wynagrodzenia parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt (o ile zaoferuje rozwiązanie oparte na adapterach wielokrotnego użytku)”, zaś załącznik 1a OPZ dla części 23 wskazuje, że „Zamawiający wymaga aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt”.

3. **naruszenie art. 7 ust. 1 w zw. z art. 91 ust. 2 ustawy PZP, tj. naruszenie zasady uczciwej konkurencji poprzez określenie dla zadania częściowego nr 23 wyłącznie w celu faworyzowania wykonawcy Baxter kryterium oceny ofert opisanego jako „Jakość B” zgodnie z którym „Punkty w kryterium „Jakość (B)” zostaną przyznane w oparciu o informacje posiadające potwierdzenie w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego odnośnie specjalnych środków ostrożności podczas przechowywania produktu leczniczego:**

- Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C - otrzyma 0 punktów.
- Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu – otrzyma 5 punktów”, mimo że w przypadku żadnego innego leku zamawianego w tym postępowaniu, również gazów wziętych takie kryterium nie zostało zastosowane, zaś prawdopodobieństwo osiągnięcia w magazynie apteki temperatury powyżej 25 stopni Celsjusza jest prawie niemożliwe, tym bardziej że Zamawiający zgodnie z przepisami prawa farmaceutycznego ma obowiązek monitorowania temperatury magazynu apteki, a większość leków posiada zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wymaganie przechowywania w temperaturze pokojowej a zatem do 25 stopni Celsjusza.

W związku z powyższym, **wnoszę o:**

1. na podstawie art. 190 ust. 1 i 3 PZP dopuszczenie i przeprowadzenie dowodu z dokumentów załączonych do niniejszego odwołania na okoliczności wskazane w jego treści.
2. zobowiązanie Zamawiającego przez Izbę do przedłożenia dokumentu – monitoring temperatury w magazynie apteki wraz z oryginałem do okazania na rozprawie z okresu ostatnich 12 miesięcy, a następnie dopuszczenie i przeprowadzenie dowodu z przedłożonego dokumentu na okoliczność potwierdzenia, że temperatura w magazynie apteki nie przewyższa 25 stopni Celsjusza.
3. zobowiązanie Zamawiającego przez Izbę do przedłożenia dowodu z paszportów aparatów do znieczuleń posiadanych przez Zamawiającego i zgłoszonych w NFZ za pośrednictwem System Zarządzania Obiegiem Informacji na okoliczność potwierdzenia ilości i rodzaju aparatów do znieczuleń znajdujących się na wyposażeniu szpitala, które faktycznie Zamawiający wykorzystuje do udzielania świadczeń opieki zdrowotnej.
4. **nakazanie Zamawiającemu:**

- 1) określenia w treści SIWZ liczby danego modelu aparatów do znieczuleń znajdujących się na wyposażeniu szpitala Zamawiającego;
 - 2) precyzyjnego określenia liczby żądanych parowników oraz ujawnienia liczby i rodzaju parowników do sevofluranu posiadanych przez Zamawiającego i będących własnością szpitala;
 - 3) określenia warunków umowy normującej zasady korzystania z parowników w tym kalibracji, napraw serwisowych i napraw nieobjętych usługami serwisowymi, zasady odpowiedzialności za szkody, warunki dostawy i zwrotu „udostępnianych” parowników;
 - 4) usunięcia z kryterium oceny ofert kryterium „jakości B” i przyznanie kryterium „Jakość A” 10 punktów;
 - 5) doprecyzowanie punktu 3.9 SIWZ i OPZ w części 23 załącznik nr 1a do SIWZ, tak aby żądania Zamawiającego były spójne, jednoznaczne i zrozumiałe.
5. zasądzenie od Zamawiającego na rzecz Odwołującego kosztów zastępstwa procesowego i dojazdu na rozprawę powiększonych o wysokość opłaty skarbowej uiszczonej od udzielonego pełnomocnictwa, według norm przepisanych.

INTERES PRAWNY:

Odwołujący ma interes w złożeniu odwołania, albowiem ma zamiar uczestniczyć w przedmiotowym postępowaniu jednakże na skutek zaniechania czynności wymaganych PZP przez Zamawiającego, Wykonawca nie jest w stanie sporządzić oferty uwzględniającej wszystkie okoliczności niezbędne do przygotowania oferty jak i skalkulować ryzyko związane z wykonywaniem umowy, choćby dlatego że na podstawie wadliwego OPZ w zakresie zadania częściowego nr 23 wykonawca nie ma możliwości przewidzenia ewentualnych kosztów związanych z „użyczeniem” parowników kompatybilnych do aparatów posiadanych przez Zamawiającego, skoro Zamawiający nie wyjawiał ani ich ilości ani rodzaju. Ponadto Zamawiający określając kryteria oceny ofert w sposób preferujący wykonawcę Baxter pozbawia Odwołującego możliwości uczestniczenia w postępowaniu na zasadach uczciwej konkurencji. Dalej należy podkreślić, że Zamawiający pozbawia Odwołującego realnej szansy na uzyskanie zamówienia w zakresie zadania częściowego nr 23, bowiem zaprzepaszcza tę szansę niezgodnymi z przepisami czynnościami zamawiającego do których zamawiający jest zobowiązany oraz czynnością niezgodną z prawem. Nadto Zamawiający niewątpliwie naraża Odwołującego na stratę wynikającą z nieprawidłowego oszacowania kosztu związanego z przygotowaniem oferty, skoro Zamawiający nie uwzględnił wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty.

Zatem wskazany przez Odwołującego interes w złożeniu odwołania niewątpliwie wypełnia przesłanki możliwości skorzystania ze środków ochrony prawnej w świetle przepisu **art. 179** ustawy PZP.

TERMIN:

Zamawiający w dniu 18 grudnia 2019 roku opublikował na stronie Zamawiającego ogłoszenie o zamówieniu oraz SIWZ wraz z załącznikami. Zgodnie z art. 182 ust. 2 pkt 1 PZP termin na wniesienie odwołania wynosi 10 dni od dnia zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej - jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8. Mając na uwadze datę publikacji SIWZ wraz z załącznikami, należy wskazać, że termin do wniesienia odwołania, o którym mowa w art. 182 ust. 1 pkt 1 PZP, został przez

Odwołującego dochowany. W konsekwencji powyższego należy wskazać, iż niniejsze odwołanie zostało wniesione w terminie.

Dowód:

1. *Print screen Strony Zamawiającego ujawniającej daty publikacji SIWZ wraz z załącznikami.*
2. *Kopia strony Zamawiającego ujawniająca daty publikacji wszystkich dokumentów w ww. postępowaniu.*

UZASADNIENIE

OPIS STANU FAKTYCZNEGO

Zamawiający ogłosił postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego (zgodnie z art. 39 (i nast.) ustawy PZP) o wartości zamówienia przekraczającej równoważność kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, którego przedmiotem jest „Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie”, znak sprawy: DFP.271.106.2019.KK. Przedmiot postępowania został podzielony przez Zamawiającego na 64 części. W ramach zadania częściowego oznaczonego nr 23 Zamawiający wymagał dostarczenia produktu leczniczego opisanego w następujący sposób:

Część nr:

ARKUSZ CENOWY

Cena brutto: - zł

Pos.	Skład	Dawka	Postać /Opakowanie	Ilość	Nazwa handlowa / Dawka / Postać /Opakowanie	Podmiot Odpowiedzialny	Skład	Kod EAN	Ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym	Oferowana ilość opakowań jednostkowych	Cena brutto jednego opakowania jednostkowego	Wartość brutto pozycji
1.	Sevofluram**s	250 ml	plyn wziewny w bezpiecznym opakowaniu z tworzywa sztucznego lub aluminium, ze specjalnym systemem napełniania parownika	2 700	szuk	Nazwa handlowa: Dawka: Postać/ Opakowanie:				6,00		- zł

** Zamawiający wymaga aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt.
** w przypadku zaoferowania produktu leczniczego z systemem do napełniania parownika wykorzystującym adapter wielokrotnego użytku, Zamawiający wymaga dostawy minimum 2 sztuk adapterów na dostarczony parownik wraz z dostawą parowników, a następnie do każdej dostawy leku w ilości minimum 1 adapter na 12 butelek Sevofluramu
środki ostrożności podczas przełowywania potwierdzone w CHPL

W konsekwencji Zamawiający żąda, aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt.

Dodatkowo należy wskazać, że treść pkt 3.9 SIWZ jest niespójna z OPZ dla zadania 23 zawartym w załączniku nr 1a do SIWZ, poprzez co Wykonawca nie wie czy ma czy też nie ma obowiązku dostarczyć ww. parowników, bowiem:

- zgodnie z pkt 3.9 SIWZ „Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w ramach wynagrodzenia parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt (o ile zaoferuje rozwiązanie oparte na adapterach wielokrotnego użytku)”

- zgodnie z OPZ dla zadania 23 załącznik 1a do SIWZ: „Zamawiający wymaga, aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt”.

Jednocześnie Zamawiający nie określa jakiego rodzaju aparaty do znieczuleń znajdują się na wyposażeniu szpitala, tymczasem na rynku są dostępne następujące rodzaje aparatów do znieczuleń a dla każdego z nich cena parownika jest inna:

Rodzaj aparatu do znieczulenia (producent)	Rodzaj kompatybilnych parowników	Cena 1 parownika netto (średniorynkowa)
Drager	Vapor 2000	3800
Drager Perseusz A 500	Vapor 3000	8000
Iflow Maquet	Maquet	14000
Aysis	GE	12000
Drager (fabius, Primus Julian)	Penlon	3500
Ohmeda Datex (aestiva, Aespire, Avance CS2)	Penlon	3500

W konsekwencji koszt parowników jakich żąda Zamawiający może wahać się:

- Dla 55 parowników od 192 500 PLN netto do 770 000 PLN netto lub też wynosić 0 PLN;
- Dla 65 parowników od 227 500 PLN netto do 910 000 PLN netto, lub też wynosić 0 PLN.

Tym samym nie posiadając wiedzy na temat rodzaju aparatów do znieczuleń jakie znajdują się na wyposażeniu szpitala Zamawiającego, Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć czy ile i jakie parowniki będzie musiał dokupić w celu wykonania umowy uzyskanej na podstawie niniejszego postępowania.

Dowód:

1. SIWZ
2. Załącznik nr 1a do SIWZ

Dodatkowo Zamawiający precyzuje kryterium oceny ofert dla kryterium „jakość B” w sposób faworyzujący wykonawcę Baxter, a zatem niezgodny z PZP, wykorzystując do tego celu warunki opisane w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter i Sevoflurane dotyczące temperatury, które są nieistotne w świetle przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne regulujących zasady monitorowania temperatury w magazynie apteki.

„Punkty w kryterium „Jakość (B)” zostaną przyznane w oparciu o informacje posiadające potwierdzenie w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego odnośnie specjalnych środków ostrożności podczas przechowywania produktu leczniczego:

- Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C - otrzyma 0 punktów.
- Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu – otrzyma 5 punktów”;

Podczas gdy w przypadku żadnego innego leku zamawianego w tym postępowaniu, również gazów wziętych takie kryterium nie zostało zastosowane. Ponadto prawdopodobieństwo osiągnięcia w magazynie apteki temperatury powyżej 25 stopni Celsjusza jest prawie niemożliwe, tym bardziej że Zamawiający zgodnie z przepisami prawa farmaceutycznego ma obowiązek monitorowania temperatury magazynu apteki, a większość leków posiada zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wymaganie przechowywania w temperaturze pokojowej a zatem do 25 stopni Celsjusza.

Dowód:

1. SIWZ;
2. Przedłożony przez Zamawiającego, w związku ze zobowiązaniem Izby, dokument – monitoring temperatury w magazynie apteki wraz z oryginałem do okazania na rozprawie z okresu ostatnich 12 miesięcy, na okoliczność potwierdzenia, że temperatura w magazynie apteki nie przewyższa 25 stopni Celsjusza.

OPIS STANU PRAWNEGO

Ad Zarzut 1 i 2.

Opis przedmiotu zamówienia stanowi obligatoryjny element każdej SIWZ (art. 36 ust. 1 pkt 3 PZP). Dokonanie opisu przedmiotu zamówienia jest z jednej strony obowiązkiem zamawiającego, z drugiej zaś jego uprawnieniem. Sporządzony przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz stanowi o istotnych postanowieniach umowy. Na jego podstawie wykonawcy zainteresowani udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego przygotowują ofertę. Stąd też art. 29 ust. 1 PZP nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Oznacza to, że na zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanie wystarczająco precyzyjnych, szczegółowych i zrozumiałych dla wykonawców z danej branży określeń. Wykonawcy składający ofertę muszą być świadomi rzeczywistego zakresu zamówienia, jego warunków oraz okoliczności wpływających na jego realizację. Na podstawie opisu przedmiotu zamówienia dokonują obliczenia ceny za wykonanie zamówienia.

Niepełny i nieprecyzyjny opis przedmiotu zamówienia, nieuwzględniający wszystkich okoliczności i wymagań mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty narusza art. 29 ust. 1 PZP, a zarazem narusza zasady uczciwej konkurencji, o których mowa w art. 29 ust. 2 PZP i stanowi podstawę do wniesienia przez wykonawcę odwołania do KIO. W jednym z wyroków KIO wskazała, że obowiązkiem zamawiającego jest podjęcie wszelkich możliwych środków w celu wyeliminowania elementu niepewności wykonawców co do przedmiotu zamówienia poprzez maksymalnie jednoznaczne i wyczerpujące określenie przedmiotu zamówienia. Nie może usprawiedliwiać braku wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia stwierdzenie, że wykonawca winien uwzględnić w wycenie zamówienia wszystkie ryzyka. Podkreślić bowiem należy, że wycena ryzyk związanych z wykonaniem zamówienia może być niemożliwa właśnie ze względu na niewłaściwy opis przedmiotu zamówienia. Nie można bowiem wyliczyć ewentualnego kosztu ryzyka,

którego wykonawca nie ma możliwości zidentyfikować z uwagi na brak odpowiedniej i wyczerpującej informacji w SIWZ (wyr. KIO z 18.5.2015 r., KIO 897/15, Legalis).

"Zamawiający winien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jaki produkt i na jakich warunkach mogą zaoferować, aby spełniał wymagania SIWZ. Niezbędne jest, aby opis przedmiotu zamówienia był sporządzony w sposób jasny, zrozumiały i zawierający wszystkie elementy niezbędne do prawidłowego sporządzenia oferty" (wyr. KIO z 20.4.2017 r., KIO 641/17, Legalis).

Dodatkowo należy wskazać, że SIWZ, która jest wewnętrznie sprzeczna i niejasna nie odpowiada naczelnej zasadzie organizacji postępowania o udzielenie Zamówienia publicznego tj. zgodnie z zasadą przejrzystości postępowania. Jak wskazuje się w orzecznictwie TSUE, zasada przejrzystości postępowania oznacza, że wszystkie warunki i zasady postępowania przetargowego powinny być zapisane w ogłoszeniu o zamówieniu lub w SIWZ w sposób jasny, precyzyjny i jednoznaczny, który po pierwsze, pozwoli wszystkim rozsądnie poinformowanym i wykazującym zwykłą staranność oferentom na zrozumienie ich dokładnego zakresu i dokonanie ich wykładni w taki sam sposób, a po drugie, umożliwi instytucji zamawiającej faktyczne sprawdzenie, czy oferty odpowiadają kryteriom, którym podlega dany przetarg. Obowiązek zapewnienia przejrzystości postępowania ma na celu zagwarantowanie braku faworyzowania i arbitralnego traktowania ze strony instytucji zamawiającej. Oznacza również zakaz wyciągania negatywnych konsekwencji wobec wykonawcy wskutek niedopełnienia przez niego obowiązku, który nie wynika wyraźnie z dokumentacji przetargowej lub obowiązujących przepisów prawa krajowego, lecz jedynie z wykładni tych przepisów lub dokumentacji, a także z uzupełniania przez krajowe organy lub sądownictwo występujących w tej dokumentacji luk (por. post. TSUE z 13.7.2017 r., Saferoad Grawil sp. z o.o. i Saferoad Kabex sp. z o.o. v. Generalna Dyrekcja Dróg Krajowych i Autostrad, Oddział w Poznaniu, C-35/17; wyr. TSUE z: 2.6.2016 r. Pizzo v. CRGT Srl, C-27/15, Legalis; 7.4.2016 r., Partner Apelski Dariusz v. Zarządowi Oczyszczania Miasta, C-324/14, MoP 2016, Nr 11, s. 570; oraz 10.5.2012 r., Komisja Europejska v. Królestwo Niderlandów, C-368/10, Legalis). **Tymczasem zgodnie z OPZ wskazanym przez Zamawiającego każda oferta zawierająca parowniki niekompatybilne z aparatami do znieczuleń znajdującymi się na wyposażeniu szpitala Zamawiającego, podlega odrzuceniu na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 PZP jako niezgodna z treścią SIWZ.**

Wykonawca nie ma ani obowiązku, ani możliwości przewidzenia wymagań Zamawiającego niewskazanych w treści SIWZ, to na zamawiającym ciąży obowiązek takiego opracowania dokumentacji przetargowej, aby wykonawca nie był obciążany konsekwencjami jej nienależytego sporządzenia, w szczególności opis zamówienia nie powinien być ogólny, szacunkowy i niedookreślony, wzajemnie niespójny, przenoszący na wykonawców składających ofertę ciężar jego dookreślenia. Zamawiający nie może pozostawić domyślności wykonawcy w zakresie przedmiotu zamówienia, ponieważ prowadzi to do składania ofert nieporównywalnych co do rozmiarów świadczeń i ich wyceny. Takie działanie zamawiającego mogłoby być uznane za nadużycie praw podmiotowych mających antykonkurencyjny charakter. Z nieprecyzyjnych zapisów zamawiający nie może wywodzić ujemnych skutków dla wykonawców, a wątpliwości w tym zakresie muszą być tłumaczone na ich korzyść (tak wyr. KIO z 27.2.2012 r., KIO 218/12, niepubl.). Opis przedmiotu zamówienia powinien więc uwzględniać wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, w tym także na umożliwienie oszacowania ceny

oferty w stosunku do oznaczonego przedmiotu zamówienia (tak wyr. KIO z 25.11.2015 r., KIO 2479/15, Legalis).

Przenosząc powyższe rozważania prawne na grunt przedmiotowej sprawy, stwierdzić należy, iż Zamawiający precyzując żądanie dostarczenia parowników kompatybilnych z aparatami do znieczuleń znajdującymi się w posiadaniu Zamawiającego i nie wskazując jednocześnie ani liczby ani rodzaju tych aparatów naraża Wykonawcę na ryzyko straty w wysokości nawet 910 000 PLN w przypadku gdyby okazało się, że wszystkie aparaty do znieczuleń znajdujące się na wyposażeniu Zamawiającego to aparaty firmy Maquet, do których jeden parownik kosztuje 14 000 PLN, zaś Zamawiający żądałby nie 55 a 65 parowników.

Ad Zarzut 3

Nadrzędną zasadą postępowania jest zasada uczciwej konkurencji, przejawiająca się nie tylko w zakresie wymagań co do opisu przedmiotu zamówienia, ale również w określaniu kryteriów oceny ofert, mimo że ustawodawca nie określił tego wymagania wprost w treści przepisu art. 91 PZP, to jednak nie należy w tym zakresie czynić żadnych wyłomów od zasad generalnych organizacji postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Przyjmuje się, że kryteria oceny ofert to mierniki służące za podstawę oceny ofert złożonych w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, umożliwiające sprawiedliwe porównanie ofert oraz gwarantujące wybór oferty rzeczywiście najkorzystniejszej. Zgodnie z wypracowanymi na gruncie orzecznictwa TSUE wytycznymi co do formułowania kryteriów oceny nie mogą one przyznawać zamawiającemu bezwzględnej swobody wyboru, a także powinny być związane z przedmiotem zamówienia, wyraźnie wskazane w dokumentacji zamówienia (SIWZ) lub ogłoszeniu o zamówieniu, zgodnie z podstawowymi zasadami prawa wspólnotowego (w szczególności z zasadą niedyskryminacji). Dodatkowo przyjmuje się, że muszą im towarzyszyć wymagania, które pozwalają na efektywną weryfikację dokładności informacji zawartych w ofertach. Określenie na gruncie unijnym uniwersalnej procedury oceny ofert i obiektywnych kryteriów, według których ocena ma być dokonywana, ma na celu zapewnienie przejrzystości tej fazy postępowania, pewność prawną oraz standaryzację wszystkich postępowań o udzielenie zamówień publicznych. Kryteria mają zagwarantować wykonawcom już na etapie przygotowywania oferty możliwość jednoznacznego przewidzenia, które aspekty oferty są najważniejsze dla zamawiającego i jak będą one oceniane.

Wybór kryteriów nie może być więc dowolny i zależny od nieograniczonego uznania podmiotu zamawiającego. Muszą one mieć charakter obiektywny, nienaruszający zasady równego traktowania wszystkich wykonawców i powinny być stosowane dokładnie w ten sam sposób wobec wszystkich ofert.

Zamawiający, sporządzając opis kryteriów oceny ofert, powinien mieć również na uwadze, że powinny one mieć swoje uzasadnienie ekonomiczne oraz jakościowe, co implikuje konieczny związek kryteriów z opisem przedmiotu zamówienia. Za takie nieuzasadnione kryterium Izba uznała m.in. zaoferowanie „całodobowej gotowości do reagowania w ciągu określonego czasu od zgłoszenia na reklamacje i inne zgłoszenia w związku z realizacją umowy” o wadze 12% przy najwyższym punktowaniu oferowanej reakcji w przedziale do 15 minut, a najniższym – w przedziale powyżej 1 godziny od zgłoszenia. Tymczasem przedmiotem

zamówienia był odbiór odpadów od właścicieli nieruchomości, a opracowany przez zamawiającego harmonogram przewidywał odbiór odpadów z częstotliwością nie większą niż raz w tygodniu, w wyjątkowych przypadkach częściej niż raz w tygodniu. „Zatem, w ocenie Izby, kryterium odnoszące się do zaoferowania całodobowej gotowości do reagowania na reklamacje i inne zgłoszenia – po pierwsze całodobowo, po drugie w tak krótkim czasie (15 minut, godzina od zgłoszenia), po trzecie z wagą aż 12 % – nie jest niczym uzasadnione. W żaden sposób też nie powoduje, że oferta, w której owa gotowość zostanie zaoferowana, będzie w jakikolwiek praktyczny sposób lepsza od oferty, w której reakcja na reklamacje i zgłoszenia nie będzie całodobowa i dłuższa niż godzinę (notabene – Zamawiający nieprawidłowo wskazał, iż zamierza przyznać 5 punktów wszystkim wykonawcom, którzy zaoferują reakcję dłuższą niż 1 godzina od zgłoszenia, bez określenia maksymalnego zadeklarowanego czasu, który będzie punktowany w tym kryterium). Kryterium takie nie ma więc uzasadnienia ani ekonomicznego, ani jakościowego i nie zmierza w sposób racjonalny do wyboru oferty najkorzystniejszej. Narusza więc art. 91 ustawy Prawo zamówień publicznych w zakresie, w jakim został on ustanowiony w celu wyboru oferty rzeczywiście najkorzystniejszej, jak również zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz zasadę przejrzystości postępowania (art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych)” (wyrok KIO z 30.06.2017r., KIO 1265/17).

Przenosząc powyższe rozważania na grunt niniejszego postępowania należy podkreślić, że Zamawiający formułując kryterium oceny ofert na podstawie warunków przechowywania leków w temperaturze do i powyżej 25 stopni Celsjusza, wyłącznie dla jednego spośród wszystkich 64 zadań częściowych, naruszył zasadę uczciwej konkurencji, bowiem:

1. Taka różnica wynika wprawdzie z treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Baxter i Sevorane, jednakże nie znajduje uzasadnienia w realiach pracy magazynu apteki szpitalnej;
2. Zamawiający ma obowiązek utrzymywać i monitorować temperaturę w magazynie apteki szpitalnej, bowiem leków które powinny być przechowywane w temperaturze do 25 stopni Celsjusza jest większość, zatem Zamawiający nie jest w stanie żadną miarą od tego obowiązku odejść;
3. Utrzymywanie i monitorowanie temperatury w aptece szpitalnej Zamawiającego wynika z przepisów prawa i nie jest uzależnione od woli Zamawiającego ani rodzaju leków, z tym zastrzeżeniem, że dla leków wymagających zimnego łańcucha dostaw Zamawiający ma obowiązek stworzyć warunki temperatury niższej.
4. Zamawiający nie udowodnił, jakoby temperatura w magazynie apteki szpitalnej mogła osiągać wartość wyższą niż 25 stopni Celsjusza.

Mając na uwadze powyższe argumenty należy wskazać, iż kryterium „Jakość B” zostało przez Zamawiającego określone wyłącznie w celu zapewnienia warunków bardziej preferencyjnych wykonawcy Baxter i jako takie kryterium to nie powinno ostać się w treści SIWZ.

Mając na uwadze powyższe wniesienie niniejszego odwołania jest zasadne i konieczne.

Załączniki:

1. Odpisy z Krajowego Rejestru Sądowego

2. Odpis potwierdzenia wpłaty wpisu
3. Pełnomocnictwo udzielone Annie Banaszewskiej
4. Odpis potwierdzenia wniesienia opłaty skarbowej od pełnomocnictwa
5. Potwierdzenie przekazania odwołania Zamawiającemu
6. Dokumenty wymienione w treści Odwołania



Wydruk informacji pobranej w trybie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze S dowym, posiada moc dokumentu wydawanego przez Centraln Informacj , nie wymaga podpisu i piecz ci.

CENTRALNA INFORMACJA KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO

KRAJOWY REJESTR S DOWY

Stan na dzie 23.12.2019 godz. 12:14:10

Numer KRS: 0000394107

Informacja odpowiadaj ca odpisowi pełnemu
Z REJESTRU PRZEDSI BIORCÓW

Nr wpisu	1	Data dokonania wpisu	22.08.2011
Opis		REJESTRACJA W KRAJOWYM REJESTRZE S DOWYM	
Sygnatura akt		WA.XII NS-REJ.KRS/25368/11/810	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	2	Data dokonania wpisu	23.04.2012
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XII NS-REJ.KRS/13057/12/639	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	3	Data dokonania wpisu	30.05.2012
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XII NS-REJ.KRS/18176/12/336	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	4	Data dokonania wpisu	12.09.2012
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/38241/12/483	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	5	Data dokonania wpisu	22.01.2013
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/636/13/985	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	6	Data dokonania wpisu	07.11.2013
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/51251/13/324	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	7	Data dokonania wpisu	19.12.2013
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/57523/13/892	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO	

		REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	8	Data dokonania wpisu	09.04.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/15513/15/407	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	9	Data dokonania wpisu	09.04.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/15513/15/407/NIP	
Oznaczenie s du		-----	
Nr wpisu	10	Data dokonania wpisu	15.04.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/16234/15/218	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	11	Data dokonania wpisu	05.05.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/19691/15/558	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	12	Data dokonania wpisu	05.05.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/19705/15/374	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	13	Data dokonania wpisu	15.07.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/32201/15/782	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	14	Data dokonania wpisu	18.11.2015
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/44519/15/763	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	15	Data dokonania wpisu	07.10.2016
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/48034/16/182	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	16	Data dokonania wpisu	23.08.2017
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/57926/17/511	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	17	Data dokonania wpisu	05.07.2018
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	

Sygnatura akt		RDF/299864/18/205	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	18	Data dokonania wpisu	05.07.2018
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/299865/18/606	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	19	Data dokonania wpisu	05.07.2018
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/299866/18/7	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	20	Data dokonania wpisu	05.07.2018
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/299867/18/408	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	21	Data dokonania wpisu	11.06.2019
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		WA.XIII NS-REJ.KRS/32856/19/10	
Oznaczenie s du		S D REJONOWY DLA M. ST. WARSZAWY W WARSZAWIE, XIII WYDZIAŁ GOSPODARCZY KRAJOWEGO REJESTRU S DOWEGO	
Nr wpisu	22	Data dokonania wpisu	11.07.2019
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/153897/19/26	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	23	Data dokonania wpisu	11.07.2019
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/153897/19/427	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	24	Data dokonania wpisu	11.07.2019
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/153897/19/828	
Oznaczenie s du		SYSTEM	
Nr wpisu	25	Data dokonania wpisu	11.07.2019
Opis		ZMIANA DANYCH W REJESTRZE	
Sygnatura akt		RDF/153897/19/229	
Oznaczenie s du		SYSTEM	

Dział 1

Rubryka 1 - Dane podmiotu			
Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
	wprow.	wykr.	
1.Oznaczenie formy prawnej	1	-	SPÓŁKA Z OGRANICZON ODPOWIEDZIALNO CI
2.Numer REGON/NIP	5	9	REGON: 145307074, NIP: ---
		9	-

3.Firma, pod którą spółka działa	1	2	BORAGE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
	2	-	ABBVIE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
4.Dane o wcześniejszej rejestracji	-	-	-----
5.Czy przedsiębiorca prowadzi działalność gospodarczą z innymi podmiotami na podstawie umowy spółki cywilnej?	1	-	NIE
6.Czy podmiot posiada status organizacji pożytku publicznego?	1	-	NIE

Rubryka 2 - Siedziba i adres podmiotu

Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawartość
	wprow.	wykr.	
1.Siedziba	1	-	kraj POLSKA, woj. MAZOWIECKIE, powiat M.ST. WARSZAWA, gmina M.ST. WARSZAWA, miejsc. WARSZAWA
2.Adres	1	3	ul. PL. PIŁSUDSKIEGO, nr 1, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 00-078, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
	3	-	ul. POST PU, nr 21B, lok. ---, miejsc. WARSZAWA, kod 02-676, poczta WARSZAWA, kraj POLSKA
3.Adres poczty elektronicznej	1	-	-----
4.Adres strony internetowej	1	-	-----

Rubryka 3 - Oddziały

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacje o umowie

Numer i nazwa pola	Nr kolejny w polu	Nr wpisu		Zawartość
		wprow.	wykr.	
1.Informacja o zawarciu lub zmianach umowy spółki	1	1	-	19.07.2011 R., REP. A-6507/2011 SPORZĄDZONY PRZEZ EWELINĘ STYGAR-JAROSIAŃSKĄ ASESOR NOTARIALNĄ, ZASTĘPCĄ DANUTY KOSIM-KRUSZEWSKIEJ NOTARIUSZ W WARSZAWIE, PROWADZĄCA KANCELARIĘ PRZY UL. SZAREJ 14/15.
	2	2	-	02.04.2012 R., REPERTORIUM A - 3895/2012, NOTARIUSZ MAREK WATRAKIEWICZ, UL. BOYA- ELEKSKIEGO 6 LOK.26, WARSZAWA ZMIENIONO: §2 UST.1 I UST.2, §4 UST.1, §12 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI
	3	4	-	06.08.2012, REP. A NR 10221/2012, ASESOR NOTARIALNY OLGA HUPERT, ZASTĘPCA NOTARIUSZA MARKA WATRAKIEWICZA, KANCELARIA NOTARIALNA W WARSZAWIE PRZY UL. BOYA- ELEKSKIEGO 6 LOK. 26 ZMIENIONO: § 6 UST. 2 AKTU ZAŁOŻYCIELSKIEGO SPÓŁKI

Rubryka 5

Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawartość
	wprow.	wykr.	
1.Czas, na jaki została utworzona spółka	1	-	NIEOZNACZONY
2.Oznaczenie pisma innego niż Monitor	-	-	-----

S dowy i Gospodarczy, przeznaczonego do ogłosze spółki			
3.Wspólnik mo e mie :	1	-	WI KSZ LICZB UDZIAŁÓW
4.Czy statut przyznaje uprawnienia osobiste okre lonym akcjonariuszom lub tytuły uczestnictwa w dochodach lub majtku spółki nie wynikaj cych z akcji?	-	-	*****
5.Czy obligatoriusze maj prawo do udziałów w zysku?	-	-	*****

Rubryka 6 - Sposób powstania spółki

Brak wpisów

Rubryka 7 - Dane wspólników

L.p.	Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
		wprow.	wykr.	
1	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	1	2	TMF MANAGEMENT POLAND SPÓŁKA Z OGRANICZON ODPOWIEDZIALNO CI
	2.Imiona	-	-	*****
	3.Numer PESEL/REGON	1	2	141349510
	4.Numer KRS	1	2	0000303299
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	1	2	100 UDZIAŁÓW O Ł CZNEJ WYSOKO CI 5.000,00 ZŁOTYCH
	6.Czy wspólnik posiada cało udziałów spółki?	1	2	TAK
2	1.Nazwisko / Nazwa lub firma	2	4	WCA PHARMACEUTICALS INVESTMENTS S.A R.L.
		4	-	ABBVIE INVESTMENTS S.A R.L.
	2.Imiona	-	-	*****
	3.Numer PESEL/REGON	-	-	-----
	4.Numer KRS	-	-	-----
	5.Posiadane przez wspólnika udziały	2	-	100 UDZIAŁÓW O Ł CZNEJ WARTO CI 5.000,00 ZŁOTYCH
	6.Czy wspólnik posiada cało udziałów spółki?	2	-	TAK

Rubryka 8 - Kapitał spółki

Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
	wprow.	wykr.	
1.Wysoko kapitału zakładowego	1	-	5 000,00 ZŁ

Rubryka 9 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 10 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Dział 2

Rubryka 1 - Organ uprawniony do reprezentacji podmiotu

L.p.	Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
		wprow.	wykr.	
1	1.Nazwa organu uprawnionego do reprezentowania podmiotu	1	-	ZARZ D
	2.Sposób reprezentacji podmiotu	1	-	KA DY Z CZŁONKÓW ZARZ DU JEDNOOSOBOWO
Podrubryka 1				
Dane osób wchodzących w skład organu				
L.p.	Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
		wprow.	wykr.	
1	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	1	2	DAVIS
	2.Imiona	1	2	ANDRZEJ DARIUSZ
	3.Numer PESEL/REGON	1	2	63052900650
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	1	2	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarz du została zawieszona w czynnościach?	1	2	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
2	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	2	7	BOITEUX
	2.Imiona	2	7	FRÉDÉRIC GÉRARD
	3.Numer PESEL/REGON	-	-	-----
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	2	7	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarz du została zawieszona w czynnościach?	2	7	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
3	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	2	5	CHOMIK
	2.Imiona	2	5	SŁAWOMIR
	3.Numer PESEL/REGON	2	5	66052504091
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	2	5	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodząca w skład zarz du została zawieszona w czynnościach?	2	5	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
4	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	2	10	OLESZCZUK
	2.Imiona	2	10	JAROSŁAW JAN
	3.Numer PESEL/REGON	2	10	74052000370
	4.Numer KRS	-	-	*****

	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	2	10	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	2	10	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
5	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	2	5	KURYSZ
	2.Imiona	2	5	MAREK
	3.Numer PESEL/REGON	2	5	59031304012
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	2	5	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	2	5	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
6	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	5	21	CHASE
	2.Imiona	5	21	WILLIAM
	3.Numer PESEL/REGON	-	-	-----
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	5	21	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	5	21	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
7	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	7	-	PRZEWUSKA
	2.Imiona	7	-	BEATA MARIA
	3.Numer PESEL/REGON	7	-	72122809920
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	7	-	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	7	-	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----
8	1.Nazwisko / Nazwa lub Firma	14	-	MAZURKIEWICZ
	2.Imiona	14	-	JACEK
	3.Numer PESEL/REGON	14	-	77041018716
	4.Numer KRS	-	-	*****
	5.Funkcja w organie reprezentuj cym	14	-	CZŁONEK ZARZ DU
	6.Czy osoba wchodz ca w skład zarz du została zawieszona w czynno ciach?	14	-	NIE
	7.Data do jakiej została zawieszona	-	-	-----

Rubryka 2 - Organ nadzoru

Brak wpisów

Rubryka 3 - Prokurenci

L.p.	Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
		wprow.	wykr.	
1	1.Nazwisko	2	8	YIEN
	2.Imiona	2	8	VALENTINE
	3.Numer PESEL	-	-	-----
	4.Rodzaj prokury	2	8	PROKURA SAMOISTNA

Dział 3

Rubryka 1 - Przedmiot działalności

Numer i nazwa pola	Nr kolejny w polu	Nr wpisu		Zawarto
		wprow.	wykr.	
1.Przedmiot przeważającej działalności przedsiębiorcy	1	8	-	46, 46, Z, SPRZEDA HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
2.Przedmiot pozostałej działalności przedsiębiorcy	1	1	2	41, 10, Z, REALIZACJA PROJEKTÓW BUDOWLANYCH ZWIĄZANYCH ZE WZNOWIENIEM BUDYNKÓW
	2	1	2	41, 20, Z, ROBOTY BUDOWLANE ZWIĄZANE ZE WZNOWIENIEM BUDYNKÓW MIESZKALNYCH I NIEMIESZKALNYCH
	3	1	2	42, 1, ---, ROBOTY ZWIĄZANE Z BUDOWĄ DRÓG KOŁOWYCH I SZYNOWYCH
	4	1	2	42, 2, ---, ROBOTY ZWIĄZANE Z BUDOWĄ RUROCI GÓW, LINII TELEKOMUNIKACYJNYCH I ELEKTROENERGETYCZNYCH
	5	1	2	42, 9, ---, ROBOTY ZWIĄZANE Z BUDOWĄ POZOSTAŁYCH OBIEKTÓW INŻYNIERYJNYCH I WODNEJ
	6	1	2	43, ---, ---, ROBOTY BUDOWLANE SPECJALISTYCZNE
	7	1	2	46, 90, Z, SPRZEDA HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA
	8	1	2	47, 19, Z, POZOSTAŁA SPRZEDA DETALICZNA PROWADZONA W NIEWYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
	9	1	2	58, 19, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA
	10	1	2	58, 29, Z, DZIAŁALNOŚĆ WYDAWNICZA W ZAKRESIE POZOSTAŁEGO OPROGRAMOWANIA
	11	1	2	62, 01, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z OPROGRAMOWANIEM
	12	1	2	62, 03, Z, DZIAŁALNOŚĆ ZWIĄZANA Z ZARZĄDZANIEM URZĄDZENIAMI INFORMATYCZNYMI
	13	1	2	63, 11, Z, PRZETWARZANIE DANYCH; ZARZĄDZANIE STRONAMI INTERNETOWYMI (HOSTING) I PODOBNA DZIAŁALNOŚĆ
	14	1	2	63, 99, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA W ZAKRESIE INFORMACJI, GDZIE INDYKATOR NIESKLASYFIKOWANA
	15	1	2	64, 20, Z, DZIAŁALNOŚĆ HOLDINGÓW FINANSOWYCH
	16	1	2	81, 10, Z, DZIAŁALNOŚĆ POMOCNICZA ZWIĄZANA Z UTRZYMANIEM PORZĄDKU W BUDYNKACH
	17	1	2	64, 9, ---, POZOSTAŁA FINANSOWA DZIAŁALNOŚĆ USŁUGOWA, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH
	18	1	2	66, 1, ---, DZIAŁALNOŚĆ WSPOMAGAJĄCA USŁUGI FINANSOWE, Z WYŁĄCZENIEM UBEZPIECZEŃ I FUNDUSZÓW EMERYTALNYCH
	19	1	2	68, 10, Z, KUPNO I SPRZEDA NIERUCHOMOŚCI NA WŁASNY RACHUNEK
	20	1	2	68, 20, Z, WYNAJEM I ZARZĄDZANIE NIERUCHOMOŚCIAMI WŁASNYMI LUB

			DZIER AWIONYMI
21	1	2	68, 3, ---, DZIAŁALNO ZWI ZANA Z OBSŁUG RYNKU NIERUCHOMO CI WYKONYWANA NA ZLECENIE
22	1	2	70, 10, Z, DZIAŁALNO FIRM CENTRALNYCH (HEAD OFFICES) I HOLDINGÓW, Z WYŁ CZNIEM HOLDINGÓW FINANSOWYCH
23	1	2	70, 21, Z, STOSUNKI MI DZYLUDZKIE (PUBLIC RELATIONS) I KOMUNIKACJA
24	1	2	70, 22, Z, POZOSTAŁE DORADZTWO W ZAKRESIE PROWADZENIA DZIAŁALNO CI GOSPODARCZEJ I ZARZ DZANIA
25	1	2	73, 1, ---, REKLAMA
26	1	2	73, 20, Z, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
27	1	2	74, 90, Z, POZOSTAŁA DZIAŁALNO PROFESJONALNA, NAUKOWA I TECHNICZNA, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA
28	2	8	10, 86, Z, PRODUKCJA ARTYKUŁÓW SPO YWCZYCH HOMOGENIZOWANYCH I YWNO CI DIETETYCZNEJ
29	2	8	21, 10, Z, PRODUKCJA PODSTAWOWYCH SUBSTANCJI FARMACEUTYCZNYCH
30	2	8	21, 20, Z, PRODUKCJA LEKÓW I POZOSTAŁYCH WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH
31	2	8	26, 60, Z, PRODUKCJA URZ DZE NAPROMIENIOWUJ CYCH, SPRZ TU ELEKTROMEDYCZNEGO I ELEKTROTERAPEUTYCZNEGO
32	2	8	32, 50, Z, PRODUKCJA URZ DZE , INSTRUMENTÓW ORAZ WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁ CZAJ C DENTYSTYCZNE
33	2	8	33, 13, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZ DZE ELEKTRONICZNYCH I OPTYCZNYCH
34	2	8	33, 14, Z, NAPRAWA I KONSERWACJA URZ DZE ELEKTRYCZNYCH
35	2	8	33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZ TU I WYPOSA ENIA
36	2	8	46, 18, Z, DZIAŁALNO AGENTÓW SPECJALIZUJ CYCH SI W SPRZEDA Y POZOSTAŁYCH OKRE LONYCH TOWARÓW
37	2	8	46, 19, Z, DZIAŁALNO AGENTÓW ZAJMUJ CYCH SI SPRZEDA TOWARÓW RÓ NEGO RODZAJU
38	2	8	46, 38, Z, SPRZEDA HURTOWA POZOSTAŁEJ YWNO CI, WŁ CZAJ C RYBY, SKORUPIAKI I MI CZAKI
39	2	8	46, 46, Z, SPRZEDA HURTOWA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH I MEDYCZNYCH
40	2	8	46, 69, Z, SPRZEDA HURTOWA POZOSTAŁYCH MASZYN I URZ DZE
41	2	8	46, 7, ---, POZOSTAŁA WYSPECJALIZOWANA SPRZEDA HURTOWA
42	2	8	46, 90, Z, SPRZEDA HURTOWA NIEWYSPECJALIZOWANA
43	2	8	47, 73, Z, SPRZEDA DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
44	2	8	47, 74, Z, SPRZEDA DETALICZNA WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁ CZAJ C ORTOPEDYCZNE, PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
45	2	8	47, 78, Z, SPRZEDA DETALICZNA POZOSTAŁYCH NOWYCH WYROBÓW PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
46	2	8	47, 99, Z, POZOSTAŁA SPRZEDA DETALICZNA PROWADZONA POZA SIECI SKLEPOW , STRAGANAMI I TARGOWISKAMI
47	2	8	58, 13, Z, WYDAWANIE GAZET
48	2	8	58, 14, Z, WYDAWANIE CZASOPISM I POZOSTAŁYCH PERIODYKÓW
49	2	8	69, 20, Z, DZIAŁALNO RACHUNKOWO-KSI GOWA; DORADZTWO PODATKOWE, Z WYŁ CZNIEM DZIAŁALNO CI BIEGŁYCH REWIDENTÓW I DORADZTWA PODATKOWEGO
50	2	8	72, 11, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE BIOTECHNOLOGII
51	2	8	72, 19, Z, BADANIA NAUKOWE I PRACE ROZWOJOWE W DZIEDZINIE POZOSTAŁYCH

NAUK PRZYRODNICZYCH I TECHNICZNYCH			
52	2	8	73, 20, Z, BADANIE RYNKU I OPINII PUBLICZNEJ
53	2	8	77, 39, Z, WYNAJEM I DZIERAWA POZOSTAŁYCH MASZYN, URZĄDZEŃ ORAZ DÓBR MATERIALNYCH, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
54	2	8	85, 59, B, POZOSTAŁE POZASZKOLNE FORMY EDUKACJI, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
55	2	8	70, 22, Z, WIADCZENIE NA RZECZ OSÓB TRZECICH, UDZIAŁOWCÓW, SPÓŁEK ZALICZONYCH LUB SPÓŁEK STOWARZYSZONYCH WSZELKICH USŁUG LUB POMOCY O CHARAKTERZE ADMINISTRACYJNYM, OPERACYJNYM, FINANSOWYM, GOSPODARCZYM, NAUKOWYM LUB BRANŻOWYM, WŁĄCZAJĄC W TO UDZIELANIE WSZELKIEGO RODZAJU POCZYNEK LUB GWARANCJI
56	8	-	33, 20, Z, INSTALOWANIE MASZYN PRZEMYSŁOWYCH, SPRZĘTU I WYPOSAŻENIA
57	8	-	46, 18, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW SPECJALIZUJĄCYCH SIĘ W SPRZEDAŻY POZOSTAŁYCH OKREŚLONYCH TOWARÓW
58	8	-	46, 19, Z, DZIAŁALNOŚĆ AGENTÓW ZAJMUJĄCYCH SIĘ SPRZEDAŻĄ TOWARÓW RÓŻNEGO RODZAJU
59	8	-	46, 69, Z, SPRZEDAŻ HURTOWA POZOSTAŁYCH MASZYN I URZĄDZEŃ
60	8	-	46, 7, ---, POZOSTAŁA WYSPECJALIZOWANA SPRZEDAŻ HURTOWA
61	8	-	47, 73, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW FARMACEUTYCZNYCH PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
62	8	-	47, 74, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA WYROBÓW MEDYCZNYCH, WŁĄCZAJĄC ORTOPEDYCZNE, PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
63	8	-	47, 78, Z, SPRZEDAŻ DETALICZNA POZOSTAŁYCH NOWYCH WYROBÓW PROWADZONA W WYSPECJALIZOWANYCH SKLEPACH
64	8	-	47, 99, Z, POZOSTAŁA SPRZEDAŻ DETALICZNA PROWADZONA POZA SIECI SKLEPOW, STRAGANAMI I TARGOWISKAMI

Rubryka 2 - Wzmianki o złożonych dokumentach

Numer i nazwa pola	Nr kolejny w polu	Nr wpisu		Data	Okres
		wprow.	wykr.		
1.Wzmianka o złożeniu rocznego sprawozdania finansowego	1	6	11	03.10.2012	01.07.2011-31.12.2012
	2	11	-	24.04.2015	OD 28.07.2011 DO 31.12.2012
	3	12	-	24.04.2015	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	4	13	-	24.06.2015	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	5	15	-	11.07.2016	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	6	16	-	14.07.2017	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	7	17	-	05.07.2018	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	8	22	-	11.07.2019	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
2.Wzmianka o złożeniu opinii biegłego rewidenta / sprawozdania z badania rocznego sprawozdania finansowego	1	11	-	*****	OD 28.07.2011 DO 31.12.2012
	2	12	-	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	3	13	-	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	4	15	-	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	5	16	-	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	6	18	-	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	7	23	-	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
3.Wzmianka o złożeniu uchwały lub postanowienia o zatwierdzeniu	1	6	11	*****	01.07.2011-31.12.2012

rocznego sprawozdania finansowego	2	11	-	*****	OD 28.07.2011 DO 31.12.2012
	3	12	-	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
	4	13	-	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
	5	15	-	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
	6	16	-	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
	7	19	-	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
	8	24	-	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018
	4.Wzmianka o złożeniu sprawozdania z działalności podmiotu	1	6	11	*****
2		11	-	*****	OD 28.07.2011 DO 31.12.2012
3		12	-	*****	OD 01.01.2013 DO 31.12.2013
4		13	-	*****	OD 01.01.2014 DO 31.12.2014
5		15	-	*****	OD 01.01.2015 DO 31.12.2015
6		16	-	*****	OD 01.01.2016 DO 31.12.2016
7		20	-	*****	OD 01.01.2017 DO 31.12.2017
8		25	-	*****	OD 01.01.2018 DO 31.12.2018

Rubryka 3 - Sprawozdania grupy kapitałowej

Brak wpisów

Rubryka 4 - Przedmiot działalności statutowej organizacji pożytku publicznego

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o dniu kończącym rok obrotowy

Numer i nazwa pola	Nr wpisu		Zawarto
	wprow.	wykr.	
1.Dzień kończący pierwszy rok obrotowy, za który należy złożyć sprawozdanie finansowe	12	-	31.12.2012

Dział 4

Rubryka 1 - Zaległości

Brak wpisów

Rubryka 2 - Wierzytelności

Brak wpisów

Rubryka 3 - Informacje o oddaleniu wniosku o ogłoszenie upadłości na podstawie art. 13 ustawy z 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe albo o zabezpieczeniu majątku dłużnika w postępowaniu w przedmiocie ogłoszenia upadłości albo w postępowaniu restrukturyzacyjnym albo po prawomocnym umorzeniu postępowania restrukturyzacyjnego

Brak wpisów

Rubryka 4 - Umorzenie prowadzonej przeciwko podmiotowi egzekucji z uwagi na fakt, że z egzekucji nie uzyskuje się sumy wyszej od kosztów egzekucyjnych

Brak wpisów

Dział 5

Rubryka 1 - Kurator

Brak wpisów

Dział 6

Rubryka 1 - Likwidacja

Brak wpisów

Rubryka 2 - Informacje o rozwiązaniu lub unieważnieniu spółki

Brak wpisów

Rubryka 3 - Nie dotyczy

Brak wpisów

Rubryka 4 - Informacja o połączeniu, podziale lub przekształceniu

Brak wpisów

Rubryka 5 - Informacja o postępowaniu upadłościowym

Brak wpisów

Rubryka 6 - Informacja o postępowaniu układowym

Brak wpisów

Rubryka 7 - Informacje o post powaniach restrukturyzacyjnych , o post powaniu naprawczym lub o przymusowej restrukturyzacji

Brak wpisów

Rubryka 8 - Informacja o zawieszeniu działalności gospodarczej

Brak wpisów

data sporządzenia wydruku 23.12.2019

adres strony internetowej, na której dostępne informacje z rejestru: ekrs.ms.gov.pl



Potwierdzenie wykonanej operacji

Suma kontrolna dokumentu: f5bb13ce9383e5993d802e2cb7dccd59

Dane właściciela rachunku

Nazwa właściciela KANCELARIA PRAWO GOSPODARKA ZDROWIE MODRO SPÓŁKA KOMANDYTOWA
Adres właściciela Henryka Sienkiewicza 85/87/12.08, 90-057 Łódź
Rachunek właściciela 60 2490 0005 0000 4520 4534 9931 PLN
Rachunek biznes_SME

Dane kontrahenta

Nazwa kontrahenta Dzielnica Mokotów m.st. Warszawy,
Adres kontrahenta ul. Rakowiecka 25/27 Warszawa
Rachunek kontrahenta 18 1030 1508 0000 0005 5002 3113
Bank kontrahenta

Szczegóły operacji

Data efektywna 23.12.2019
Data księgowania 23.12.2019 09:44
Kwota -17,00 PLN
Tytuł operacji opłata skarbową od pełnomocnictwa dla dr Anny Banaszewskiej,
w postępowaniu odwoławczym przed KIO, znak sprawy
DFP.271.106.2019.KK
Typ operacji Przelew SORBNET - kwota do 1 mln PLN
Kod operacji 020
Opis kodu operacji Przelew wychodzący krajowy
Referencje Klienta/Sygnatura
Referencje banku 300#452045349931#1607
Numer sekwencyjny operacji na rachunku 1607

Warszawa, dnia 20 grudnia 2019 roku

PEŁNOMOCNICTWO

AbbVie spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie, ul. Postępu 21B, 02-676 Warszawa, wpisana do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000394107, Sąd Rejestrowy: Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, REGON 145307074, NIP 5252515835, prowadząca hurtownię farmaceutyczną w rozumieniu art. 72 ustawy prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499 ze zm.)

w związku postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej zamówienia przekraczającej równowartość kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) [dalej jako: Ustawa PZP], organizowanym przez SP ZOZ Szpital Uniwersytecki w Krakowie, ul. Kopernika 36, 31-501 Kraków, którego przedmiotem jest dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, znak sprawy: DFP.271.106.2019.KK

niniejszym udziela

PEŁNOMOCNICTWA dr Annie Banaszewskiej,

legitymującej się dowodem osobistym o serii i numerze ASN 315695

do zastępowania **AbbVie spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie** w ww. postępowaniu, a w szczególności w zakresie:

1. wnoszenia środków ochrony prawnej przewidzianych w dziale VI „Środki Ochrony Prawnej” Ustawy PZP, w tym m.in. złożenia odwołania,
2. cofnięcia wniesionych środków ochrony prawnej,
3. reprezentacji na posiedzeniu i rozprawie przed Krajową Izbą Odwoławczą.

Pełnomocnictwo uprawnia do udzielania dalszych pełnomocnictw.





Potwierdzenie wykonanej operacji

Suma kontrolna dokumentu: 2ce431240bb4bd374d264071516d26dc

Dane właściciela rachunku

Nazwa właściciela KANCELARIA PRAWO GOSPODARKA ZDROWIE MODRO SPÓŁKA KOMANDYTOWA
Adres właściciela Henryka Sienkiewicza 85/87/12.08, 90-057 Łódź
Rachunek właściciela 60 2490 0005 0000 4520 4534 9931 PLN
Rachunek biznes_SME

Dane kontrahenta

Nazwa kontrahenta Urząd Zamówień Publicznych
Adres kontrahenta --- ---
Rachunek kontrahenta 60 1010 1010 0081 3622 3100 0000
Bank kontrahenta

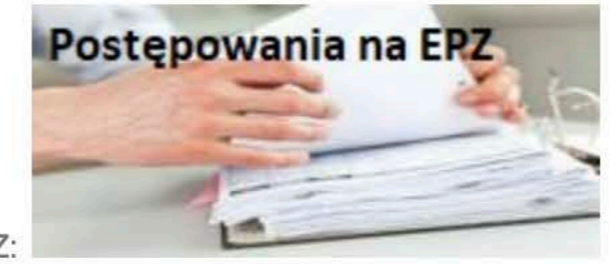
Szczegóły operacji

Data efektywna 23.12.2019
Data księgowania 23.12.2019 09:42
Kwota -15 000,00 PLN
Tytuł operacji wpis odwołania, wykonawca AbbVie, zamawiający: Szpital Uniwersytecki w Krakowie, znak sprawy: DFP.271.106.2019.KK
Typ operacji Przelew SORBNET - kwota do 1 mln PLN
Kod operacji 020
Opis kodu operacji Przelew wychodzący krajowy
Referencje Klienta/Sygnatura
Referencje banku 300#452045349931#1605
Numer sekwencyjny operacji na rachunku 1605

- BIP
- Informacje o jednostce
- Struktura organizacyjna
- Zasady funkcjonowania
- **Przetargi i ogłoszenia**
- Nabór personelu
- Wniosek
- Redakcja
- Instrukcja

Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie (DFP.271.106.2019.KK)

Sygnatura DFP.271.106.2019.KK
Termin składania styczeń 20, 2020 11:00
Rodzaj zamówienia Dostawa



Link do listy postępowań na platformie EPZ:

Ogłoszenie o zamówieniu

Ogłoszenie o zamówieniu [pdf, 900 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia wraz z załącznikami

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia [doc, 230 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

Załącznik nr 1 oraz nr 1a [xls, 970 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

Załącznik nr 2 (JEDZ) [doc, 420 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

Załącznik nr 3 (wzór umowy) [pdf, 220 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

Załącznik nr 4 (gr. kapitałowa) [doc, 51 KB], grudzień 18, 2019 12:31  **POBIERZ**

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

zwana dalej specyfikacją

1. Nazwa i adres zamawiającego oraz adres strony internetowej zamawiającego

Szpital Uniwersytecki w Krakowie, ul. Kopernika 36, 31-501 Kraków;

strona internetowa www.su.krakow.pl,

kanal elektronicznej komunikacji: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/>

2. Tryb udzielenia zamówienia

Zamówienie publiczne udzielane jest zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 poz. 1843), zwaną dalej „ustawą”, w trybie przetargu nieograniczonego. Wartość zamówienia przekracza równowartość kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy.

3. Opis przedmiotu zamówienia

- 3.1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety, smoczków i artykułów dla niemowląt do Apteki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie**. Zamówienie zostało podzielone na 64 części.

CPV:

33600000-6 - produkty lecznicze (część 1-35; część 36 poz. 3-14; poz. 16, poz. 18-20; część 37-46; część 52-60);

33680000-0 - wyroby medyczne (część 36 poz. 21; część 48, 49; część 62-64);

15882000-3 - dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego (część 36 poz. 1, 17; część 47, część 50 (poz. 1); część 51, 61);

15882000-4 - suplementy diety (część 36 (poz. 2, 15));

33681000-7 - smoczki i artykuły dla niemowląt (części 50 (poz. 2)).

- 3.2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawiera załącznik nr 1a do specyfikacji. Opis ten należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców. Podane ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem Zamawiającego i służą do obliczenia ceny oferty (tj. ustalenia maksymalnego wynagrodzenia wykonawcy). Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
- 3.3. Wymagany termin płatności wynosi 60 dni. Zamawiający dokonuje płatności w modelu split payment. Dodatkowe informacje znajdują się we wzorze umowy (załącznik nr 3 do specyfikacji).
- 3.4. Przez produkty lecznicze, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 1-35, 36 (poz. 3-14, 16, 18-20) 37-46, 52-60 należy rozumieć produkty lecznicze w rozumieniu ustawy prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku. Zaoferowane produkty lecznicze muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w art. 3 lub 4 ust. 1 i 2 lub 4a ustawy Prawo farmaceutyczne.
- 3.5. Przez wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 36 (poz. 21), 48, 49, 62-64 należy rozumieć wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r. Zaoferowane wyroby medyczne muszą być dopuszczone do obrotu i używania na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych.
- 3.6. Przez dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego, stanowiące przedmiot zamówienia w częściach: 36 (poz. 1, 17), 47, 50 (poz. 1), 51, 61 należy rozumieć środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego w rozumieniu ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia. Zaoferowane dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego muszą być dopuszczone do obrotu na terenie Polski na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia.
- 3.7. Przez suplementy diety, stanowiące przedmiot zamówienia w części 36 (poz. 2,15), należy rozumieć suplementy diety w rozumieniu ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz. U. 2010 Nr 136, poz. 914 z późn. zm.). Zaoferowane suplementy diety muszą być dopuszczone do obrotu na zasadach określonych w ustawie o bezpieczeństwie żywności i żywienia.

- 3.8. Wykonawca oferując produkt leczniczy, środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego, wyrób medyczny znajdujący się na liście leków refundowanych przy obliczaniu ceny musi wziąć pod uwagę zapisy art. 9 ust. 2 ustawy z dn. 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, aktualne na dzień składania ofert. Ponadto należy wziąć po uwagę wyjaśnienia dotyczące art. 9 ust 2 zawarte w komunikacie Ministra Zdrowia z dnia 26.03.2012 (pismo MZ-PLR-460-12576-160/KB/12). Ceny oferowanych produktów leczniczych znajdujących się w wykazie B i C Obwieszczenia Ministra Zdrowia nie mogą być wyższe niż wysokość limitu finansowania.
- 3.9. **W zakresie części 23: Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w ramach wynagrodzenia parowników kompatybilnych z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt (o ile zaoferuje rozwiązanie oparte na adapterach wielokrotnego użytku). Jednocześnie w przypadku zaoferowania produktu leczniczego z systemem do napełniania parownika wykorzystującym adapter wielokrotnego użytku, Zamawiający wymaga dostawy minimum 2 sztuk adapterów na dostarczony parownik wraz z dostawą parowników, a następnie do każdej dostawy leku w ilości minimum 1 adapter na 12 butelek Sevofluranu.**
- 3.10. Zamawiający wymaga, aby minimalny termin ważności zaoferowanego asortymentu wynosił co najmniej 12 miesięcy od dnia jego dostawy.
- 3.11. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do wykonawców na etapie badania i oceny ofert, a także w trakcie trwania umowy o przedłożenie charakterystyk oferowanych produktów leczniczych oraz dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie Polski oferowanych produktów.
- 3.12. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Ofertę można złożyć w odniesieniu do wszystkich części.
- 3.13. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
- 3.14. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 7 (zamówienie dodatkowe).
- 3.15. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę kluczowych części zamówienia. Zamawiający wymaga wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania firm podwykonawców (patrz załącznik nr 1 do specyfikacji).
- 3.16. Zamawiający nie przewiduje wymagań, o których mowa w art. 29 ust. 3a ustawy (zatrudnienie na podstawie umowy o pracę).
- 3.17. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
- 3.18. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walutach obcych.
- 3.19. Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.
- 3.20. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
- 3.21. W przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców z Zamawiającym będzie odbywała się za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/>. Wykonawca uzyskuje dostęp do platformy EPZ poprzez rejestrację konta lub zalogowanie, jeżeli posiada wcześniej zarejestrowane konto. Wykonawca po zalogowaniu ma dostęp do bazy postępowań Zamawiającego i wybiera z listy przedmiotowe postępowanie. Wykonawca zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji wyłącznie przez platformę EPZ. Treść pytań (bez ujawnienia źródła zapytania) wraz z wyjaśnieniami, bądź informacje o dokonaniu zmiany specyfikacji, Zamawiający przekaże wykonawcom za pośrednictwem strony internetowej.

4. Termin wykonania zamówienia:

- 4.1. Do czasu wyczerpania kwoty wynagrodzenia umownego, jednak nie dłużej niż przez 18 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
- 4.2. Dostawy odbywać się będą sukcesywnie na podstawie zamówień, stosownym transportem i na koszt Wykonawcy.

5. Warunki udziału w postępowaniu i podstawy wykluczenia

- 5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.
- 5.2. Warunki udziału w postępowaniu:
 - 5.2.1. kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Dotyczy Wykonawców oferujących produkty lecznicze: o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy są uprawnieni do sprzedaży produktów leczniczych Zamawiającemu, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku prawo farmaceutyczne. (tekst jednolity: Dz. U. 2017 r. poz. 2211 z późniejszymi zmianami).
 - 5.2.2. sytuacja ekonomiczna lub finansowa:

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.
 - 5.2.3. zdolność techniczna lub zawodowa:

Zamawiający nie określił warunku w tym zakresie.
- 5.3. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia warunków, o którym mowa w punkcie 5.2.1 specyfikacji musi spełniać ten spośród wykonawców, który będzie sprzedawał produkty lecznicze.
- 5.4. Dodatkowe podstawy wykluczenia wykonawcy (w związku z art. 24 ust. 5 ustawy):

Zamawiający wykluczy wykonawcę z udziału w postępowaniu również na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 i 8 ustawy

6. Oświadczenia lub dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.

- 6.1. Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do specyfikacji. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu (jeżeli zostały określone).

Oświadczenie musi mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przygotowanym oraz przekazanym Zamawiającemu za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji pod adresem <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl>. Szczegółowy opis przygotowania i składania dokumentu wraz z ofertą znajduje się w pkt. 10.4 Specyfikacji.
- 6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców oświadczenie, o którym mowa w punkcie 6.1 specyfikacji składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie to ma potwierdzać spełnianie warunków udziału w postępowaniu (jeżeli zostały określone) w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia. Oświadczenie podmiotów składających ofertę wspólnie powinny mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy.
- 6.3. Zamawiający nie wymaga złożenia przez podwykonawcę oświadczenia, o którym mowa w punkcie 6.1 specyfikacji, w celu wykazania braku istnienia wobec niego podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu.
- 6.4. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełnienia w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu składa także oświadczenie, o którym mowa w punkcie 6.1 specyfikacji, dotyczące tych podmiotów. Oświadczenie dotyczące tych podmiotów powinno mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w art. 22 ust 1 ustawy.
- 6.5. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów (wezwanie zostanie przekazane wykonawcy poprzez udostępniony przez Zamawiającego kanał elektronicznej komunikacji pod adresem: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/> i/lub za pośrednictwem poczty elektronicznej):

-
- 6.5.1. dokumentów potwierdzających posiadanie uprawnienia do sprzedaży produktów leczniczych Zamawiającemu (dotyczy Wykonawców oferujących produkty lecznicze):
 - 6.5.1.1. 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, a w przypadku składania oferty na leki psychotropowe i środki odurzające - odpowiednio wymagane zezwolenie.
 - 6.5.1.2. Podmioty określone w art. 23 ustawy Prawo farmaceutyczne (podmioty odpowiedzialne) - Kopia ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Radę Unii Europejskiej albo Komisję Europejską na wniosek podmiotu odpowiedzialnego.
 - 6.5.1.3. Podmioty określone w art. 42 ustawy Prawo farmaceutyczne (wytwórcy) - Kopia ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Radę Unii Europejskiej albo Komisję Europejską na wniosek podmiotu odpowiedzialnego zawierającego w wykazie wytwórców, u których następuje zwolnienie serii, nazwę i adres Wykonawcy.
 - 6.5.2. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
 - 6.5.3. zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem podatkowym w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - 6.5.4. zaświadczenia właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego albo innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert, lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu;
 - 6.5.5. odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;
 - 6.5.6. oświadczenia wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo - w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.
 - 6.5.7. oświadczenia wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.
 - 6.5.8. oświadczenia wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych.
 - 6.5.9. dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego:

- 6.5.9.1. Dotyczy części 1, 2: oświadczenie producenta oferowanego produktu leczniczego o gęstości roztworu po rekonstytucji;
 - 6.5.9.2. Dotyczy części 3, 4, 5, 6: oświadczenie podmiotu odpowiedzialnego oferowanego produktu leczniczego o gęstości roztworu;
 - 6.5.9.3. Dotyczy części 3: Karta Charakterystyki Produktu Leczniczego potwierdzająca, iż oferowany produkt posiada okres ważności po pierwszym otwarciu fiolki powyżej 24 godzin;
 - 6.5.9.4. Dotyczy części 4: Karta Charakterystyki Produktu Leczniczego potwierdzająca, iż oferowany produkt posiada okres ważności po pierwszym otwarciu fiolki minimum 24 godziny;
 - 6.5.9.5. Dotyczy części 6: Karta Charakterystyki Produktu Leczniczego potwierdzająca wskazania m.in. w leczeniu pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego w terapii skojarzonej z bortezomibem, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden rzut leczenia i którzy już zostali poddani transplantacji szpiku lub się do niej nie kwalifikują;
 - 6.5.9.6. Dotyczy części 23: Karta Charakterystyki Produktu Leczniczego potwierdzająca środki ostrożności podczas przechowywania.
 - 6.5.9.7. Dotyczy części 49: Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, materiały informacyjne, rejestracje, karty charakterystyki – potwierdzające, że oferowane wyroby spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.
- 6.6. Zamawiający przewiduje możliwość zastosowania procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy. W takim przypadku Zamawiający najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu, zgodnie z art. 24aa ustawy.
- 6.7. W terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, Wykonawca przekazuje Zamawiającemu za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji pod adresem <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl> oświadczenie w formie dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu.
Wraz z przekazaniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wzór oświadczenia podany jest w załączniku nr 4 do specyfikacji.
- 6.8. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w:
- 6.8.1. punkcie 6.5.2 specyfikacji składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21;
 - 6.8.2. punkcie 6.5.3-6.5.5 specyfikacji – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie zalega z opłacaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne albo że zawarł porozumienie z właściwym organem w sprawie spłat tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami, w szczególności uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu,
 - b) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.
- 6.9. Dokumenty, o których mowa w punkcie 6.8.1 i 6.8.2.b) specyfikacji, powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Dokument, o którym mowa w punkcie 6.8.2.a) specyfikacji, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem tego terminu.
- 6.10. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w punkcie 6.8 specyfikacji, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio

oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis punktu 6.9 specyfikacji stosuje się.

- 6.11. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w punkcie 6.5.2. specyfikacji, składa dokument, o którym mowa w punkcie 6.8.1 specyfikacji, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy. Jeżeli w kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Przepis punktu 6.9 specyfikacji zdanie pierwsze stosuje się.
- 6.12. W zakresie nie uregulowanym specyfikacją, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia oraz Rozporządzenia Ministra Przedsiębiorczości i Technologii z dnia 16 października 2018 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
- 6.13. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia w rozumieniu art. 23 ust. 1 ustawy.
 - 6.13.1. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego (np. członkowie konsorcjum, przedsiębiorcy prowadzący działalność w formie spółki cywilnej) są zobowiązani ustanowić Pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania ich w postępowaniu i do zawarcia umowy.
 - 6.13.2. W takim przypadku wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego są zobowiązani do złożenia wraz z ofertą Pełnomocnictwa ustanawiającego Pełnomocnika, o którym mowa w punkcie 10.2.4 specyfikacji. Pełnomocnictwo powinno zawierać umocowanie do reprezentowania w postępowaniu lub do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy.

7. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z wykonawcami, przekazywania oświadczeń lub dokumentów oraz wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z wykonawcami

- 7.1. Komunikacja wykonawców z Zamawiającym, w szczególności składanie ofert, wszelkich oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji odbywa się w formie elektronicznej za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji pod adresem: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/>. Za datę wpływu ofert, oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich wczytania do systemu.
- 7.2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji za pośrednictwem udostępnionego kanału. Wyjaśnienia treści specyfikacji oraz jej ewentualne zmiany będą dokonywane zgodnie z art. 38 ustawy. Treść pytań (bez ujawnienia źródła zapytania) wraz z wyjaśnieniami, bądź informacje o dokonaniu zmiany specyfikacji, Zamawiający przekaże wykonawcom za pośrednictwem strony internetowej.
- 7.3. Zamawiający może komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej.
- 7.4. Oferta musi być złożona w sposób określony w pkt. 10.4 Specyfikacji. Nie dopuszcza się składania ofert w formie pisemnej oraz przekazania na nośniku danych (np. płycie CD, pendrive). Ofertę należy złożyć w oryginale.
- 7.5. Kontakt sprawach niezwiązanych z wyjaśnianiem treści specyfikacji: Katarzyna Kowalczyk tel. (12) 424 70 72.

8. Wadium.

- 8.1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium przed upływem terminu składania ofert. Wadium dla poszczególnych części wynosi:

Nr części	Kwota wadium
część 1	3 000,00 zł
część 2	2 000,00 zł
część 3	4 000,00 zł
część 4	4 000,00 zł
część 5	600,00 zł
część 6	16 000,00 zł
część 7	1 200,00 zł
część 8	5 000,00 zł
część 9	2 500,00 zł
część 10	7 000,00 zł
część 11	300,00 zł
część 12	1 500,00 zł
część 13	30,00 zł
część 14	100,00 zł
część 15	200,00 zł
część 16	3 000,00 zł
część 17	20,00 zł
część 18	1 000,00 zł
część 19	10 000,00 zł
część 20	3 500,00 zł
część 21	400 000,00 zł
część 22	1 400,00 zł
część 23	20 000,00 zł
część 24	2 000,00 zł
część 25	7 000,00 zł
część 26	32 000,00 zł
część 27	17 000,00 zł
część 28	3 500,00 zł
część 29	2 000,00 zł
część 30	2 000,00 zł
część 31	38 000,00 zł
część 32	800,00 zł

część 33	600,00 zł
część 34	2 000,00 zł
część 35	2 800,00 zł
część 36	5 500,00 zł
część 37	5 800,00 zł
część 38	200,00 zł
część 39	30,00 zł
część 40	1 000,00 zł
część 41	200,00 zł
część 42	1 000,00 zł
część 43	800,00 zł
część 44	200,00 zł
część 45	49 000,00 zł
część 46	700,00 zł
część 47	2 500,00 zł
część 48	1 500,00 zł
część 49	500,00 zł
część 50	100,00 zł
część 51	400,00 zł
część 52	200,00 zł
część 53	30,00 zł
część 54	2 200,00 zł
część 55	1 400,00 zł
część 56	300,00 zł
część 57	27 000,00 zł
część 58	8 500,00 zł
część 59	5 500,00 zł
część 60	12 000,00 zł
część 61	15,00 zł
część 62	3 500,00 zł
część 63	33 000,00 zł
część 64	2 000,00 zł

W przypadku złożenia oferty częściowej wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie określonej dla danej części. W przypadku złożenia oferty na kilka części kwota wadium stanowi sumę wadium ustalonych dla poszczególnych części zamówienia. Jeżeli wysokość wniesionego wadium będzie niższa niż suma wynikająca z poszczególnych części zamówienia, zamawiający uzna, że wadium nie zostało wniesione.

- 8.2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - 8.2.1. pieniądzu,
 - 8.2.2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
 - 8.2.3. gwarancjach bankowych,
 - 8.2.4. gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - 8.2.5. poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. Nr 109, poz. 1158 z późn. zm.).
- 8.3. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy zamawiającego: Bank Gospodarstwa Krajowego Nr rachunku 88 1130 1150 0012 1143 8690 0001 z dopiskiem: „Wadium DFP.271.106.2019.KK”
- 8.4. Wykonawca powinien złożyć wraz z ofertą dowód wniesienia wadium w przypadku wpłaty przelewem. Terminem wniesienia wadium jest data i czas uznania rachunku zamawiającego.

- 8.5. W przypadku wniesienia wadium w formach określonych w punkcie 8.2.2-8.2.5 wykonawca zobowiązany jest do wniesienia wadium w formie elektronicznej poprzez wczytanie oryginału dokumentu wadialnego. Za oryginał wadium nie jest uznawana elektroniczna kopia (skan) dokumentu podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 8.6. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi:
 - 8.6.1. być wystawione na Szpital Uniwersytecki w Krakowie (ul. Kopernika 36, 31-501 Kraków),
 - 8.6.2. zawierać w swej treści oświadczenie gwaranta (poręczyciela), w którym zobowiązuje się on do bezwarunkowej wypłaty kwoty wadium na pierwsze żądanie zamawiającego zawierające oświadczenie, iż zaszła jedna z przesłanek wymienionych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy,
 - 8.6.3. okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.
- 8.7. Zamawiający zwróci wadium na zasadach określonych w art. 46 ustawy. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu, w ofercie należy podać nazwę, adres banku oraz numer konta, na jakie zamawiający dokona zwrotu wadium. Jeżeli wykonawca złoży ofertę w kilku częściach, a jako dowód wniesienia wadium zostanie złożona jedna gwarancja (lub poręczenie) obejmująca kilka części, to Zamawiający zwróci wadium dopiero wówczas, gdy przesłanki do jego zwrotu zostaną spełnione we wszystkich tych częściach.

9. Termin związania ofertą.

Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.

10. Sposób przygotowania oferty.

- 10.1. Ofertę oraz oświadczenia, w tym oświadczenia wymienione w punkcie 6.1, 6.2 i 6.4 specyfikacji, należy sporządzić w języku polskim, w formie elektronicznej (sposób składania oferty został opisany w pkt. 10.4 Specyfikacji).
Dokumenty wymienione w punkcie 6.5.1-6.5.8 oraz 6.5.9.1-6.5.9.5 specyfikacji, składane na wezwanie Zamawiającego, należy sporządzić w języku polskim, w formie elektronicznej.
- 10.2. Do oferty składanej w formie elektronicznej należy dołączyć następujące dokumenty w formie oryginału podpisanego przez Wykonawcę kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności:
 - 10.2.1. Wypełniony i podpisany przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawcy formularz oferty, sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do specyfikacji (Formularz winien zawierać wszystkie ewentualne zmiany wprowadzone w czasie trwania postępowania).
 - 10.2.2. Wypełniony i podpisany przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawcy Arkusz cenowy, sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 1a do specyfikacji. Prosimy również o dołączenie do oferty wypełnionego dokumentu w formie edytowalnej (Arkusz winien zawierać wszystkie ewentualne zmiany wprowadzone w czasie trwania postępowania).
 - 10.2.3. Dotyczy części nr 23: Wypełnione i podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania wykonawcy Oświadczenie dot. systemu napelniania parownika oraz środków ostrożności podczas przechowywania produktu, sporządzone według wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do specyfikacji.

Dokumenty określone w punkcie 10.2.1-10.2.3 specyfikacji stanowią ofertę, w związku z tym nie będą podlegały procedurze uzupełnienia, określonej w art. 26 ust. 3 ustawy.

- 10.2.4. Oświadczenia wymienione w punkcie 6.1, 6.2 i 6.4 specyfikacji.
- 10.2.5. Pełnomocnictwo w formie oryginału podpisanego przez Wykonawcę kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności lub kopii elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym notariusza:
 - 10.2.5.1.) dla osoby/osób podpisującej/cych ofertę do podejmowania zobowiązań w imieniu wykonawcy składającego ofertę, gdy prawo do podpisania oferty nie wynika z odpisu z właściwego rejestru, który zamawiający może uzyskać

- za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 roku o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.
- 10.2.5.2.) dla ustanowionego pełnomocnika, do reprezentowania w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy – dotyczy wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
- 10.2.6. Dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty - w przypadku, gdy prawo do podpisania oferty nie wynika z odpisu z właściwego rejestru, który zamawiający może uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 roku o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, względnie innych dokumentów złożonych wraz z ofertą.
- 10.3. Poza wymienionymi powyżej dokumentami wskazane jest złożenie wraz z ofertą potwierdzenia wniesienia wadium, w przypadku wpłaty przelewem.
- 10.4. Sposób przygotowania i przekazania oferty oraz oświadczenia o którym mowa w pkt. 6.1., 6.2. i 6.4. Specyfikacji, oraz dalszej komunikacji z Zamawiającym:
- 10.4.1. Zamawiający udostępni Wykonawcom kanał elektronicznej komunikacji pod adresem: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/>.
- 10.4.2. Wykonawca rejestruje się bezpłatnie na platformie EPZ pod podanym wyżej adresem, zgodnie z zasadami podanymi przez operatora platformy EPZ.
- 10.4.3. Sposób korzystania z platformy EPZ został przedstawiony w zakładce „FAQ” oraz w zamieszczonych na platformie filmach instruktażowych.
- 10.4.4. Wskazane jest aby pliki, które zawierają tajemnicę przedsiębiorstwa zostały złożone osobno.
- 10.4.5. Oferta i oświadczenie JEDZ mogą być wycofane i złożone ponownie przed upływem wyznaczonego terminu składania ofert. Po upływie terminu składania ofert nie będzie możliwe wycofanie lub zmiana złożonej oferty. Do upływu terminu składania ofert Zamawiający nie ma dostępu do złożonych dokumentów.
- 10.4.6. Przesyłanie dokumentów na wezwanie Zamawiającego: w bazie postępowań przy konkretnym postępowaniu pojawi się komunikat informujący, że Zamawiający wzywa Wykonawcę do złożenia, uzupełnienia dokumentów lub do złożenia wyjaśnienia we wskazanym terminie. W celu zapoznania się z treścią wezwania plik należy pobrać a uzupełnienie przekazać zgodnie z instrukcją. Wykonawca zobowiązany jest śledzić wszystkie komunikaty pojawiające się na jego koncie na platformie EPZ.
- 10.4.7. Oferta, oświadczenia, wyjaśnienia i uzupełnienia (za wyjątkiem dokumentów wydanych w oryginale jako dokumenty elektroniczne) muszą być podpisane przez Wykonawcę kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności.
- 10.4.8. Zaleca się sporządzenie oferty i oświadczenia JEDZ w plikach pdf i podpisanie podpisem kwalifikowanym w formacie PAdES. Nie należy składać JEDZ w formacie xml. Wykonawca nie ma obowiązku szyfrowania podpisanego oświadczenia JEDZ.
- 10.4.9. Maksymalny rozmiar pojedynczego pliku, który można załączyć na Platformie EPZ to 20 MB.
- 10.4.10. Wymagania dla stanowiska komputerowego Wykonawcy: system operacyjny WINDOWS 7, 8, 10, przeglądarka internetowa IE, EDGE, MOZILLA FIREFOX, CHROME.
- 10.5. Zaleca się nazwanie poszczególnych dokumentów w sposób umożliwiający ich identyfikację: np. formularz oferty, arkusz cenowy, JEDZ itp.
- 10.6. Przedstawienie propozycji rozwiązań alternatywnych lub wariantowych nie będzie brane pod uwagę i spowoduje odrzucenie oferty.
- 10.7. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
- 10.8. Każdy wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 10.9. Zamawiający nie ujawni informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzeże, że nie mogą one być udostępnione oraz wykaże, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. W przypadku gdy wykonawca nie zabezpieczy odpowiednio poufności informacji, Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za ewentualne

ujawnienie ich treści. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy.

10.10. W przypadku złożenia oferty, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, winien poinformować Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. W związku z tym, w takim przypadku cena podana przez takiego wykonawcę w ofercie jako „cena brutto” nie może zawierać podatku VAT, który zamawiający będzie miał obowiązek rozliczyć. Zamawiający jest zarejestrowany dla potrzeb transakcji wewnątrzwspólnotowych i posiada NIP PL675-11-99-442.

10.11. Opis niektórych kolumn arkusza cenowego (załącznik nr 1a), które wykonawca jest zobowiązany wypełnić:

- Ilość sztuk – określona w arkuszu cenowym w kolumnie „ilość” oznacza ilość sztuk: ampulek, tabletek, kapsulek, fiolek itp. o wskazanych parametrach – w żadnym wypadku nie należy odczytywać tego jako ilości opakowań;
- Ilość opakowań – określona w arkuszu cenowym w kolumnie „ilość” oznacza ilość opakowań jednostkowych zawierającą wskazaną ilość sztuk – w żadnym wypadku nie należy odczytywać tego jako ilości sztuk;
- Ilość dawek – określona w arkuszu cenowym w kolumnie „ilość” oznacza ilość dawek o wskazanej jednostce miary wyrażającej gramaturę bądź objętość;
- Ilość jednostek miar – określona w arkuszu cenowym w kolumnie „ilość” oznacza ilość jednostek miar wyrażających gramaturę bądź objętość. Za jednostkową cenę brutto winna zostać wskazana cena brutto określonej jednostki miary. Ceny poszczególnych dawek będą obliczane proporcjonalnie w oparciu o jednostkową cenę brutto
- Ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym – ilość ampulek, tabletek, kapsulek, fiolek itp. stanowiących jedno opakowanie (jeżeli dotyczy);
- Oferowana ilość opakowań jednostkowych – iloraz ilości sztuk (tj. ampulek, tabletek, kapsulek, fiolek itp.) do ilości sztuk w opakowaniu – w przypadku gdy dany iloraz nie jest liczbą całkowitą należy podać zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku (jeżeli dotyczy);
- Nazwa handlowa – nazwa handlowa oferowanego produktu;
- Podmiot odpowiedzialny – przedsiębiorca w rozumieniu ustawy z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej (Dz. U. Nr 173, poz. 1807) lub podmiot prowadzący działalność gospodarczą w państwie członkowskim Unii Europejskiej lub państwie członkowskim Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA) - strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, który wnioskuje lub uzyskał pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego;
- Wytwórca – podmiot odpowiedzialny za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i oznakowanie wyrobu przed wprowadzeniem go do obrotu pod nazwą własną, niezależnie od tego, czy te czynności wykonuje on sam, czy w jego imieniu inny podmiot;
- Producent – pełna nazwa producenta oferowanego produktu;
- Dawka – dawka oferowanego produktu;
- Postać – postać oferowanego produktu w dawce (nie należy mylić z rodzajem opakowania) np. stała postać doustna (tabl., tabletki/drażetki powlekane, kaps., kaps. twarda itp.), roztwór, koncentrat lub proszek do przygotowania roztworu, liofilizat itp.;
- Kod EAN – wymagany dla produktów zawartych w aktualnym Wykazie produktów leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz dla produktów i wyrobów zawartych w Obwieszczeniu dotyczącym refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych aktualnym na dzień składania ofert;

10.12. Formularz jest skoroszytem wygenerowanym w programie Microsoft Excel.

10.13. Instrukcja postępowania z Formularzem oferty elektronicznej:

- komórki posiadają formuły i łącza, z których Wykonawca może korzystać wypełniając formularze i mają one charakter pomocniczy;

- w tabeli szczegółów części wpisanie ilości sztuk w opakowaniu jednostkowym zaofertowanego produktu spowoduje automatyczne przeliczenie oferowanej ilości opakowań jednostkowych;
- w tabeli szczegółów części wpisanie ceny jednostkowej brutto/ceny brutto jednego opakowania jednostkowego spowoduje automatyczne przeliczenie pozostałych pozycji tabeli dotyczących cen i wartości;
- w rubryce „cena brutto” znajdującej się nad tabelą szczegółów części podstawią się suma wartości brutto wszystkich pozycji tabeli;
- w tabeli zawierającej formularz oferty przetargowej w rubryce „cena brutto”, informacja przepisuje się z rubryki „cena brutto” znajdująca się nad tabelą szczegółów poszczególnych części.

11. Termin oraz miejsce składania i otwarcia ofert.

- 11.1. Oferty należy składać za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji pod adresem: <http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/> w sposób określony w pkt. 10.4, nie później niż do dnia **20.01.2020 r. godz. 11:00**
- 11.2. Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **20.01.2020 r. godz. 11:00**, w Sekcji Zamówień Publicznych Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, ul. Kopernika 19, pok. 20A. Podczas otwarcia ofert zamawiający poda informacje określone w art. 86 ust. 4 ustawy.
- 11.3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
- a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.
- Informacje te zostaną zamieszczone na stronie internetowej www.su.krakow.pl/dzial-zamowien-publicznych w miejscu, w którym zostało zamieszczone ogłoszenie o przedmiotowym postępowaniu.

12. Sposób obliczenia ceny.

- 12.1. Cena podana w ofercie musi uwzględniać wszystkie koszty dostawy i podatek VAT (z zastrzeżeniem przypadku, o którym mowa w punkcie 10.10 specyfikacji).
- 12.2. Wszystkie wartości cenowe należy podać w złotych (z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku).
- 12.3. W Formularzu oferty należy podać cenę brutto (z podatkiem VAT). W przypadku, o którym mowa w punkcie 10.10 specyfikacji podana przez wykonawcę cena jako „cena brutto” nie może zawierać podatku VAT obowiązującego w Polsce.
- 12.4. Sposób obliczenia wartości cenowych w arkuszu cenowym (załącznik nr 1a do specyfikacji):
cena (brutto) = cena jednostkowa brutto x ilość. Cenę oferty w danej części będzie stanowił suma cen (brutto) poszczególnych pozycji.
- 12.5. Jeżeli cena nie zostanie obliczona w powyższy sposób zamawiający przyjmie, że prawidłowo podano cenę jednostkową (brutto) i poprawi pozostałe wartości cenowe zgodnie ze sposobem obliczenia ceny.

13. Kryteria oceny ofert, ich znaczenie oraz sposób oceny ofert.

13.1. Oferty będą oceniane w każdej części wg następującego kryterium:

W części: 1-22, 24-64 oferty będą oceniane wg następujących kryteriów:

Kryterium	Sposób oceny ofert:	Waga
Cena	Liczba punktów uzyskanych w kryterium cena będzie obliczana zgodnie z poniższym wzorem: Liczba punktów = $(A(\min)/A(i)) * 100$ gdzie: - A(min) - najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych - A(i) - cena podana w ofercie ocenianej	100%

W części: 23 oferty będą oceniane wg następujących kryteriów:

Kryterium	Sposób oceny ofert:	Waga
Cena	Liczba punktów uzyskanych w kryterium cena będzie obliczana zgodnie z poniższym wzorem: Liczba punktów = $(A(\min)/A(i)) * 90$ gdzie: - A(min) - najniższa cena spośród wszystkich ofert ocenianych - A(i) - cena podana w ofercie ocenianej	90 %
Jakość (A)	Liczba punktów uzyskanych w kryterium jakość będzie obliczana zgodnie z poniższym wzorem: Liczba punktów = BA(i) gdzie: - BA(i) - liczba punktów otrzymanych przez ocenianą ofertę za jakość (przyznana w oparciu o sposób oceny podany poniżej)	5 %
Jakość (B)	Liczba punktów uzyskanych w kryterium jakość będzie obliczana zgodnie z poniższym wzorem: Liczba punktów = BB(i) gdzie: - BB(i) - liczba punktów otrzymanych przez ocenianą ofertę za jakość (przyznana w oparciu o sposób oceny podany poniżej)	5 %

Ocena w kryterium „Jakość (A)”:

Punkty w kryterium „Jakość (A)” zostaną przyznane w oparciu o cechy charakterystyki systemu napełniania parownika zastosowanego w oferowanym produkcie leczniczym (w oparciu o oświadczenie wykonawcy, sporządzone według wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do specyfikacji):

- Adapter wielokrotnego użytku, nakręcany na butelkę - otrzyma 0 punktów.
- Adapter fabrycznie zamontowany na butelce, umożliwiający bezpośrednie napełnianie parownika bez zużycia dodatkowych nakręcanych elementów łączących butelkę z parownikiem – otrzyma 5 punktów.

Ocena w kryterium Jakość (A) zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym załączniku nr 5 do specyfikacji zgodnie z wymogami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie cz. 23 (załącznik 1a do specyfikacji). Jeżeli wykonawca nie poda cech charakterystyki systemu napełniania parownika zastosowanego w oferowanym produkcie leczniczym to Zamawiający przyjmie, że składając ofertę wykonawca oferuje adapter wielokrotnego użytku, nakręcany na butelkę i poprawi omyłkę zgodnie z art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Ocena w kryterium „Jakość (B)”:

Punkty w kryterium „Jakość (B)” zostaną przyznane w oparciu o informacje posiadające potwierdzenie w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego odnośnie specjalnych środków ostrożności podczas przechowywania produktu leczniczego:

- Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C - otrzyma 0 punktów.
- Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu – otrzyma 5 punktów.

Ocena w kryterium Jakość (B) zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym załączniku nr 5 do specyfikacji zgodnie z wymogami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie cz. 23 (załącznik 1a do specyfikacji). Jeżeli wykonawca nie poda informacji odnośnie specjalnych środków ostrożności podczas przechowywania oferowanego produktu leczniczego to Zamawiający przyjmie, że składając ofertę wykonawca oferuje produkt leczniczy do przechowywania w temperaturze poniżej 25°C i poprawi omyłkę zgodnie z art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

13.2 Za najkorzystniejszą w danej części zostanie uznana oferta, która uzyska największą liczbę punktów, z zastrzeżeniem punktu 10.10 specyfikacji.

14. Informacje o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

14.1. Zamawiający poinformuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:

14.1.1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,

14.1.2. wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,

14.1.3. wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, powodach odrzucenia oferty, a w przypadkach, o których mowa w art. 89 ust. 4 i 5, braku równoważności lub braku spełniania wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności,

14.1.4. unieważnieniu postępowania

- podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

Informacje, o których mowa powyżej zostaną zamieszczone na stronie internetowej.

14.2. Zamawiający prześle umowę Wykonawcy, którego oferta została wybrana albo zaprosi go do swojej siedziby w celu podpisania umowy.

14.3. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający może żądać - przed zawarciem umowy - umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

15. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

W niniejszym postępowaniu nie jest wymagane wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

16. Wzór umowy.

Wzór umowy stanowi załącznik nr 3 do specyfikacji.

17. Środki ochrony prawnej.

Wykonawcy przysługują przewidziane w ustawie środki ochrony prawnej w postaci odwołania oraz skargi do sądu. Szczegółowe zasady wnoszenia środków ochrony prawnej oraz postępowania toczzonego wskutek ich wniesienia określa Dział VI ustawy.

Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu i specyfikacji przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy.

Załączniki:

1. Formularz oferty - załącznik nr 1.
2. Opis przedmiotu zamówienia - załącznik nr 1a.
3. Oświadczenie wykonawcy (JEDZ) - załącznik nr 2.
4. Wzór umowy - załącznik nr 3.
5. Oświadczenie wykonawcy dot. grupy kapitałowej – załącznik nr 4.
6. Oświadczenie wykonawcy dot. systemu napelniania parownika w cz. 23 – załącznik nr 5.

Część nr:

ARKUSZ CENOWY

załącznik nr do umowy

Cena brutto: - zł

Poz.	Skład	Dawka	Postać /Opakowanie	Ilość		Nazwa handlowa / Dawka / Postać /Opakowanie	Podmiot Odpowiedzialny	Skład	Kod EAN	Ilość sztuk w opakowaniu jednostkowym	Oferowana ilość opakowań jednostkowych	Cena brutto jednego opakowania jednostkowego	Wartość brutto pozycji
1.	Sevofluranum**#	250 ml	płyn wziewny w bezpiecznym opakowaniu z tworzywa sztucznego lub aluminium, ze szczelnym systemem napełniania parownika	2 700	sztuk	Nazwa handlowa: Dawka: Postać/ Opakowanie:					0,00		- zł

** Zamawiający wymaga aby Wykonawca na czas trwania umowy udostępnił w ramach wynagrodzenia parowniki kompatybilne z przedmiotem zamówienia i aparatami do znieczuleń będącymi na wyposażeniu szpitala w ilości 55-65 szt,

** w przypadku zaoferowania produktu leczniczego z systemem do napełniania parownika wykorzystującym adapter wielokrotnego użytku, Zamawiający wymaga dostawy minimum 2 sztuk adapterów na dostarczony parownik wraz z dostawą parowników, a następnie do każdej dostawy leku w ilości minimum 1 adapter na 12 butelek Sevofluranu

środki ostrożności podczas przechowywania potwierdzone w CHPL