



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

**Ogłoszenie dodatkowych
informacji, informacje o
niekompletnej procedurze lub
sprostowanie**

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ w Łęborku](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Juliana Węgrzynowicza 13](#)

Miejscowość: [Łębork](#)

Kod pocztowy: [84-300](#)

Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy:

Tel.: [+48 598635249](#)

Osoba do kontaktów: [Anetta Połońska, Anna Liszniańska, Leszek Kaiser,](#)

E-mail: zampub@szpital-lebork.com.pl

Faks: [+48 598635249](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* www.szpital.lebork.pl

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca

Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych, w tym gazów medycznych, do Apteki Zakładowej i Magazynu Gazów Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku przez okres 12 miesięcy, transportem oraz na koszt i ryzyko Wykonawcy.

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający <i>(jeżeli dotyczy)</i>
Główny przedmiot	33000000	
Dodatkowe przedmioty	24100000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

- Otwarta
- Ograniczona
- Ograniczona przyspieszona
- Negocjacyjna
- Negocjacyjna przyspieszona
- Dialog konkurencyjny
- Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

[ZP-PN/UE/42/15](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES_zozlebork](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2015-086475](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2015/S 127-232218](#) z dnia: [04/07/2015](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[30/06/2015](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- Procedury niepełnej
- Sprostowania
- Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- Zamówienia nie udzielono
- Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- Oba przypadki

VI.3.2)

- W ogłoszeniu pierwotnym
- W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

II.2.1) Całkowita wielkość lub zakres:

Zamiast:

1. Sukcesywna dostawa produktów leczniczych, w tym gazów medycznych, do Apteki Zakładowej i Magazynu Gazów Samodzielnego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku przez okres 12 miesięcy, transportem oraz na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa Arkusz asortymentowo-cenowy (załącznik nr 5 do SIWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty.
3. Zamówienie podzielono na 62 zadania. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne zadania. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub/i kilka części.
4. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w obrębie jednego zadania, z zastrzeżeniem,

Powinno być:

1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych, w tym gazów medycznych, do Apteki Zakładowej i Magazynu Gazów Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku przez okres 12 miesięcy, transportem oraz na koszt i ryzyko Wykonawcy.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określa Arkusz asortymentowo-cenowy (załącznik nr 5 do SIWZ) będący integralną częścią niniejszej specyfikacji. Wypełniony załącznik należy dołączyć do oferty.
3. Zamówienie podzielono na 65 Zadań. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na poszczególne zadania. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną lub/i kilka części.
4. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w obrębie jednego

że jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym, a w przypadku tymczasowego braku produkcji należy podać ostatnią cenę sprzedaży.

5. Przy nazwach międzynarodowych należy podać nazwę handlową leku. Przy poszczególnych pozycjach asortymentowych należy podać nazwę producenta oferowanego leku.

6. Produkty lecznicze wyszczególnione w załączniku nr 5 do SIWZ pod nazwą handlową nie podlegają zamianiamie.

7. Zamawiający zaznacza, iż podane w Arkuszu asortymentowo-cenowym ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania niepełnej ilości asortymentu. Zamawiający wykorzysta 80 % ilości produktów określonych w zadaniu. Pozostałe 20 % ilości produktów Zamawiający wykorzysta w razie zaistnienia takiej potrzeby. Z tytułu nie wykorzystania pełnej ilości asortymentu nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.

8. Przez leki stanowiące przedmiot zamówienia należy rozumieć produkty lecznicze w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz. U. z 2001 r. Nr 126, poz. 1381, z późn. zm.) oraz spełniające wymagania w niej określone.

9. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze były dopuszczone do obrotu na zasadach określonych w art. 3 i 4 a ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2001 r. Nr 126, poz. 1381, z późn. zm.).

10. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze były zarejestrowane w Urzędowym

zadania, z zastrzeżeniem, że jeżeli w zadaniu ujęty jest produkt leczniczy, którego brak jest w produkcji dłużej niż 3 miesiące można złożyć ofertę z pominięciem tej pozycji, ale należy to zaznaczyć na arkuszu asortymentowo-cenowym, a w przypadku tymczasowego braku produkcji należy podać ostatnią cenę sprzedaży.

5. Przy nazwach międzynarodowych należy podać nazwę handlową leku. Przy poszczególnych pozycjach asortymentowych należy podać nazwę producenta oferowanego leku.

6. Produkty lecznicze wyszczególnione w załączniku nr 5 do SIWZ pod nazwą handlową nie podlegają zamianiamie.

7. Zamawiający zaznacza, iż podane w Arkuszu asortymentowo-cenowym ilości są szacunkowym zapotrzebowaniem na okres 12 miesięcy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania niepełnej ilości asortymentu. Zamawiający wykorzysta 80% ilości produktów określonych w zadaniu. Pozostałe 20% ilości produktów Zamawiający wykorzysta w razie zaistnienia takiej potrzeby. Z tytułu nie wykorzystania pełnej ilości asortymentu nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.

8. Przez leki stanowiące przedmiot zamówienia należy rozumieć produkty lecznicze w rozumieniu ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. (Dz. U. z 2001 r. Nr 126, poz. 1381, z późn. zm.) oraz spełniające wymagania w niej określone.

9. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze były dopuszczone do obrotu na zasadach określonych w art. 3 i 4 a ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2001 r. Nr 126, poz. 1381, z późn. zm.).

10. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze były zarejestrowane w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu w Polsce.

Wykazie Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu w Polsce.

11. Wymagany minimalny termin ważności oferowanych preparatów wynosi co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku, gdy towar stanowią produkty lecznicze z terminami ważności krótszymi niż 6 miesięcy, Zamawiającemu przysługuje prawo do zwrotu ilości nieupłynionych.

12. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze posiadały numer świadectwa rejestracji umieszczony na opakowaniu zbiorczym bądź jednostkowym.

13. Zamawiający wymaga, aby w złożonej ofercie produkty lecznicze refundowane zostały opatrzone adnotacją o refundacji.

14. Cena leku w przypadku leku objętego ceną urzędową w ciągu całego okresu trwania umowy musi być zgodna z aktualną ceną urzędową danego leku na dzień realizacji zamówienia.

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 104 589,41 PLN

11. Wymagany minimalny termin ważności oferowanych preparatów wynosi co najmniej 12 miesięcy od dnia dostawy. W przypadku, gdy towar stanowią produkty lecznicze z terminami ważności krótszymi niż 6 miesięcy, Zamawiającemu przysługuje prawo do zwrotu ilości nieupłynionych.

12. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkty lecznicze posiadały numer świadectwa rejestracji umieszczony na opakowaniu zbiorczym bądź jednostkowym.

13. Zamawiający wymaga, aby w złożonej ofercie produkty lecznicze refundowane zostały opatrzone adnotacją o refundacji.

14. Cena leku w przypadku leku objętego ceną urzędową w ciągu całego okresu trwania umowy musi być zgodna z aktualną ceną urzędową danego leku na dzień realizacji zamówienia.

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 104 589,41 PLN

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Informacje o częściach zamówienia
Część nr: 15

Zamiast:

Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH

1)

Krótki opis

ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.

2)

Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000

3)

Wielkość lub zakres

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 164,75 PLN

4)

Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia
Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)

5)

Powinno być:

Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH

1)

Krótki opis

ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.

2)

Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000

3)

Wielkość lub zakres

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 858,15 PLN

4)

Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia
Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)

5)

<p>Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: Informacje o częściach zamówienia Część nr: 40</p>	<p>Informacje dodatkowe na temat części zamówienia</p> <p>Zamiast:</p> <p>Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH</p> <p>1) Krótki opis ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.</p> <p>2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000</p> <p>3) Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: 131 986,25 PLN</p> <p>4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)</p> <p>5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia</p>	<p>Informacje dodatkowe na temat części zamówienia</p> <p>Powinno być:</p> <p>Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH</p> <p>1) Krótki opis ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.</p> <p>2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000</p> <p>3) Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: 130 546,40 PLN</p> <p>4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)</p> <p>5) Informacje dodatkowe na temat części zamówienia</p>
---	--	--

<p>Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: Informacje o częściach zamówienia Część nr: 41</p>	<p>Zamiast:</p> <p>Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH</p> <p>1) Krótki opis ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.</p> <p>2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000</p> <p>3) Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: 31 325 PLN</p> <p>4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)</p>	<p>Powinno być:</p> <p>Nazwa: ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH</p> <p>1) Krótki opis ZAKUP I DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH W TYM GAZÓW MEDYCZNYCH.</p> <p>2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV) 33000000, 24100000</p> <p>3) Wielkość lub zakres Szacunkowa wartość bez VAT: 5 250 PLN</p> <p>4) Informacje o różnych datach dotyczących czasu trwania lub rozpoczęcia/realizacji zamówienia Okres w miesiącach: 12 (od udzielenia zamówienia)</p>
---	--	---

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:
III.1.1) Wymagane wadia i
gwarancje:

5)
Informacje dodatkowe na temat
części zamówienia

Zamiast:

1. Przystępując do udziału w
postępowaniu Wykonawca
zobowiązany jest wnieść wadium w
wysokości:
1 683,00
2 1260,00
3 216,00
4 2206,00
5 861,00
6 232,00
7 174,00
8 474,00
9 411,00
10 1476,00
11 3608,00
12 1675,00
13 40,00
14 778,00
15 124,00
16 360,00
17 358,00
18 85,00
19 1154,00
20 10,00
21 10,00
22 124,00
23 1310,00
24 20,00
25 2295,00
26 763,00
27 3405,00
28 626,00
29 68,00
30 307,00
31 815,00
32 1074,00
33 301,00
34 3108,00
35 45,00
36 5608,00
37 137,00
38 533,00

5)
Informacje dodatkowe na temat
części zamówienia

Powinno być:

1. Przystępując do udziału w
postępowaniu Wykonawca
zobowiązany jest wnieść wadium w
wysokości:
1 683,00
2 1260,00
3 216,00
4 2206,00
5 861,00
6 232,00
7 147,00
8 474,00
9 411,00
10 1476,00
11 3608,00
12 1675,00
13 40,00
14 778,00
15 124,00
16 360,00
17 358,00
18 85,00
19 1083,00
20 10,00
21 10,00
22 124,00
23 1310,00
24 20,00
25 2295,00
26 763,00
27 3405,00
28 626,00
29 68,00
30 307,00
31 815,00
32 1074,00
33 301,00
34 3108,00
35 45,00
36 5608,00
37 137,00
38 533,00

39 4116,00	39 4116,00
40 3959,00	40 3959,00
41 939,00	41 939,00
42 174,00	42 174,00
43 343,00	43 343,00
44 442,00	44 442,00
45 4470,00	45 4470,00
46 218,00	46 218,00
47 462,00	47 462,00
48 2187,00	48 2187,00
49 114,00	49 114,00
50 256,00	50 256,00
51 12,00	51 12,00
52 1033,00	52 1033,00
53 3099,00	53 3099,00
54 1252,00	54 1252,00
55 112,00	55 112,00
56 216,00	56 216,00
57 2692,00	57 2692,00
58 12,00	58 12,00
59 2,00	59 2,00
60 210,00	60 210,00
61 74,00	61 74,00
62 7,00.	62 7,00.

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:
III.2.3) Kwalifikacje techniczne

Zamiast:

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:
1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawa Pzp, tj. dotyczące:
1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania; Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego uprawniające do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem (prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, konsygnacyjnego produktów leczniczych) – dokument potwierdzający uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu

Powinno być:

Informacje i formalności konieczne do dokonania oceny spełniania wymogów:
1. W postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawa Pzp, tj. dotyczące:
1) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania; Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży koncesję lub aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego uprawniające do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem (prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, konsygnacyjnego produktów leczniczych) – dokument potwierdzający uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu

lekami (w tym w ramach uprawnień przyznanych na podstawie art. 72 pkt. 1 i 2 Ustawa Prawo Farmaceutyczne).
Wymóg załączenia koncesji lub aktualnego zezwolenia GIF nie dotyczy podmiotów odpowiedzialnych, chcących realizować dostawy na podstawie art. 24 ust 3 pkt 7 ustawy Prawo farmaceutyczne, wówczas należy dołączyć stosowne oświadczenie Wykonawcy.
Wymóg ten również nie dotyczy Wykonawcy, który złoży ofertę jedynie w zakresie produktów nie będących produktami leczniczymi, co do których ustawodawca nie wymaga posiadania stosownych uprawnień dowykonywania działalności gospodarczej w zakresie obrotu objętymi zamówieniem produktów, wówczas Wykonawca składa odpowiednie oświadczenie w tym zakresie.
2) posiadania wiedzy i doświadczenia;
Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda dostarczenia:
1) Oświadczenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone ustawą z dnia 06.09.2001r. „Prawo farmaceutyczne” (tekst jednolity Dz. U. z 2008r. nr 45 poz. 271 z późn. zm.)
2) Oświadczenia o posiadaniu:
a) świadectwa rejestracji,

lekami (w tym w ramach uprawnień przyznanych na podstawie art. 72 pkt. 1 i 2 Ustawa Prawo Farmaceutyczne).
Wymóg załączenia koncesji lub aktualnego zezwolenia GIF nie dotyczy podmiotów odpowiedzialnych, chcących realizować dostawy na podstawie art. 24 ust 3 pkt 7 ustawy Prawo farmaceutyczne, wówczas należy dołączyć stosowne oświadczenie Wykonawcy.
Wymóg ten również nie dotyczy Wykonawcy, który złoży ofertę jedynie w zakresie produktów nie będących produktami leczniczymi, co do których ustawodawca nie wymaga posiadania stosownych uprawnień dowykonywania działalności gospodarczej w zakresie obrotu objętymi zamówieniem produktów, wówczas Wykonawca składa odpowiednie oświadczenie w tym zakresie.
2) posiadania wiedzy i doświadczenia;
Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
3) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
Warunek ten zostanie spełniony jeżeli Wykonawca przedłoży oświadczenie o spełnianiu warunków określonych w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp.
2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający żąda dostarczenia:
1) Oświadczenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone ustawą z dnia 06.09.2001r. „Prawo farmaceutyczne” (tekst jednolity Dz. U. z 2008r. nr 45 poz. 271 z późn. zm.)
2) Oświadczenia o posiadaniu:
a) świadectwa rejestracji,

b) aktualnych karty charakterystyki produktu leczniczego w języku polskim,
c) dopuszczenia do stosowania oferowanego asortymentu w służbie zdrowia na terenie RzeczypospolitejPolskiej,
d) atestów i certyfikatów CE na wszystkie produkty i towary przedstawione w naszej ofercie.
3) Oświadczenia, że w/w produkty są zarejestrowane w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczychdopuszczonych do obrotu w Polsce.
4) Oświadczenia, że Wykonawca udostępni w/w dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.
5) szczegółowego opisu oferowanych produktów leczniczych lub katalogu lub folderu potwierdzających, żezaoferowane produkty są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, zawierające nazwę producenta, nazwę produktu lub nr-u katalogowego, tak by możliwa była jego identyfikacja. Poszczególne wymagane przezZamawiającego parametry i funkcje Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić zaznaczeniem w szczegółowymopisie oferowanych produktów, katalogu lub folderze. W przypadku, gdy oryginalny katalog (folder) producentajest w innym języku niż język polski, prosimy o dołączenie tłumaczenia folderu oferowanego produktu. W przypadku, gdyby załączone do oferty katalogi (foldery) nie prezentowały identycznego produktu jak oferowany na Załączniku nr 5 do SIWZ należy tę rozbieżność wskazać i oświadczyć, czy zaoferowany produkt spełniawymogi określone w SIWZ.
3. W celu oceny spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp należyprzedłożyć:
1) oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – Załącznik nr 2 do SIWZ;
2) dokument potwierdzający posiadanie uprawnień do wykonywania określonej

b) aktualnych karty charakterystyki produktu leczniczego w języku polskim,
c) dopuszczenia do stosowania oferowanego asortymentu w służbie zdrowia na terenie RzeczypospolitejPolskiej,
d) atestów i certyfikatów CE na wszystkie produkty i towary przedstawione w naszej ofercie.
3) Oświadczenia, że w/w produkty są zarejestrowane w Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczychdopuszczonych do obrotu w Polsce.
4) Oświadczenia, że Wykonawca udostępni w/w dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.
3. W celu oceny spełnienia przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp należyprzedłożyć:
1) oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – Załącznik nr 2 do SIWZ;
2) dokument potwierdzający posiadanie uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesję lub aktualne zezwolenieGłównego Inspektora Farmaceutycznego uprawniające do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresieobjętym zamówieniem (prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, konsygnacyjnego produktówleczniczych) – dokument potwierdzający uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami (w tym w ramachuprawnień przyznanych na podstawie art. 72 pkt. 1 i 2 Ustawa Prawo Farmaceutyczne).
4. Dokumenty sporządzone w języku obcym będą składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
5. Dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu będą składane w formieoryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać

działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania, w szczególności koncesję lub aktualne zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego uprawniające do prowadzenia działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem (prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, konsygnacyjnego produktów leczniczych) – dokument potwierdzający uprawnienia Wykonawcy do hurtowego obrotu lekami (w tym w ramach uprawnień przyznanych na podstawie art. 72 pkt. 1 i 2 Ustawa Prawo Farmaceutyczne).

4. Dokumenty sporządzone w języku obcym będą składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

5. Dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu będą składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

6. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, o których mowa w art. 26 ust. 2 b ustawy Pzp, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez Wykonawcę lub te podmioty.

przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości. 6. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, o których mowa w art. 26 ust. 2 b ustawy Pzp, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów muszą być poświadczone za zgodność z oryginałem odpowiednio przez Wykonawcę lub te podmioty.

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty:

IV.3.4) Termin składania ofert lub
wniosków o dopuszczenie do udziału
w postępowaniu

Zamiast:

10/08/2015 Godzina: 12:00
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

27/08/2015 Godzina: 12:00
(dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty:

IV.3.8) Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

10/08/2015 Godzina: 12:30
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

27/08/2015 Godzina: 12:30
(dd/mm/rrrr)

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

III.1.1) Wymagane wadia i gwarancje:

63 9,00
64 43,00
65 782,00

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

04/08/2015 (dd/mm/rrrr) - ID:2015-104619