

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:286048-2010:TEXT:PL:HTML>

PL-Jaworzno: Produkty farmaceutyczne

2010/S 188-286048

SP ZOZ Szpital Wielospecjalistyczny w Jaworznie, ul. Chełmońskiego 28, Zamówienia Publiczne, atn: Anna Bryl, POLSKA-43-600Jaworzno. Tel. +48 326164482. E-mail: zampubl@szpital.jaw.pl. Fax +48 327519844.

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 21.9.2010, 2010/S 183-279561)

Przedmiot zamówienia:

CPV:33600000, 33691300, 33615000, 33622600, 33621100, 33670000, 33651400, 33631110, 33661100, 33616000, 33693000, 33631600, 33631000, 33632300, 33661600, 33662100, 33622100, 33642200, 33630000, 33696000, 33622000

Produkty farmaceutyczne.

Środki przeciwko ekopasożytom, włączając środki przeciwświerzbowe, owadobójcze i odstraszające owady.

Produkty lecznicze używane przy cukrzycy.

Inne dodatkowe informacje

Strony umowy dopuszczają zmiany w umowie w następujących okolicznościach i w poniżej określonych przypadkach:

1. zmiana wartości umowy,

a) w przypadku gdy zmiana jest korzystna dla Zamawiającego, m.in.: obniżenie stawki podatku VAT, obniżenie cen jednostkowych (promocja),

b) zmiany stawki podatku VAT przy czym:

— zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian, lub

— wykonawca może obniżyć cenę netto a cena brutto pozostanie bez zmian.

Ponadto zmiany cen urzędowych, zmian w przepisach prawa, które powodują konieczność zmiany zawartej umowy (np. zakaz wprowadzania do obrotu poszczególnych leków lub składników leków i konieczność zastąpienia lekiem o tym samym spectrum działania, co lek oferowany, jednakże o innym składzie chemicznym niż oferowany lub konieczność zastąpienia innym lekiem);

2. zmiany producenta oferowanego produktu jeżeli produkt jest równoważny do oferowanego w postępowaniu przetargowym i cena zostaje podtrzymana z umowy lub jest niższa;

3. zmiany opakowania jednostkowego, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkt równoważny w cenie proporcjonalnej do zaoferowanej w ofercie lub niższej;

4. braku oryginalnego leku na rynku, podanego jako preparat przetargowy, strony dopuszczają sprzedaż odpowiednika o takim samym składzie w nazwach międzynarodowych i cenie nie wyższej niż przetargowa (między innymi sytuacje przerw w dostawie leków, wycofanie leku z rynku, zaprzestanie produkcji danego leku itp.);

5. w zakresie danych identyfikujących Strony umowy, takich jak np. firma, adres, osoby upoważnione do kontaktów/ odbioru lub inne zapisy dotyczące wskazania Stron;

6. inne okoliczności nie ujęte w pkt 1-5, których wystąpienie było niemożliwe do przewidzenia, a wprowadzenie zmian jest niezbędne do realizacji umowy.

Procedura wprowadzania zmian: Wykonawca składa wnioski o zmianę w terminie 7 dni przed planowanym wprowadzeniem zmian, pisemnie do Sekretariatu zamawiającego, zawierający:

a) opis proponowanej zmiany;

b) wpływ na wykonanie przedmiotu zamówienia;

c) termin wprowadzenia zmian;

d) należy podać uzasadnienie, dlaczego zmiana jest korzystna dla Zamawiającego lub konieczna dla wykonania umowy.

Wnioski wniesione po terminie oraz wnioski nie zawierające elementów opisanych powyżej nie będą rozpatrywane.

Propozycja zmiany umowy może także zostać zgłoszona przez Zamawiającego.

Ewentualne zmiany warunków, o których mowa w § 10 umowy, wymagają dla swej ważności formy pisemnego aneksu podpisanego przez obie strony.

Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia ilości zamawianego towaru, nie więcej jednak niż o 40 % wartości zamówienia określonego w załączniku nr 1 do umowy (specyfikacja asortymentowa-cenowa) w zależności od liczby pacjentów i możliwości finansowych Zamawiającego. W takim wypadku Wykonawcy będzie przysługiwać tylko wynagrodzenie wynikające ze zrealizowanych dostaw.

Pozostałe dokumenty, które wykonawca zobowiązany jest przedłożyć z ofertą.

1. Wypełniony formularz ofertowy wg załącznika nr 1 do SIWZ wraz ze specyfikacją asortymentową (odpowiednio na załącznikach nr 3.1-3.46).

2. Oświadczenie, w którym wykonawca wskaże części zamówienia, której wykonanie powierzy podwykonawcom.

3. Oświadczenie Wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i stosowania na terenie Polski oferowanego leku na podstawie wpisu do rejestru Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych.

4. Dowód wniesienia wadium.