

(pieczętka Zamawiającego)

Znak : 5/zp/2024

ZAPYTANIE OFERTOWE

1. **Zamawiający:** Szpital w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o. o., 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, NIP 5971730353, REGON 000306704, wpisana do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000436693 prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin-Centrum w Szczecinie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, kapitał zakładowy 18 335 100 zł, w całości wniesiony (pokryty), e-mail: sekretariat@szpital-debno.pl

Zaprasza do złożenia oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn.:

Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie w 2024r. - uzupełnienie

2. Opis przedmiotu zamówienia:

- 2.1 Zamówienie obejmuje sukcesywną dostawę leków dla Szpitala w Dębnie w 2024r.
- 2.2 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w formularzu cenowym - załączniku nr 2. Wykonawca zobowiązany jest wypełnić formularz cenowy i dołączyć do formularza oferty. Brak wypełnionego załącznika skutkować będzie odrzuceniem oferty.
- 2.3 Zamówienie zostało podzielone na 7 części, które są niepodzielne. Dla każdej części zostanie zawarta odrębna umowa. Wykonawca może złożyć ofertę na wybrane części wyszczególnione w załączniku nr 2
- 2.4 Zamawiający wymaga aby w formularzu cenowym Wykonawcy wskazali nazwy handlowe i numery katalogowe oferowanych produktów

3. Termin realizacji zamówienia: 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

4. **Sposób uzyskania informacji oraz dodatkowej dokumentacji określającej szczegółowe warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia:** Zamawiający dopuszcza składanie zapytań do siedziby Zamawiającego tylko w formie pisemnej, pocztą, lub pocztą elektroniczną i jednocześnie informuje, że nie będzie udzielał ustnych odpowiedzi.

5. Kryteria wyboru oferty: zostanie wybrana oferta o najniższej cenie.

6. Wymagania, jakie powinien spełniać Wykonawca w zakresie dokumentów i oświadczeń:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

- 6.1 Nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
- 6.2 Spełniają warunki poniższe warunki:
 - a) posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek w tym zakresie.

- b) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonywania zamówienia,
- c) dysponują odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
- d) posiadają w języku polskim katalogi, broszury lub ulotki producentów opisujące szczegółowo oferowany towar.
- e) znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.
- f) Przedmiot zamówienia zamieszczony w ofercie winien posiadać dopuszczenia do stosowania w placówkach służby zdrowia oraz spełniać wymagania zasadnicze określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych. W zależności od rodzaju oferowanego produktu Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów określonych w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity Dz. U. z 2004 r Nr 53 poz. 533), oraz ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 r. – o zmianie ustawy – Prawo farmaceutyczne, ustawy o zawodzie lekarza oraz ustawy - Przepisy wprowadzające ustawę – Prawo farmaceutyczne, ustawy o wyrobach medycznych oraz ustawę o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. Nr 92 poz. 882). W przypadku, gdy opisany w załączniku nr 2 przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia.

6.3 Ocena spełniania warunków zostanie dokonana na podstawie oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu i przedłożonych dokumentów.

6.4 Zamawiający oceni jako spełniony warunek nie podlegania wykluczeniu z postępowania na podstawie oświadczenia Wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia.

Na potwierdzenie spełnienia powyższych warunków wykonawca złoży oświadczenie wg załącznika nr 3.

6.5 Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert równoważnych, tzn. leki, produkty farmaceutyczne o tym samym składzie chemicznym, dawce, drodze podania, parametrach farmakokinetycznych i wskazaniach leczniczych jak dla preparatu referencyjnego:

a) jeżeli w opisie podano jako opakowanie ampulkę, to dopuszcza się zaoferowanie fiołki, kapsułki, drażetki i tabletki, jeśli nie określono specjalnych wymagań technologicznych, uznawane są formy równoważne;

b) dopuszcza się składanie ofert na preparaty w innych opakowaniach jednostkowych, obowiązuje wtedy przeliczenie ilości preparatu do wartości sumarycznej podanej przez Zamawiającego (dopuszcza się zaokrąglenie w górę);

c) w sytuacjach wątpliwych związanych z brakiem możliwości weryfikacji zgodności zaoferowanych produktów leczniczych z wymaganiami określonymi w załączniku nr 2, Zamawiający zastrzega sobie prawo zażądania karty charakterystyki zaoferowanego produktu leczniczego. W takim przypadku Wykonawca zostanie pisemnie poinformowany o konieczności przedłożenia w/w kart, w terminie określonym przez Zamawiającego.

6.6 Zamawiający wymaga realizacji dostaw do apteki szpitalnej Zamawiającego w terminie nie przekraczającym od złożenia zamówienia:

a) do 3 dni roboczych (od poniedziałku do piątku),

b) do 24 godz. dla zamówień pilnych.

7. **Wzór umowy:** stanowi załącznik nr 4

8. **Wymagania dotyczące wadium oraz zabezpieczenia należytego wykonania umowy, sposób oraz formę jego wniesienia (jeżeli jest wymagane):** zamawiający nie wymaga wpłaty zabezpieczenia ani wadium.

9. **Termin ważności oferty:** 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

10. Sposób przygotowania oferty:

10.1 Na ofertę składają się:

- a) Formularz oferty – załącznik nr 1
- b) Formularz cenowy – załącznik nr 2
- c) Oświadczenie Wykonawcy o spełnianiu warunków udziału w zapytaniu ofertowym oraz o braku przesłanek do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego – załącznik nr 3

10.2 Ofertę należy sporządzić w języku polskim, w formie pisemnej, umieścić w zabezpieczonej kopercie, opisanej w następujący sposób: nazwa i adres Zamawiającego, nazwa i adres Wykonawcy, z adnotacją „Zapytanie ofertowe do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie w 2024r.”

11. **Miejsce i termin złożenia oferty:** ofertę należy złożyć do dnia **29.01.2024 roku, do godziny 10:00** (decyduje data i godzina wpływu) w siedzibie Zamawiającego w sekretariacie (budynek D pokój nr 10) lub pocztą elektroniczną pod adres e-mail: sekretariat@szpital-debno.pl.

12 Unieważnienie postępowania:

12.1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania w przypadku gdy oferta o najniższej cenie przekroczy wartość środków finansowych jakie Zamawiający może przeznaczyć na wykonanie przedmiotu zamówienia.

12.2. Postępowanie może być także unieważnione przez Zamawiającego bez podania przyczyny (bez podania uzasadnienia) w każdym momencie i nie stanowi podstawy do roszczenia sobie prawa ze strony Wykonawcy do realizacji zamówienia.

12.3. Wykonawcy uczestniczą w postępowaniu na własny koszt i ryzyko, nie przysługują im żadne roszczenia z tytułu unieważnienia postępowania przez Zamawiającego.

13 Niniejsze postępowanie nie podlega Ustawie z dn. 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U.z 2023r. poz.1605 ze zm).

14 Ochrona danych osobowych:

14.1 Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o danych) (Dz. U. UE L119 z dnia 4 maja 2016 r., str. 1; zwanym dalej „RODO”) informujemy, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o. o., 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, tel. +48 95 76 02 733; e-mail: sekretariat@szpital-debno.pl
- 2) dane kontaktowe Inspektora Ochrony Danych : tel. +48 508 242 606; e-mail: tomasz.lubinski@szpital-debno.pl
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, jak też - jeżeli do tego dojdzie

- zawarcia czy wykonania umowy w sprawie realizacji zamówienia stanowiącego przedmiot postępowania,
- 4) odbiorcami danych osobowych mogą być instytucje administracji publicznej, ze środków których finansowane jest zamówienie stanowiące przedmiot zamówienia, powołani biegli zewnętrznymi - a w granicach celów ustalonych powyżej - również zewnętrzne kancelarie lub osoby świadczące usługi prawne, a także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o przepisy obowiązującego prawa, w szczególności przepisy ustawy z 26 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
 - 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
 - 6) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.
 - 7) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących (w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może zostać Pani/Pan zobowiązana do wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (*skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników*);
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (*prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego*);
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

14.2 nie przysługuje Pani/Panu:

- a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;

14.3 przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.

PREZES ZARZĄDU

.....
Iwona Andrzejczyk-Stawerda.....

(podpis Prezesa Zarządu lub osoby upoważnionej)

Część 1

L.P	nazwa międzynarodowa	postać	dawka	ilość w opak	zapotr.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Immunoglobulin, human anti-D	inj.	0,3mg/ml	1amp.-strz.	70	op					
2	Immunoglobulin, human anti-D	inj.	0,15mg/ml	1amp.	2	op					
3	Immunoglobulin, human anti-D	inj.	0,05mg/ml	1amp	2	op					
4	Immunoglobulin, human anti-Hbs	inj.	200jm/ml	1amp	3	op					
RAZEM											

Część 2

L.P	nazwa	postać	dawka	ilość w opak	zapotr.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Żywe pałeczki kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus GG	krople doustne	5mld pałeczek w 5 kroplach	5ml	50	op					
2	Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, o składzie: Na ⁺ - 140mg/1sza., Cl ⁻ - 180mg/1sasz., glukoza 1550mg/1sasz., K ⁺ - 80mg/1sasz., cytrynian 190mg/1sasz., osmolarność 225mmol/litr	proszek w postaci saszetek smakowyc h		10sasz.	35	op					
3	Maść ochronna o składzie: dekspantenol, lanolina, olejek migdałowy, pantenol, parafina płynna, prowitamina B5, wazelina, воск pszczeli; nie zawiera: barwników, konserwantów, subst.zapachowych	maść		100g	20	op					
4	Wyrób medyczny przeznaczony dla niemowląt, dzieci lub dorosłych o składzie : symetykon(emułcja 30%), zarodniki Bacillus coagulans(min.1,5mld/g)	krople doustne		20ml	10	op					
5	Aerozolowy preparat do utrwalania pobranych na szkiełka mikroskopowe rozmazów biolog.przeznaczonych do oceny lub transportu;nie zawiera freonów; posiada atesty PZH oraz Instytutu Medycyny Pracy	utrwalacz cytologiczny		150ml	15	op					
6	Lek do stosowania w zapobieganiu i leczeniu odwodnienia niewielkiego stopnia, o składzie w 1sasz.: NaCl - 0,35g, KCl- 0,30g, wodorowęglan sodu -0,50g, nalewka z rumianku- 0,02g, glukoza- 2,98g; osmolarność po rozp.1sasz. W 200ml wody - 240mOsm/kg	proszek		14sasz.	50	op					

7	Wyrób medyczny stosowany u niemowląt i dzieci w leczeniu refluksu oraz zaburzeń związanych z refluksem, o składzie: alginian mafnezu, symetykon, guma ksantanowa, wodorowęglan sodu, d-pantenol, fruktoza, wodorotlenek sodu, hydroksybenzoesan metalu i propylu, woda	syrop		200ml	4	op					
8	Gelatine sponge stand.	gąbka homeostatyczna	80x50x10	10szt.	6	op					
9	paski testowe do glukometru :zakres wyników pomiaru 20-600mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% , umożliwiające wykonanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197:2015; wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; paski nie wymagają kodowania; enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; wielkość próbki 0,5mikrolitra; czas pomiaru 5sek.; paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem	paski testowe*		50szt.	500	op					
10	produkt leczniczy stos. u dzieci i niemowląt przy ząbkowaniu, przeziębieniu lub kolkach, o składzie Chamomilla recutita D4, Atropa belladonna D4, Plantago major D4, Pilsatilla Pratensis D4, Calcium carb.Hahnemanni D8	czopki		12 szt.	3	op					
11	produkt w postaci pasków do bezurazowego zamykania ran, hipoalergiczny, oddychający	paski testov	6x75mm	10szt.	20	op					
12	emulsja do kąpieli so stosowania od 1.dni życia,o składzie: Paraffinu liq., Isopropyl Palmitate, PEG-8 Dilaurate, Cetyl Acetate, PEG-40 Sorbitan Peroleate, Stearyl Acetate, Oleyl AcetateAcetylated Lanolin Alkohol; bez subst.zapachowych, nie zawiera mydła	emulsja do kąpieli		500ml	20	op					
13	dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego, prod.bezglutenowy, bez laktozy zaw.niezbędne składniki pokarm.-białek(Kazeinian wapnia), węglowodanów(maltodekstryny), tłuszczów(oleje roślinne), witamin, mikro- i makroelementów(minerały w postaci wysoko przyswajalnych chelatów aminokwasowych Albion)	proszek		720g	10	op					

14	żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w postaci wysokobiałkowego dodatku do pokarmów, stos.w hipoproteinemii; składniki: koncentrat białka mleka krowiego, emulgator(lecytyna sojowa)	proszek		225g	10	op					
15	wyrób medyczny w postaci ochronnej pasty stomatologicznej zawierający m.in.: D-pantenol, wyciąg z aloesu, słuzy z malwy, wit.A i E, tlenek cynku	pastą		5ml	10	op					
16	wyrób medyczny w postaci jałowego opatrunku z dodatkiem 10% jodopowidonu o szerokim spektrum przeciwbakteryjnym i eliminujący zarodniki, grzyby, drożdżaki i wirusy; jałowy , z możliwością przycinania	plaster	9,5x9,5cm	1szt.	100	op					
17	Sterylny opatrunek hydrogelowy z naturalnych i syntetycznych polimerów usieciowanych za pomocą wiązki elektronów; zawartość wody ponad 90%	plaster	12x12cm	1szt.	100	op					
18	krem antyseptyczny o dział.kojącym i ochronnym na podrażnioną skórę, zawierający : lanolinę, tlenek cynku, benzoesan benzylu, cynamonian benzylu, alkohol benzylowy; produkt hipoalergiczny, rekomendowany przez Pol.Tow.Pediatryczne	krem		250g	20	op					
19	Liofilizowane drożdżaki Saccharomyces boulardii CNCM I-745	kaps.	250mg	20	120	op					
RAZEM											

*dostawca/producent zobowiązuje się dostarczyć 30 op. glukometrów odpowiednich do zaferowanych pasków testowych

Część 3

L.P	nazwa międzynarodowa	postać	dawka	ilość w opak	zapotr.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Gastrografin	roztwór doust. I doodbyt.	760mg/ml	10fiolk a 100ml	3	op					
Razem											

Część 4

L.P	nazwa międzynarodowa	postać	dawka	ilość w opak	zapotr.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Ins. Gensulim M30	inj.	100jm/ml	10wkładów	4	op					
2	Ins. Gensulin N	inj.	100jm/ml	10wkładów	2	op					
3	Ins. Insulatard Penfil	inj.	100jm/ml	10wkładów	3	op					
4	Ins.Novorapid Penfil	inj.	100jm/ml	10wkładów	20	op					
5	Ins. Lantus Solostar	inj.	100jm/ml	5wstrzyk.	6	op					
6	Ins. Levemir	inj.	100jm/ml	10wkładów	1	op					
7	Ins. NovoMix 30	inj.	100jm/ml	10wkładów	20	op					
8	Ins. Mixtard 3 Penfil	inj.	100jm/ml	10wkładów	2	op					
9	Ins. Toujeo	inj.	300jm/ml	10wstrzyk.	1	op					
10	Ins. Apidra Solostar	inj.	100jm/ml	5wstrzyk.	1	op					
RAZEM											

Część 5

L.P	nazwa międzynarodowa	postać	dawka	ilość w opak	zapotrz.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Ketoprofenum	tabl.powl.	100mg	20	50	op					
2	Ketoprofenum	kaps	50mg	20	5	op					
3	Ketoprofenum	kaps	150mg	20	5	op					
4	Ketoprofenum	inj.i.v.,i.m	100mg/2ml	10amp	250	op					
RAZEM											

Część 6

L.P	nazwa międzynarodowa	postać	dawka	ilość w opak	zapotrz.	j.m.	cena netto	VAT	wartosc netto	wartosc brutto	nazwa handlowa (jeżeli dotyczy) lub kod EAN
1	Warfarinum	tabl.	5mh	50	2	op					
2	Warfarinum	tabl.	3mg	50	1	op					
3	Vaselinum album	maść		20g	3	op					
4	Valsartanum	tabl.	160mg	28	3	op					
5	Urapidilum	inj.	25mg/5ml	5amp.	5	op					
6	Vitamina E	krople doustne	300mg/ml	10ml	2	op					
7	Vitamina D	kaps. twitsoff	400j.m.	90	2	op					
8	Vitamina D	kaps.	0,266mg	5	3	op					
9	Vitamina B1	tabl.	25mg	50	5	op					
10	Vitamina B1	inj.	50mg/ml	10amp.	5	op					
11	Vitamina B6	tabl.	50mg	50	5	op					
12	Vitamina B12	inj.	1mg/2ml	5amp.	5	op					
RAZEM											

KIEROWNIK
APTEKI SZPITALNEJ
Anna Kozłowska
mgr farmacji

FORMULARZ OFERTY

Wykonawcy (Wykonawców):

Adres:

Nr telef./faksu/ :

e-mail:

NIP, REGON:

Nawiązując do Zapytania Ofertowego na „Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie w 2024r- uzupełnienie” składam niniejszą ofertę:

1. Część nrcena netto..... zł, cena brutto..... zł (brutto słownie: zł.), w tym VAT...% zgodnie z zapisami w Zapytaniu Ofertowym i załączniku nr 2.
2. Termin wykonania: 12 miesięcy od dnia podpisania umowy
3. Oświadczam, że zapoznałem się z zapisami i wymaganiami zapytania ofertowego zamówienia i uznaję się za związanego określonymi w niej zasadami postępowania – w terminach i pod warunkami w niej określonymi.
4. Oświadczam, iż uzyskałem wszystkie niezbędne informacje do przygotowania oferty i wykonania umowy.
5. Oświadczam, że zapoznałem się z postanowieniami umowy. Zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na warunkach w niej określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Uważam się za związanego niniejszą ofertą przez okres 30 dni wraz z dniem upływu terminu składania ofert.
7. Oświadczam, iż nie uczestniczę w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego postępowania.
8. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO * wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.**

Miejscowość

Data

.....
(podpisy osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do występowania w obrocie
prawnym lub posiadających pełnomocnictwo)

* Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zmianami).

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

OŚWIADCZENIE

1. Posiadam odpowiednie uprawnienia do wykonywania działalności umożliwiające wykonanie zamówienia pn.: Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie w 2024r- uzupełnienie.
2. Posiadam wiedzę i doświadczenie niezbędne do prawidłowego wykonania przedmiotu zamówienia.
3. Dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia
4. Znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na wykonanie przedmiotu zamówienia.
5. Przedmiot zamówienia zamieszczony w ofercie posiada dopuszczenia do stosowania w placówkach służby zdrowia.
6. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.

Prawdziwość powyższych danych potwierdzam własnoręcznym podpisem świadom odpowiedzialności karnej z art.233 Kodeksu Karnego.

* - niepotrzebne skreślić

Miejscowość

Data

.....
(podpisy osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do występowania w obrocie
prawnym lub posiadających pełnomocnictwo)

UMOWA

nr

Zawarta w dniu roku w Dębnie, pomiędzy

Szpitałem w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o. o.
 74-400 Dębno, ul. Kościuszki 58, NIP 5971730353, REGON 000306704, KRS 0000436693
 Sąd Rejonowy Szczecin Centrum XIII Wydział Gospodarczy w Szczecinie, kapitał zakładowy
 18 335 100,00 zł. w całości wniesiony (pokryty) , zwanym dalej **Zamawiającym**, reprezentowanym
 przez:

.....
z jednej strony,

a

.....
 NIP:, REGON:, KRS:, zwanym dalej
Wykonawcą, reprezentowanym przez :

.....
z drugiej strony,

wybrany w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie zapytania ofertowego o wartości mniejszej niż 130 000,00 zł – zamówienie nie podlega ustawie z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. Dz.U.2023.1605) została zawarta umowa o następujące treści:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest **sprzedaż i dostawa leków** określonych w **części nr** w okresie **od** r. **do** r.
2. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1, w zakresie i ilościach zgodnych z zestawieniem wyspecyfikowanym w załączniku nr 2 do zapytania ofertowego z dnia r. Zapytanie ofertowe wraz z załącznikami oraz oferta Wykonawcy stanowią integralną część niniejszej umowy.
3. Wykonawca oświadcza, iż jest uprawniony do swobodnego rozporządzania przedmiotem umowy, który jest wolny od wad fizycznych i prawnych oraz, że posiada wszelkie niezbędne uprawnienia, zgody i zezwolenia odpowiednich organów, urzędów itp. konieczne lub wymagane do realizacji przedmiotu umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1:
 - a) sukcesywnie w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia pocztą elektroniczną,
 - b) do 24 godz. dla zamówień pilnych od złożenia zamówienia pocztą elektroniczną, (o tym czy zamówienie ma charakter pilny, Zamawiający informuje Wykonawcę wraz ze złożeniem zamówienia),
 - c) w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godz. od 8⁰⁰ do 13⁰⁰; jeżeli planowana dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do ilości przedmiotu zamówienia oraz częstotliwości dostaw.

6. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy na własny koszt i ryzyko do miejsca wskazanego przez Zamawiającego **wraz z rozładunkiem**. W przypadku powierzenia usługi transportowej podwykonawcom Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania tychże podmiotów, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Dostawa, o której mowa w § 1 ust. 6, odbywać się będzie z zachowaniem zasad określonych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U.2017.509).
8. Wykonawca zabezpieczy warunki terminowej dostawy, nie obciążając przy tym Zamawiającego żadnymi dodatkowymi kosztami. Dostarczany przez Wykonawcę przedmiot umowy oznaczony będzie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
9. Wykonawca zobowiązany jest zabezpieczyć dostawy w przypadku braku przedmiotu umowy w magazynie Wykonawcy, za wyjątkiem sytuacji zaprzestania przez producenta produkcji oferowanego leku – przedmiotu umowy lub w przypadku gdy oferowany lek – przedmiot umowy jest wycofany z obrotu.
10. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy w wymaganym terminie, o którym mowa w ust. 4, określonej partii przedmiotu umowy, zobowiązany jest pokryć Zamawiającemu różnicę w cenie zakupu u innego dostawcy – zakup interwencyjny. Wykonawca ma obowiązek uregulować różnicę w cenie zakupu w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego.
11. Parametry techniczne (farmakologiczne) i jakościowe zamawianego przedmiotu umowy nie mogą, w okresie na jaki została zawarta niniejsza umowa, być gorsze niż określone w niniejszej umowie.
12. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał przedmiot umowy o najwyższej jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – minimum 12 miesięcy od dnia dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych leków – przedmiotu umowy. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu umowy z terminem ważności krótszym, niż 12 miesięcy, jednakże tylko w przypadku uzyskania przez Wykonawcę pisemnej pod rygorem nieważności zgody od Zamawiającego.
13. Okres gwarancji/ ważności przedmiotu umowy jest równy jego okresowi przydatności do stosowania.
14. Zamawiający ma prawo odmowy przyjęcia dostarczonych leków oraz żądania wymiany na wolne od wad w następujących przypadkach:
 - a) nieterminowej lub niezgodnej z zamówieniem realizacji dostawy,
 - b) braków ilościowych zamówionego leku,
 - c) dostawy leków niezgodnych z opisem zawartym w niniejszej umowie i ofercie Wykonawcy,
 - d) uchybienia w zakresie jakości dostarczanych leków lub terminów ich przydatności do spożycia.
15. Wymiana wadliwego (lub o obniżonej jakości) leku lub uzupełnienie braków o których mowa w ust. 14 nastąpi w przeciągu 3 dni od momentu złożenia reklamacji na adres e-mail wykonawcy. Reklamacje mogą być zgłaszane w okresie ważności przedmiotu umowy.
16. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do przedmiotu umowy. Wykonawca rozpatrzy reklamację bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w przeciągu 3 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faxem lub pocztą elektroniczną. Reklamacje mogą być zgłaszane w okresie ważności przedmiotu umowy.
17. Nieuzasadnione odrzucenie reklamacji, o której mowa w § 1 ust. 16 może zostać potraktowane, jako zerwanie umowy z winy Wykonawcy i wywołać skutek w postaci konsekwencji określonych w § 4.
18. W przypadku odrzucenia reklamacji Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości przedmiotu umowy dostarczanego przez Wykonawcę. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.

19. Po dostarczeniu określonej partii przedmiotu umowy, następuje jego przyjęcie przez Zmawiającego. Przyjęcie, o którym mowa w zd. 1, może być poprzedzone badaniem ilościowo – asortymentowym i jakościowym dostarczonego przedmiotu zamówienia (części przedmiotu umowy). Po przyjęciu przedmiotu zamówienia, Zmawiający w miarę możliwości rozpakowuje dostarczoną partię przedmiotu umowy. W trakcie czynności rozpakowywania Zamawiający dokonuje badania ilościowo – asortymentowego, jak również sprawdzenia, czy dostarczona partia przedmiotu umowy jest wolna od widocznych wad fizycznych lub jakościowych. Przedstawiciel Wykonawcy upoważniony jest do obecności podczas tych czynności.
20. Dostarczana partia przedmiotu umowy, powinna mieć na opakowaniu oznaczenia fabryczne tzn. rodzaj, nazwę wyrobu, ilość, datę produkcji, nazwę i adres producenta, datę ważności oraz inne oznakowania zgodne z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.
21. Wykonawca wraz z przedmiotem zamówienia dostarczy ulotki w języku polskim zawierające niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika.
22. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu rękojmi niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji. Do odpowiedzialności z tytułu rękojmi stosuje się przepisy ustawy – kodeks cywilny.

§2

1. Całkowita wartość przedmiotu zamówienia (cena), zgodnie z ofertą, będącą integralną częścią niniejszej umowy, wynosi razem brutto: PLN (słownie: złotych).
2. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany wartości przedmiotu zamówienia (umowy) w zakresie ustalonym w § 2 ust. 1 wyłącznie w przypadku:
 - a) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian,
 - b) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również dodania nowych leków, a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi,
 - c) zmian stawek opłat celnych wynikających z przepisów prawa,
 - d) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów leków, pod warunkiem, iż zostanie ona poprzedzona pisemnym oświadczeniem woli, które Producent złoży Zamawiającemu, a zmiana ta nie będzie przewyższać 5 % pierwotnej ceny leku – przedmiotu umowy.
 - e) zmiany w czasie trwania umowy kursu średniego dolara amerykańskiego w stosunku do złotego polskiego publikowanego przez NBP powyżej 5% względem kursu średniego dolara amerykańskiego do złotego polskiego opublikowanego przez NBP w dniu składania oferty, wyłącznie w przypadku materiałów importowanych. Zmiana ta nie będzie przewyższać 10% wysokości wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 2 ust. 1 i może zostać dokonana tylko jeden raz.
3. Zmiany, o których mowa w § 2 ust. 2 lit. a), b), c) następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Wykonawca informuje Zamawiającego o zmianach wynikających z uregulowań prawnych w formie pisemnej, przynajmniej z siedmiodniowym wyprzedzeniem.
4. Zmiany, o których mowa w § 2 ust. 2 lit. d) i e) mogą być dokonane na pisemny uzasadniony wniosek Wykonawcy, przynajmniej z czternastodniowym wyprzedzeniem i każdorazowo wymagają pisemnej zgody Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest udowodnić zaistnienie okoliczności będących podstawą wnioskowanej zmiany. Zmiany wynikające z okoliczności, o których mowa w § 2 ust. 2 lit. d) i e) obowiązują od dnia podpisania przez obie strony aneksu do umowy, pod rygorem nieważności.
5. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową. Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w § 2 ust. 4 niniejszej umowy.

6. Strony dopuszczają także zmianę cen jednostkowych leków - przedmiotu umowy w przypadku zmiany wielkości opakowania, wprowadzonego przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do wartości (ceny) ustalonej niniejszą umową.
7. W przypadku kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen przedmiotu umowy dopuszcza się możliwość rozwiązania umowy za porozumieniem stron w całości lub w spornej części.
8. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zmawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

§3

Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania całej ilości asortymentu. W takiej sytuacji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia odszkodowawcze. Zamawiający gwarantuje jednak, iż w ramach realizacji umowy wykorzysta co najmniej 70% całej ilości asortymentu – przedmiotu umowy.

§4

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych według następujących zasad, tj. w przypadku:
 - a) zwłoki w dostawie, wymianie lub uzupełnieniu towaru, wysokość kary umownej stanowić będzie 0,3% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki,
 - b) odstąpienia lub wypowiedzenia umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, wysokość kar umownych stanowić będzie 5 % wynagrodzenia brutto określonego w § 2 ust. 1 umowy.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne w przypadku, gdy nie pokryją one wartości poniesionych szkód.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
4. Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć kwoty 30% wynagrodzenie brutto o jakim mowa w § 2 ust. 1 umowy.
5. Zamawiający ma prawo wypowiedzieć w trybie natychmiastowym niniejszą umowę w przypadku niewykonywania lub nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę, a w szczególności gdy zwłoka w dostawie przedmiotu umowy będzie przekraczać 15 dni roboczych.

§5

1. Zapłata za zrealizowany przedmiot umowy nastąpi na pod stawie faktury VAT, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 umowy, w terminie 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury przez Zamawiającego, w formie przelewu na konto bankowe Wykonawcy wskazane na fakturze
2. Za dostarczony towar Wykonawca będzie wystawiał faktury według cen jednostkowych ustalonych w drodze postępowania przetargowego, zgodnie z **ofertą przetargową – Załącznik nr 1 i 2 do zapytania ofertowego.**
3. Wykonawca nie może bez pisemnej, pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego przenieść wiarytelności wynikającej z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich.

§ 6

Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy są:

ze strony Wykonawcy –, e-mail:
....., tel.
oraz

ze strony Zamawiającego -, e-mail
tel.

§ 7

1. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.
2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej.
4. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy kierowane będą do Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.
5. Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach - po jednym egzemplarzu dla każdej ze stron.
6. Klauzula informacyjna RODO stanowi załącznik do niniejszej umowy.

Zamawiający :

Wykonawca: