

Formularz oferty

dla:

Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 3 w Rybniku
44-200 Rybnik, ul. Energetyków 46

W imieniu:

Nazwa (firma) wykonawcy:
albo Imię i nazwisko wykonawcy:
Adres zamieszkania wykonawcy (dotyczy wykonawców będących osobami fizycznymi):
Adres siedziby wykonawcy (kod, miasto, ulica):
Numer NIP i REGON wykonawcy:
Numer telefonu i faksu:

Uwaga: w przypadku składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia należy podać powyższe dane dla wszystkich podmiotów kolejno, kopiując powyższą tabelę odpowiednią ilość razy lub dzieląc prawą część tabeli na odpowiednią ilość kolumn (dotyczy wykonawców występujących jako konsorcjum, spółka cywilna lub w innej formie).

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na:

**dostawy produktów leczniczych stosowanych w programach
lekowych i chemioterapii**

nr **LAS-380-PN/17-2016** oferujemy realizację zamówienia określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia – w pełni z nią zgodnego.

1. Cena i termin dostawy zgodnie z wypełnionym formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 1.1 do niniejszej oferty wynosi **na okres 12 miesięcy**:

Nr pakietu	Nazwa pakietu	Oferowana cena brutto w zł	Termin dostawy Liczonych w dniach roboczych (1 lub 2)	Wymagana kwota wadium w zł	Wnoszona Kwota wadium w zł
Pakiet 1	Abirateroni acetat			3 820,00	
Pakiet 2	Aprepitant			340,00	
Pakiet 3	Axitinib			2 600,00	
Pakiet 4	Bicalutamid			20,00	
Pakiet 5	Capecitabina			520,00	
Pakiet 6	Cinacalcet			4 600,00	
Pakiet 7	Chlorambucil			330,00	
Pakiet 8	Erlotinib			2 100,00	
Pakiet 9	Everolimus			14 000,00	
Pakiet 10	Hydroxycarbamid			4,00	

Pakiet 11	Fingolimodum			4 500,00	
Pakiet 12	Lapatynibum			9 500,00	
Pakiet 13	Melphalanum			50,00	
Pakiet 14	Pazopanibum			8 000,00	
Pakiet 15	Sorafenibum			3 000,00	
Pakiet 16	Sunitinibum			11 000,00	
Pakiet 17	Temozolomidum			350,00	
Pakiet 18	Filgrastimum			50,00	
Pakiet 19	Fulvestrantum			1 500,00	
Pakiet 20	Glatiramer acetate			5 200,00	
Pakiet 21	Interferon beta - 1 a			4 000,00	
Pakiet 22	Interferon beta - 1 b			12 000,00	
Pakiet 23	Interferon beta -1 a			2 700,00	
Pakiet 24	Interferon beta 1 b			3 000,00	
Pakiet 25	Mesnum			95,00	
Pakiet 26	Natalizumabum			2 000,00	
Pakiet 27	Ondansetronum			120,00	
Pakiet 28	Pegfilgrastimum			5 300,00	
Pakiet 29	Toxinum botulinicum typum A			850,00	
Pakiet 30	Toxinum botulinicum typum A			550,00	
Pakiet 31	Toxinum botulinicum typum A			750,00	
Pakiet 32	Acidum levofolinicum, Fluorouracil			4 000,00	
Pakiet 33	Acidum zoledronicum			13,00	
Pakiet 34	Bendamustinum			5 000,00	
Pakiet 35	Bevacizumabum			20 000,00	
Pakiet 36	Bleomycini sulfas			215,00	
Pakiet 37	Bortezomid			1 000,00	
Pakiet 38	Carboplatinum			600,00	
Pakiet 39	Cetuximabum			2 500,00	

Pakiet 40	Cytostatyki różne			2 600,00	
Pakiet 41	Cladribinum			160,00	
Pakiet 42	Cyclophosphamidum			660,00	
Pakiet 43	Cytarabinum			430,00	
Pakiet 44	Cytarabinum depocyste			2 800,00	
Pakiet 45	Dacarbazinum			160,00	
Pakiet 46	Docetaxelum			370,00	
Pakiet 47	Doxorubicinum liposomanum nonpegylatum			4 600,00	
Pakiet 48	Doxorubicinum liposomanum pegylatum			3 200,00	
Pakiet 49	Epirubicini hydrochloridum			650,00	
Pakiet 50	Fludarabini phosphas			400,00	
Pakiet 51	Ifosfamidum			430,00	
Pakiet 52	Irinotecan			1 200,00	
Pakiet 53	Mitomycinum			45,00	
Pakiet 54	Oxaliplatinum			380,00	
Pakiet 55	Paclitaxelum			500,00	
Pakiet 56	Panitumumabum			11 000,00	
Pakiet 57	Pemetreksedum			3 800,00	
Pakiet 58	Rituximabum			21 000,00	
Pakiet 59	Trabectedinum			8 800,00	
Pakiet 60	Trastuzumabum			48 000,00	
Pakiet 61	Vinblastini sulfas			35,00	
Pakiet 62	Vincristini sulfas			120,00	
Pakiet 63	Vinorelbinum			2 800,00	

- Oświadczenia i dokumenty potwierdzające posiadanie dopuszczenia do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dla wszystkich zaoferowanych produktów stanowią załącznik nr 1.2 oraz załącznik 1.6 i 1.7 (dla pakietu nr 47) do formularza oferty, a oświadczenia i dokumenty potwierdzające spełnianie przez zaoferowany asortyment pozostałych wymagań określonych przez zamawiającego – załączniki nr 1.3, załącznik 14 (dla pakietu 32-63) oraz załącznik 1.5 (dla pakietu 32-63).
- Oświadczamy, że informacje zawarte na nośniku elektronicznym (CD) stanowiącym załącznik nr 1.3, (*Charakterystyka Produktu Leczniczego dla zaoferowanych preparatów*) jest zgodna z brzmieniem Charakterystyki Produktu Leczniczego zatwierdzonym przez Ministra Zdrowia.
- Oświadczamy, że cały dostarczany przez nas asortyment posiadać będzie termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu dostarczenia chyba że w formularzu cenowym dla danego pakietu zaznaczono inaczej (dotyczy asortymentu, dla którego określa się termin ważności).

5. Zobowiązujemy się dostarczać przedmiot zamówienia w terminach i w sposób szczegółowo określony w umowie.
6. Oświadczamy, iż zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
7. Oświadczamy, iż uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
8. Oświadczamy, że zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia warunki umowy zostały przez nas zaakceptowane (łącznie z warunkami podanymi w punkcie XVI SIWZ) i zobowiązujemy się w przypadku wybrania naszej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy wniesione przez nas wadium ulega przepadkowi.
9. Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych – stanowi załącznik nr 2.1 do niniejszej oferty, wymagane zezwolenie – załącznik nr 2.2, oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 1 ww. ustawy – załącznik nr 3.1 do niniejszej oferty; dokumenty potwierdzające oświadczenie nr 3.1 stanowią załączniki nr 3.2 do 3.7 do oferty.
10. Oświadczamy, że wadium w kwocie określonej w ostatniej kolumnie tabeli zawartej w punkcie 1 niniejszego formularza z podziałem na wskazane pakiety jest wnoszone w formie W przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej kontem właściwym do zwrotu wadium jest konto nr
11. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania prosimy kierować na adres (w tym faks):
.....
.....
.....

Uwaga: poniższy punkt wypełniają tylko wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

12. Oświadczamy, jako wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia, że ustanowiliśmy niżej wymienionego pełnomocnika do reprezentowania nas w postępowaniu o udzielenie zamówienia* albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie niniejszego zamówienia publicznego*:
.....
.....

Przedmiotowe pełnomocnictwo stanowi załącznik nr 4 do oferty.

Potwierdzamy, iż nie uczestniczymy w jakiegokolwiek innej ofercie dotyczącej tego samego postępowania (dotyczy to wszystkich podmiotów wspólnie składających niniejszą ofertę). Jesteśmy świadomi, że wykonawcy występujący wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie umowy.

Uwaga: poniższy punkt należy wypełnić tylko w przypadku powierzenia podwykonawcom wykonania części zamówienia

13. Oświadczamy, że powierzymy podwykonawcom wykonanie następującej części zamówienia*:
.....
.....
.....

Uwaga: poniższy punkt należy wypełnić tylko w przypadku powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego.

14. Informacja wykonawcy wymagana art. 91 ust. 3 lit. a ustawy – Prawo zamówień publicznych:
.....
.....

Na całość oferty składa się kolejno ponumerowanych stron (liczonych wraz ze stronami wszystkich złożonych załączników, bez wliczania stron pustych).

Załącznikami do niniejszej oferty są:

1. Komplet załączników stanowiących charakterystykę oferty oraz podstawę wyliczenia ceny ofertowej, tj.:
 - 1.1. Formularz cenowy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1.1 do specyfikacji).
 - 1.2. Oświadczenie (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 1.2), że wykonawca jest w posiadaniu dopuszczzeń do obrotu – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa – dla zaoferowanego asortymentu (dotyczy także użyczanego bloku grzejnego do celów przygotowania produktu leczniczego zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, z kompletem niezbędnego wyposażenia, w tym z wkładkami oraz termometrem) oraz jest gotów do udostępnienia tych dopuszczzeń na żądanie zamawiającego (także przed rozstrzygnięciem przetargu – w ramach udzielanych na wezwanie zamawiającego wyjaśnień).

- 1.3 Charakterystyka Produktu Leczniczego dla zaferowanych preparatów - na nośniku elektronicznym (CD).
- 1.4 Dla pakietów nr 32 do 63 – oświadczenie wytwórcy potwierdzające gęstość przygotowanego roztworu wskazaną przez wykonawcę w odpowiedniej kolumnie formularza cenowego.
- 1.5 Dla pakietów nr 32 do 63 – oświadczenie wytwórcy potwierdzające stabilność fizyko-chemiczną leku w fiolce - po pierwszym pobraniu lub rekonstrukcji (w zależności od opisu przedostatniej kolumny w formularzu cenowym) oraz stabilność fizyko-chemiczną przygotowanego, gotowego do podania roztworu, przy założeniu, że zarówno pobrania jak i rozcieńczenia dokonano w kontrolowanych, walidowanych warunkach z zachowaniem zasad aseptyki – oświadczenie to jest wymagane w przypadku, gdy Charakterystyka Produktu Leczniczego nie zawiera informacji potwierdzających taką stabilność. W zakresie pakietów nr 32 - poz. 2, 38, 40, 43, 46, 49, 50 - poz. 2, 52, 54, 55 oraz 63 - poz. 3 niniejszy załącznik musi potwierdzać spełnianie wymagania ww. stabilności – w obu przypadkach wymagane jest minimum 72 h. W zakresie pakietu nr 57 niniejszy załącznik musi potwierdzać spełnianie wymagania ww. stabilności – wymagane jest minimum 24 h.

Dla pakietu nr 47 do oferty należy dołączyć także następujące dokumenty dla oferowanego w użyczenie urządzenia:

- 1.6 Deklaracja zgodności producenta dla użyczanego bloku grzejnego do celów przygotowania produktu leczniczego zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),
- 1.7 Certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną dla użyczanego bloku grzejnego do celów przygotowania produktu leczniczego zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I).
2. Oświadczenia i dokumenty służące wykazaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 Ustawy.
 - 2.1 Oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 Ustawy (wg wzoru).
 - 2.2 Zezwolenie wymagane ustawą z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne.
3. Oświadczenia i dokumenty służące wykazaniu braku podstaw do wykluczenia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy.
 - 3.1 Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 Ustawy (wg wzoru).
 - 3.2 Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 Ustawy.
 - 3.3 Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego.
 - 3.4 Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego.
 - 3.5 Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 4 – 8, 10 i 11 Ustawy.
 - 3.6 Aktualna informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 9 Ustawy (dotyczy podmiotów zbiorowych).
 - 3.7 Oświadczenie dotyczące przynależności wykonawcy do grupy kapitałowej – lista podmiotów należących do tej samej co wykonawca grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 Ustawy, albo informacja o tym, że wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.
4. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia: pełnomocnictwo do *reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.* *

....., dnia

* - niepotrzebnie skreślić

.....
(podpisy i pieczęcie osób upoważnionych
do reprezentowania wykonawcy)