

420945-2026 - Zadávání

Polsko – Zdravotnický spotřební materiál – Dzierżawa wyposażenia oraz dostawa odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań w Dziale Diagnostyki

Laboratoryjnej (LDDL): Laboratorium Analityczne (LA)

OJ S 116/2026 18/06/2026

**Oznámení o zahájení zadávacího nebo koncesního řízení – standardní režim - Oznámení oprav
Dodávky - Práce**

1. Kupující

1.1. Kupující

Oficiální název: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

E-mail: pbogdanowicz@spzoz.jgora.pl

Právní forma kupujícího: Veřejnoprávní subjekt

Činnost veřejného zadavatele: Zdravotnictví

2. Řízení

2.1. Řízení

Název: Dzierżawa wyposażenia oraz dostawa odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań w Dziale Diagnostyki Laboratoryjnej (LDDL):

Laboratorium Analityczne (LA)

Popis: Zamówienie obejmuje dzierżawę wyposażenia oraz dostawę odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dostosowaniem pomieszczenia pracowni oraz modernizacją sieci okablowania strukturalnego oraz LPD w obrębie Działu Diagnostyki Laboratoryjnej. Szczegółowy opis i zakres przedmiotu zamówienia zawiera Załącznik Nr 1 do SWZ - Wykaz asortymentowo-ilościowy oraz projekty umów: Załącznik Nr 3 – Projekt umowy dostawy, Załącznik Nr 4 – Projekt umowy dzierżawy. Wykonawca jest zobowiązany zapoznać się z ww. dokumentami przed złożeniem oferty oraz do ewentualnego wyjaśnienia wszelkich wątpliwości w trybie zapytań do SWZ przed złożeniem oferty. Opis ten należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.

Identifikátor řízení: b51be392-9c38-4ad4-b4c3-1c3a95f9508d

Typ řízení: Otevřené

Řízení se zrychlí: ano

Odůvodnění zrychleného řízení: Pilna potrzeba udzielenia zamówienia oraz związane z tym skrócenie terminu składania ofert w postępowaniu wynika z konieczności zagwarantowania ciągłości udzielania świadczeń medycznych, niezbędnych do zapewnienia leczenia pacjentów przebywających na oddziałach tutejszego Szpitala. Zachowanie terminu podstawowego mogłoby doprowadzić do nieuzasadnionego przedłużenia postępowania i w konsekwencji do zakłócenia ciągłości funkcjonowania procesu obsługi pacjentów hospitalizowanych w Szpitalu. Skrócenie terminu składania ofert nie wynika z zaniedbań Zamawiającego, lecz z potrzeby niezwłocznego zapewnienia rozwiązania odpowiadającego aktualnym potrzebom jednostki. Poprzednie postępowanie zostało unieważnione z uwagi na przekroczenie kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia, a dokonane doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia ma na celu zwiększenie konkurencyjności postępowania oraz umożliwienie uzyskania ofert odpowiadających rzeczywistym potrzebom Zamawiającego.

2.1.1. Účel

Charakter smlouvy: Dodávky

Další charakteristika zakázky: Práce

Hlavní klasifikace (cpv): 33140000 Zdravotnický spotřební materiál

Další klasifikace (cpv): 33124100 Diagnostické přístroje, 38434000 Analyzátory, 42931100

Laboratorní odštědivky a příslušenství, 33696500 Laboratorní činidla, 32420000 Síťová zařízení, 45300000 Stavební montážní práce

2.1.2. Místo plnění

Nižší územní jednotka země (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Země: Polsko

2.1.4. Obecné informace

Další informace: O udílení zakázky mohou ubíhat pouze Wykonawcy, kteří nebudou vyloučeni na základě art. 108 zákona PZP a splňují podmínky stanovené Zamávatelem. Podle art. 1 odst. 3 zákona PZP v případě protiprávního jednání Federace Rosyjské na Ukrajině zahájeného dne 24. února 2022 r., vůči osobám a subjektům uvedeným na seznamu, o kterém se jedná v art. 2 zákona, uplatňují se sankce, které mohou vést k vyloučení z postupu udílení zakázky veřejného nebo soutěžního na základě zákona PZP. Na základě art. 7 odst. 1 zákona PZP z postupu udílení zakázky veřejného vyloučí se: a. vykonavce a účastník soutěže uvedený v seznamu určeném v nařízení 765/2006 a nařízení 269/2014 nebo uvedený na seznamu na základě rozhodnutí v věci vstupu na seznam rozhodující o použití prostředků, o kterém se jedná v art. 1 odst. 3 zákona, b. vykonavce a účastník soutěže, kterým bylo poskytnuto veřejné financování v rámci zákona ze dne 1. března 2018 r. o protiprávním jednání proti penězům a financování terorismu (Dz. U. z 2025 r., poz. 644) je osoba uvedená v seznamu určeném v nařízení 765/2006 a nařízení 269/2014 nebo uvedená na seznamu nebo jako takový poskytnutý veřejným od dne 24. února 2022 r., o ile byla uvedena na seznamu na základě rozhodnutí v věci vstupu na seznam rozhodující o použití prostředků, o kterém se jedná v art. 1 odst. 3 zákona, c. vykonavce a účastník soutěže, kterým byla jednotka dominující v rámci art. 3 odst. 1 odst. 37 zákona ze dne 29. září 1994 r. o účetnictví (Dz. U. z 2023 r., poz. 120), je subjekt uvedený v seznamu určeném v nařízení 765/2006 a nařízení 269/2014 nebo uvedený na seznamu nebo jako takový dominující od dne 24. února 2022 r., o ile byl uveden na seznamu na základě rozhodnutí v věci vstupu na seznam rozhodující o použití prostředků, o kterém se jedná v art. 1 odst. 3 zákona. Zamávající vyloučí z postupu udílení zakázky Wykonawców, kteří ne splňují podmínky art. 7 odst. 1 zákona ze dne 13. května 2022 r. o konkrétních opatřeních v oblasti protiprávního jednání vůči Ukrajině a služebních ochranných bezpečnostních opatřeních (tj. Dz.U. 2025 poz. 514 ze zm.) Zamávající vyloučí z postupu udílení zakázky Wykonawców, kteří budou vyloučeni podle art. 5k nařízení Rady (UE) č. 833/2014 ze dne 31. července 2014 r. o omezení opatřeních v souvislosti s akcemi Ruska destabilizujícími situaci na Ukrajině (DZ. Urz. Nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dále: nařízení 833/2014, v znění nadaném nařízením Rady (UE) 2022/576 v věci změny nařízení (UE) č. 833/2014 o omezení opatřeních v souvislosti s akcemi Ruska destabilizujícími situaci na Ukrajině (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dále: nařízení 2022/576. Zamávající může vyloučit Wykonawcę na základě art. 109 odst. 1 odst. 4 zákona PZP. Wykonawca, kterému byla nabídka nejvíce hodnocena, v případě vykazování splnění podmínek účasti v postupu udílení zakázky a nedostatku důvodů k vyloučení z postupu udílení zakázky, na vyzvání

Zamawiającego zobowiązany jest złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 10 dni aktualne na dzień złożenia następujące środki dowodowe: 1) Informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 Ustawy PZP, sporządzoną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; 2) Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie wskazanym w (art. 108 ust. 1 Ustawy PZP), o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 1714 ze zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej. Oświadczenie Wykonawcy może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 6.1. do SWZ. Dokument należy złożyć w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem. Dokument lub oświadczenie, sporządzane w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Wraz ze złożeniem oświadczenia, Wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. W przypadku Wykonawców występujących wspólnie oświadczenie, o których mowa w zdaniu pierwszym, składa każdy z Wykonawców. 3) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, sporządzony nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. 4) Oświadczenie o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu JEDZ, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3 – 6 ustawy PZP. Oświadczenie Wykonawcy może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 6.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy z dnia 06.03.2018 r. Prawo przedsiębiorców (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 236 ze zm.) lub oświadczenie, iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu. 4. Wykonawca, który ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej: 1) zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 9.3. ppkt 1) składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, 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, w zakresie, o którym mowa w pkt 9.3. ppkt 1). Dokument powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem; 2) zamiast dokumentów, o których mowa w 9.3. ppkt 3) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że: nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury. Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem. 3) Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 9.3. lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy PZP, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub

gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. 4) W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia dokumenty i oświadczenia wskazane powyżej składa również Wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia. Postanowienia pkt 9.2. i 9.3. stosuje się odpowiednio. 5) W przypadku powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcy dokumenty i oświadczenia wskazane powyżej składa również podwykonawca. Postanowienia pkt. 9.2 i 9.3 stosuje się odpowiednio. Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego zostanie zastosowana tzw. "odwrócona kolejność oceny ofert", o której mowa w art. 139 ustawy PZP. Zamawiający stosując powyższą procedurę w pierwszej kolejności dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona w zakresie braku podstaw do wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

Právní základ:

Směrnice 2014/24/EU

2.1.6. Důvody pro vyloučení

Zdroje důvodů pro vyloučení: Zadávací dokumentace

5. Část

5.1. Část: LOT-0001

Název: Dzierżawa wyposażania oraz dostawa odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań w Dziale Diagnostyki Laboratoryjnej (LDDL): Laboratorium Analityczne (LA)

Popis: 1. Zamówienie obejmuje dzierżawę wyposażenia oraz dostawę odczynników i materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonywania badań z zakresu biochemii i immunochemii wraz z dostosowaniem pomieszczenia pracowni oraz modernizacją sieci okablowania strukturalnego oraz LPD w obrębie Działu Diagnostyki Laboratoryjnej. 2. Szczegółowy opis i zakres przedmiotu zamówienia zawiera Załącznik Nr 1 do SWZ - Wykaz asortymentowo-ilościowy oraz projekty umów: Załącznik Nr 3 – Projekt umowy dostawy, Załącznik Nr 4 – Projekt umowy dzierżawy. Wykonawca jest zobowiązany zapoznać się z ww. dokumentami przed złożeniem oferty oraz do ewentualnego wyjaśnienia wszelkich wątpliwości w trybie zapytań do SWZ przed złożeniem oferty. Opis ten należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.

5.1.1. Účel

Charakter smlouvy: Dodávky

Hlavní klasifikace (cpv): 42931100 Laboratorní odstředivky a příslušenství

Další klasifikace (cpv): 33124100 Diagnostické přístroje, 38434000 Analyzátoři, 33696500 Laboratorní činidla, 42931100 Laboratorní odstředivky a příslušenství, 32420000 Síťová zařízení

Možnosti:

Popis možností: nie dotyczy

5.1.2. Místo plnění

Nižší územní jednotka země (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Země: Polsko

5.1.3. Odhadovaná doba trvání

Doba trvání: 42 Měsíce

5.1.4. Obnovení

Maximální počet obnovení: 0

5.1.6. Obecné informace

Vyhrazená účast:

Účast není vyhrazena.

Projekt veřejných zakázek, který není financován z prostředků EU

Na zakázku se vztahuje Dohoda o vládních zakázkách: ne

Další informace: 1. Zamawiający ustala następujące warunki udziału w postępowaniu odpowiednio w zakresie: 1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. 2. Uprawnień do wykonywania określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej. 1) Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy z dnia 06.03.2018 r. Prawo przedsiębiorców (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 236 ze zm.) lub złoży oświadczenie, iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu. Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji, itp. zwanych dalej "zezwoleńiami" przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. 3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. 4. Zdolności technicznej lub zawodowej Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. 5. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy PZP oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu. 6. Zgodnie z art. 1 pkt 3 ustawy w celu przeciwdziałania wspieraniu agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę rozpoczętej w dniu 24 lutego 2022 r., wobec osób i podmiotów wpisanych na listę, o której mowa w art. 2 ustawy, stosuje się sankcje polegające m.in. na wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy PZP. Na podstawie przepisów art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (DZ. Urz. Nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: Rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym Rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany Rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizujących sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: Rozporządzenie 2022/576 oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ww. ustawy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się: a. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy, b. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r., poz. 593 i 655 ze zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na

listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy, c. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r., poz. 120 ze zm), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy. 7. Na podstawie art. 1 Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2025/1197 z dnia 19 czerwca 2025 r. nakładającego środek Instrumentu Zamówień Międzynarodowych ograniczających dostęp Wykonawców i wyrobów medycznych pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej do unijnego rynku zamówień publicznych dla wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2022/1031, wyklucza się z niniejszego postępowania wszystkich Wykonawców pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej. 7.1. Na podstawie art. 1 Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2025/1197 z dnia 19 czerwca 2025 r. nakładającego środek Instrumentu Zamówień Międzynarodowych ograniczających dostęp Wykonawców i wyrobów medycznych pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej do unijnego rynku zamówień publicznych dla wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2022/1031, wyklucza się z niniejszego postępowania wszystkich Wykonawców pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej. Na mocy tego rozporządzenia Zamawiający wyklucza wszystkich wykonawców pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej, których przedmiotem jest udzielanie zamówień na wyroby medyczne objęte kodami CPV od 33100000-1 do 33199000-1 określone w rozporządzeniu (WE) nr 2195/2002, o wartości szacunkowej co najmniej 5 000 000 EUR bez VAT (art. 1 rozporządzenia 2025/1197). Przedmiotowe środki dowodowe: Dla wszystkich pakietów dot. odczynników i materiałów zużywalnych: 1) Katalogi, foldery (ze zdjęciami, rysunkami – jeśli dotyczy), do każdej pozycji, w języku polskim na podstawie których Zamawiający będzie mógł bezspornie zidentyfikować oferowany asortyment oraz zapoznać się z jego parametrami technicznymi, użytkowymi, bądź inny dokument potwierdzający wymogi Zamawiającego wystawiony przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich pakietów). Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, którego pakietu i pozycji dotyczy dana pozycja; 2) Oświadczenie wykonawcy, że oferowany w postępowaniu asortyment jest dopuszczony do obrotu na terenie RP i spełnia wymagania zasadnicze ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1620). tj. posiada odpowiedni dokument/y potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP (Deklarację zgodności, Certyfikat CE, i inne) zgodnie z przyjętą klasyfikacją (jeżeli dotyczy). Wykonawca dostarczy wszystkie w/w dokumenty na etapie realizacji z pierwszą dostawą; 3) Ulotki odczynnikowe w języku polskim zawierające co najmniej: nazwę odczynnika, nr katalogowy, warunki przechowywania, zastosowanie, skład, metodykę, wykaz materiałów niezbędnych do użycia, ostrzeżenia, literaturę w języku polskim; Dla wszystkich pakietów dot. oferowanych urządzeń i oferowanego sprzętu: 1) Katalogi, foldery (ze zdjęciami, rysunkami – jeśli dotyczy), do każdej pozycji, w języku polskim na podstawie których Zamawiający będzie mógł bezspornie zidentyfikować oferowany asortyment oraz zapoznać się z jego parametrami technicznymi, użytkowymi, bądź inny dokument potwierdzający wymogi Zamawiającego wystawiony przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich pakietów). Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, którego pakietu i pozycji dotyczy dana pozycja; 2) Opisy oferowanych urządzeń i oferowanego sprzętu – w języku polskim; 3) Instrukcje obsługi urządzeń w języku polskim; 4) Zasady serwisowania oferowanych urządzeń i sprzętu zgodnie z wymogami producenta – warunki gwarancji i serwisu wraz z harmonogramem obowiązkowych przeglądów; 5) Aktualne Deklaracje zgodności UE oferowanych urządzeń i oferowanego

sprzętu. Dla wszystkich pakietów dot. pozostałego asortymentu, w tym: sprzętu komputerowego, urządzeń peryferyjnych, elementów wyposażenia pomocniczego, mebli oraz innych urządzeń o charakterze akcesoryjnym: 1) Oświadczenie wykonawcy, że oferowany w postępowaniu asortyment jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego oraz jest dopuszczony do obrotu na terenie RP, tj. posiada odpowiedni dokument/y potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania na terenie RP (np. Deklarację zgodności, Certyfikat CE i inne) zgodnie z przyjętą klasyfikacją (jeżeli dotyczy). 2) Oświadczenie Wykonawcy w sprawie dokumentów przedmiotowych dotyczące produktów ICT, składane wraz z ofertą. Wzór stanowi Załącznik Nr 7 do SWZ. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne Zamawiający wezwie, w wyznaczonym terminie, do ich złożenia lub uzupełnienia. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kriteria pro výběr

Zdroje výběrových kritérií: Zadávací dokumentace

5.1.10. Kriteria pro zadání

Kritérium:

Typ: Cena

Jméno/název: CENA

Popis: Punktacja w kryterium CENA (C) waga 60% zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób: • Cena za dzierżawę sprzętu (C1) $C1 = C_{min}/C_{bad} \times 10$ gdzie: C1 - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie. Cmin.- najniższa cena spośród ocenianych ofert. Cbad. - cena oferty badanej. • Cena za dostawę odczynników i asortymentu zużywalnego (C2) $C2 = C_{min}/C_{bad} \times 50$ gdzie: C2 - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie. Cmin.- najniższa cena spośród ocenianych ofert. Cbad. - cena oferty badanej. $C = C1 + C2$

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 60

Kritérium:

Typ: Kvalita

Jméno/název: CZAS REAKCJI NA ZGŁOSZENIE AWARII SPRZĘTU

Popis: Punktacja w kryterium CZAS REAKCJI NA ZGŁOSZENIE AWARII SPRZĘTU (CR) waga 5% zostanie obliczona następujący sposób: • do 12 godzin od momentu zgłoszenia – 5 pkt, • powyżej 12 godzin od momentu zgłoszenia (max. 24 godziny) – 0 pkt.

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 5

Kritérium:

Typ: Kvalita

Jméno/název: CZAS USUNIĘCIA AWARII SPRZĘTU

Popis: Punktacja w kryterium CZAS USUNIĘCIA AWARII SPRZĘTU (CU) waga 5% zostanie obliczona następujący sposób: • do 24 godzin od momentu zgłoszenia – 5 pkt, • powyżej 24 godzin momentu zgłoszenia (max. 48 godzin) – 0 pkt.

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 5

Kritérium:

Typ: Kvalita

Jméno/název: TERMIN DOSTAWY ODCZYNNIKÓW

Popis: Punktacja w kryterium TERMIN DOSTAWY ODCZYNNIKÓW (TD) waga 5% zostanie obliczona następujący sposób: • do 3 dni roboczych – 5 pkt., • powyżej 3 dni roboczych (max 5 dni roboczych) – 0 pkt.

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 5

Kritérium:

Typ: Kvalita

Jméno/název: TERMIN ROZPATRZENIA REKLAMACJI DLA WAD UKRYTYCH DOTYCZY ODCZYNNIKÓW

Popis: Punktacja w kryterium TERMIN ROZPATRZENIA REKLAMACJI DLA WAD

UKRYTYCH DOTYCZY ODCZYNNIKÓW (TRR) waga 5% zostanie obliczona następujący sposób: • do 7 dni roboczych – 5 pkt., • powyżej 7 dni roboczych (max 10 dni rob.) - 0 pkt.

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 5

Kritérium:

Typ: Kvalita

Jméno/název: FUNKCJONALNOŚĆ

Popis: Punktacja w kryterium FUNKCJONALNOŚĆ (F) (określona w Formularzu ofertowym)

zostanie obliczona w następujący sposób: • ilość punktów w badanej ofercie/maksymalna ilość punktów wg SWZ $F = F_{\text{bad}}/F_{\text{max}} \times 20$ Wykonawca może zdobyć maksymalnie 20 pkt w kryterium jakoś pomnożone przez wagę, która wynosi 20% aby uzyskać ostateczną ilość pkt.

Kategorie kritéria pro zadání s váhou: Váha (procenta, přesně)

Číslo spojené s kritériem pro zadání zakázky: 20

5.1.11. Zadávací dokumentace

Jazyky, v nichž je oficiálně k dispozici zadávací dokumentace: polština

Adresa zadávací dokumentace: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1317894>

5.1.12. Podmínky zadávání zakázek

Podmínky podání:

Elektronické podání: Požadována

Adresa pro podání: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1317894>

Jazyky, v nichž lze podávat nabídky nebo žádosti o účast: polština

Elektronický katalog: Požadována

Popis finanční záruky: Wykonawca zobowiązany jest wpłacić wadium w kwocie określonej dla danego pakietu, (przed upływem terminu składania ofert), na cały okres związania ofertą od upływu terminu składania ofert. Wysokość kwoty wadium dla każdego z Pakietów została określona w pkt. 13 SWZ.

Lhůta pro doručení nabídek: 25/06/2026 11:00:00 (UTC+02:00) východoevropský čas, středoevropský letní čas

Doba, po kterou musí nabídka zůstat platná: 90 Dny

Informace o veřejném otvírání nabídek:

Datum otevření: 25/06/2026 12:00:00 (UTC+02:00) východoevropský čas, středoevropský letní čas

Další informace: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-22

Smluvní podmínky:

Plnění zakázky musí být provedeno v rámci programů chráněného zaměstnání: Ne

Elektronická fakturace: Povolena

Bude použito elektronické objednávání: ano

Bude použita elektronická platba: ano

5.1.15. Techniky

Rámcová dohoda:

Žádná rámcová dohoda

Informace o dynamickém nákupním systému:

Žádný dynamický nákupní systém

5.1.16. Další informace, mediace a přezkum

Organizace příslušná pro přezkum: Krajowa Izba Odwoławcza

Informace o lhůtách pro přezkum: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizace poskytující další informace o zadávacím řízení: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organizace poskytující přístup k zadávací dokumentaci v režimu offline: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organizace poskytující další informace o podání návrhů na přezkum: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizace přijímající žádosti o účast: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organizace zpracovávající nabídky: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

8. Organizace

8.1. ORG-0001

Oficiální název: Krajowa Izba Odwoławcza

Registrační číslo: 5262239325

Poštovní adresa: ul. Postępu 17a

Obec: Warszawa

PSC: 02-676

Nižší územní jednotka země (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Země: Polsko

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: 224587840

Internetová adresa: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Úlohy této organizace:

Organizace příslušná pro přezkum

Organizace poskytující další informace o podání návrhů na přezkum

8.1. ORG-0002

Oficiální název: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Registrační číslo: 6111213469

Poštovní adresa: Ogińskiego 6

Obec: Jelenia Góra
PSC: 58-506
Nižší územní jednotka země (NUTS): Jeleniogórski (PL515)
Země: Polsko
E-mail: pbogdanowicz@spzoz.jgora.pl
Telefon: +48 75 753 7286
Internetová adresa: <https://www.spzoz.jgora.pl>
Koncový bod pro výměnu informací (URL): <https://platformazakupowa.pl/pn/wcskj>
Profil kupujícího: <https://platformazakupowa.pl/pn/wcskj>

Úlohy této organizace:

Kupující

Organizace poskytující další informace o zadávacím řízení

Organizace poskytující přístup k zadávací dokumentaci v režimu offline

Organizace přijímající žádosti o účast

Organizace zpracovávající nabídky

10. Změna

Znění předchozího oznámení, které má být změněno

:

411648-2026

Hlavní důvod změny

:

Informace aktualizovány

Popis

:

Zmiana dotyczący terminu składania ofert, otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą.

Oznámení - informace

Identifikátor oznámení/verze: 5b637736-6294-4030-8757-90d48b3e27e5 - 01

Druh formuláře: Zadávání

Typ oznámení: Oznámení o zahájení zadávacího nebo koncesního řízení – standardní režim

Podtyp oznámení: 16

Datum odeslání oznámení: 17/06/2026 08:05:47 (UTC+00:00) západoevropský čas

Jazyky, v nichž je toto oznámení oficiálně k dispozici: polština

Číslo zveřejnění oznámení: 420945-2026

Číslo vydání v řadě S Úř. věst.: 116/2026

Datum zveřejnění: 18/06/2026