

457248-2026 - Result

Poland – Antineoplastic agents – Dostawa produktów leczniczych stosowanych w chemioterapii oraz w ramach programach lekowych dla potrzeb WCSKJ

OJ S 126/2026 03/07/2026

Contract or concession award notice – standard regime

Supplies

1. Buyer

1.1. Buyer

Official name: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Email: przetargi@spzoz.jgora.pl

Legal type of the buyer: Regional authority

Activity of the contracting authority: Health

2. Procedure

2.1. Procedure

Title: Dostawa produktów leczniczych stosowanych w chemioterapii oraz w ramach programach lekowych dla potrzeb WCSKJ

Description: Dostawa produktów leczniczych stosowanych w chemioterapii oraz w ramach programach lekowych dla potrzeb WCSKJ z podziałem na 130 pakietów

Procedure identifier: dd412477-3b14-4a9c-aa2b-311f6fc06b00

Previous notice: 169971-2025

Internal identifier: ZP/PN/65/12/2024

Type of procedure: Open

The procedure is accelerated: no

2.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33652100 Antineoplastic agents

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

2.1.2. Place of performance

Postal address: ul. Ogińskiego 6

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

Additional information: 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: Nr Pakietu Kwota wadium w zł pakiet 1 7 632,00 pakiet 2 4 074,00 pakiet 3 9,00 pakiet 4 2 000,00 pakiet 5 288,00 pakiet 6 29 383,00 pakiet 7 151,00 pakiet 8 82,00 pakiet 9 19 410,00 pakiet 10 23,00 pakiet 11 2 578,00 pakiet 12 2 512,00 pakiet 13 36 750,00 pakiet 14 11,00 pakiet 15 818,00 pakiet 16 118,00 pakiet 17 183,00 pakiet 18 19 582,00 pakiet 19 393,00 pakiet 20 4 134,00 pakiet 21 241,00 pakiet 22 1 437,00 pakiet 23 1 581,00 pakiet 24 79,00 pakiet 25 361,00 pakiet 26 265,00 pakiet 27 4 090,00 pakiet 28 523,00 pakiet 29 2 343,00 pakiet 30 3 288,00 pakiet 31 143,00 pakiet 32 1 208,00 pakiet 33 12,00 pakiet 34 1 315,00 pakiet 35 1 019,00 pakiet 36 2 544,00 pakiet 37 1 572,00 pakiet 38 318,00

pakiet 39 15,00 pakiet 40 177,00 pakiet 41 166,00 pakiet 42 122,00 pakiet 43 2 476,00 pakiet 44 540,00 pakiet 45 5,00 pakiet 46 1 305,00 pakiet 47 5 151,00 pakiet 48 23 850,00 pakiet 49 21 624,00 pakiet 50 381,00 pakiet 51 40,00 pakiet 52 1 219,00 pakiet 53 667,00 pakiet 54 1 892,00 pakiet 55 1 113,00 pakiet 56 240,00 pakiet 57 516,00 pakiet 58 2 170,00 pakiet 59 22 323,00 pakiet 60 126,00 pakiet 61 381,00 pakiet 62 3 177,00 pakiet 63 1 928,00 pakiet 64 277,00 pakiet 65 26 884,00 pakiet 66 3 577,00 pakiet 67 10 935,00 pakiet 68 43 377,00 pakiet 69 9 255,00 pakiet 70 26 241,00 pakiet 71 15 493,00 pakiet 72 1 638,00 pakiet 73 1 908,00 pakiet 74 1 539,00 pakiet 75 2 947,00 pakiet 76 15 564,00 pakiet 77 1 567,00 pakiet 78 15 374,00 pakiet 79 69 798,00 pakiet 80 37 092,00 pakiet 81 25 941,00 pakiet 82 55 563,00 pakiet 83 165,00 pakiet 84 29 929,00 pakiet 85 6 038,00 pakiet 86 8 729,00 pakiet 87 27 712,00 pakiet 88 214 452,00 pakiet 89 41 484,00 pakiet 90 24 136,00 pakiet 91 1 507,00 pakiet 92 16 981,00 pakiet 93 5 463,00 pakiet 94 306 845,00 pakiet 95 51 837,00 pakiet 96 7 479,00 pakiet 97 34 035,00 pakiet 98 410,00 pakiet 99 7 705,00 pakiet 100 2 233,00 pakiet 101 2 520,00 pakiet 102 8 547,00 pakiet 103 37 960,00 pakiet 104 59 469,00 pakiet 105 15 962,00 pakiet 106 2 567,00 pakiet 107 447,00 pakiet 108 16 936,00 pakiet 109 3 060,00 pakiet 110 3 094,00 pakiet 111 1 724,00 pakiet 112 5 118,00 pakiet 113 37 968,00 pakiet 114 2 580,00 pakiet 115 4 302,00 pakiet 116 4 342,00 pakiet 117 16 419,00 pakiet 118 25 524,00 pakiet 119 8 209,00 pakiet 120 201,00 pakiet 121 45,00 pakiet 122 250,00 pakiet 123 235,00 pakiet 124 315,00 pakiet 125 52,00 pakiet 126 26,00 pakiet 127 161,00 pakiet 128 53,00 pakiet 129 21,00 pakiet 130 8 365,00 Szczegóły dotyczące wpłaty wadium dostępne są na stronie internetowej Zamawiającego w SWZ.

2.1.4. General information

Additional information: Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania: 2. Uprawnien 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. Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686). 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. 7. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP. 2. Przedmiotowe środki dowodowe: Do poniższych pakietów wymagamy dołączenia zapisu w charakterystyce produktu leczniczego o stabilności chemiczno-fizycznej po pierwszym nakłuciu fiołki wynoszącej minimum 14 dni, dotyczy pakietów: Pakiet Substancja 12 carboplatinum 15 cisplatinum 20 docetaxelum 21 doxorubicinum 26 etoposidum 29 fluorouracilum 32 gemcitabinum 41 methotrexatum 47 paclitaxelum 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. 3. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, na wezwanie 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 2023 r. poz. 1689 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.1. 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) lub złoży oświadczenie (dotyczy pakietu nr 44, 45), iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 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. 1. 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: Nr Pakietu Kwota wadium w zł pakiet 1 7 632,00 pakiet 2 4 074,00 pakiet 3 9,00 pakiet 4 2 000,00 pakiet 5 288,00 pakiet 6 29 383,00 pakiet 7 151,00 pakiet 8 82,00 pakiet 9 19 410,00 pakiet 10 23,00 pakiet 11 2 578,00 pakiet 12 2 512,00 pakiet 13 36 750,00 pakiet 14 11,00 pakiet 15 818,00 pakiet 16 118,00 pakiet 17 183,00 pakiet 18 19 582,00 pakiet 19 393,00 pakiet 20 4 134,00 pakiet 21 241,00 pakiet 22 1 437,00 pakiet 23 1 581,00 pakiet 24 79,00 pakiet 25 361,00 pakiet 26 265,00 pakiet 27 4 090,00 pakiet 28 523,00 pakiet 29 2 343,00 pakiet 30 3 288,00 pakiet 31 143,00 pakiet 32 1 208,00 pakiet 33 12,00 pakiet 34 1 315,00 pakiet 35 1 019,00 pakiet 36 2 544,00 pakiet 37 1 572,00 pakiet 38 318,00 pakiet 39 15,00 pakiet 40 177,00 pakiet 41 166,00 pakiet 42 122,00 pakiet 43 2 476,00 pakiet 44 540,00 pakiet 45 5,00 pakiet 46 1 305,00 pakiet 47 5 151,00 pakiet 48 23 850,00 pakiet 49 21 624,00 pakiet 50 381,00 pakiet 51 40,00 pakiet 52 1 219,00 pakiet 53 667,00 pakiet 54 1 892,00 pakiet 55 1 113,00 pakiet 56 240,00 pakiet 57 516,00 pakiet 58 2 170,00 pakiet 59 22 323,00 pakiet 60 126,00 pakiet 61 381,00 pakiet 62 3 177,00 pakiet 63 1 928,00 pakiet 64 277,00 pakiet 65 26 884,00 pakiet 66 3 577,00 pakiet 67 10 935,00 pakiet 68 43 377,00 pakiet 69 9 255,00 pakiet 70 26 241,00 pakiet 71 15 493,00 pakiet 72 1 638,00 pakiet 73 1 908,00 pakiet 74 1 539,00 pakiet 75 2 947,00 pakiet 76 15 564,00 pakiet 77 1 567,00 pakiet 78 15 374,00 pakiet 79 69 798,00 pakiet 80 37 092,00 pakiet 81 25 941,00 pakiet 82 55 563,00 pakiet 83 165,00 pakiet 84 29 929,00 pakiet 85 6 038,00 pakiet 86 8 729,00 pakiet 87 27 712,00 pakiet 88 214 452,00 pakiet 89 41 484,00 pakiet 90 24 136,00 pakiet 91 1 507,00 pakiet 92 16 981,00 pakiet 93 5 463,00 pakiet 94 306 845,00 pakiet 95 51 837,00 pakiet 96 7 479,00 pakiet 97 34 035,00 pakiet 98 410,00 pakiet 99 7 705,00 pakiet 100 2 233,00 pakiet 101 2 520,00 pakiet 102 8 547,00 pakiet 103 37 960,00 pakiet 104 59 469,00 pakiet 105 15 962,00 pakiet 106 2 567,00 pakiet 107 447,00 pakiet 108 16 936,00 pakiet 109 3 060,00 pakiet 110 3 094,00 pakiet 111 1 724,00 pakiet 112 5 118,00 pakiet 113 37 968,00 pakiet 114 2 580,00 pakiet 115 4 302,00 pakiet 116 4 342,00 pakiet 117 16 419,00 pakiet 118 25 524,00 pakiet 119 8 209,00 pakiet 120 201,00 pakiet 121 45,00 pakiet 122 250,00 pakiet 123 235,00 pakiet 124 315,00 pakiet 125 52,00 pakiet 126 26,00 pakiet 127 161,00 pakiet 128 53,00 pakiet 129 21,00 pakiet 130 8 365,00

Legal basis:

Directive 2014/24/EU

Ustawa PZP (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) - art. 132-Przetarg nieograniczony nie dotyczy

Applicable cross-border law: Oświadczenie, że nie podlega się wykluczeniu z postępowania na podstawie przepisów 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 (Dz.U. 2023 poz. 1497 tekst jednolity) Oświadczenie, że nie podlega się wykluczeniu na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (DZ. Urz. Nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: 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 Ww. dokumenty należy złożyć jako potwierdzenie braku podstaw wykluczenia z JEDZ.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0053

Title: Sorafenib

Description: 1 pozycja asortymentowa

Internal identifier: Pakiet nr 53

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33652100 Antineoplastic agents

5.1.2. Place of performance

Postal address: Ogińskiego 6-Apteka szpitalna w WCSKJ.

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 12 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: 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. Warunki

udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej. Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686). 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. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie. obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. Zamawiający wymaga w Załączniku Nr 1 do SWZ podania nazwy handlowej, postaci, dawki, producenta oraz aby kolumna o nazwie GTIN została wypełniona odpowiednimi kodami. 2) Załącznik nr 2 – Formularz oferty zarejestrowaną nazwę Wykonawcy, zarejestrowany adres Wykonawcy, województwo, powiat, numer telefonu, nr fax, numer REGON, numer NIP, e – mail, adres strony internetowej, numer konta bankowego, dane osobowe i nr telefonu osoby upoważnionej do kontaktów; 3) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa lub notarialnie potwierdzoną kopię; 4) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawcy, złożone w oryginale, udzielone zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze 5) Dowód wniesienia wadium (w sposób określony w pkt. 13 SWZ). 6) JEDZ-stanowiący załącznik nr 4 do SWZ. Przedmiotowe środki dowodowe: Do poniższych pakietów wymagamy dołączenia zapisu w charakterystyce produktu leczniczego o stabilności chemiczno-fizycznej po pierwszym nakłuciu fiolki wynoszącej minimum 14 dni, dotyczy pakietów: Pakiet Substancja 12 carboplatinum 15 cisplatinum 20 docetaxelum 21 doxorubicinum 26 etoposidum 29 fluorouracilum 32 gemcitabinum 41 methotrexatum 47 paclitaxelum 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. 3. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, na wezwanie 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 2023 r. poz. 1689 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.1. 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) lub złożony oświadczenie (dotyczy pakietu nr 44, 45), iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Cena

Description: Dot. wszystkich pakietów Cena (C) – waga 100% (100% = 100,00 pkt) •

Punktacja w kryterium CENA (C) zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób: $C = C_{min} \times 100 / C_{bad}$ gdzie: C - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie. C_{min} - najniższa cena spośród ocenianych ofert. C_{bad} - cena oferty badanej. ŁĄCZNA PUNKTACJA OFERTY zostanie obliczona w następujący sposób: $S = C$

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: nie dotyczy

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Urząd Zamówień Publicznych

Organisation providing additional information about the procurement procedure: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation providing more information on the review procedures: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation whose budget is used to pay for the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

5.1. Lot: LOT-0066

Title: Alpelisib

Description: 3 pozycje asortymentowe

Internal identifier: Pakiet nr 66

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33652100 Antineoplastic agents

5.1.2. Place of performance

Postal address: Ogińskiego 6-Apteka szpitalna w WCSKJ.

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 12 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: 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. Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej. Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686). 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. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie. obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. Zamawiający wymaga w Załączniku Nr 1 do SWZ podania nazwy handlowej, postaci, dawki, producenta oraz aby kolumna o nazwie GTIN została wypełniona odpowiednimi kodami. 2) Załącznik nr 2 – Formularz oferty zarejestrowaną nazwę Wykonawcy, zarejestrowany adres Wykonawcy, województwo, powiat, numer telefonu, nr fax, numer REGON, numer NIP, e – mail, adres strony internetowej, numer konta bankowego, dane osobowe i nr telefonu osoby upoważnionej do kontaktów; 3) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa lub notarialnie potwierdzoną kopię; 4) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawcy, złożone w oryginale, udzielone zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze 5) Dowód wniesienia wadium (w sposób określony w pkt. 13 SWZ). 6) JEDZ-stanowiący załącznik nr 4 do SWZ. Przedmiotowe środki dowodowe: Do poniższych pakietów wymagamy dołączenia zapisu w charakterystyce produktu leczniczego o stabilności chemiczno-fizycznej po pierwszym nakłuciu fiołki wynoszącej minimum 14 dni, dotyczy pakietów: Pakiet Substancja 12 carboplatinum 15 cisplatinum 20 docetaxelum 21 doxorubicinum 26 etoposidum 29 fluorouracilum 32 gemcitabinum 41 methotrexatum 47 paclitaxelum 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. 3. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, na wezwanie 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 2023 r. poz. 1689 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.1. 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem

stanowiącym Załącznik nr 5.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) lub złożyć oświadczenie (dotyczy pakietu nr 44, 45), iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Cena

Description: Dot. wszystkich pakietów Cena (C) – waga 100% (100% = 100,00 pkt) •

Punktacja w kryterium CENA (C) zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób: $C = C_{min} \times 100 / C_{bad}$ gdzie: C - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie. C_{min} - najniższa cena spośród ocenianych ofert. C_{bad} - cena oferty badanej. ŁĄCZNA PUNKTACJA OFERTY zostanie obliczona w następujący sposób: $S = C$

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: nie dotyczy

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Urząd Zamówień Publicznych

Organisation providing additional information about the procurement procedure: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation providing more information on the review procedures: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation whose budget is used to pay for the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

5.1. Lot: LOT-0075

Title: Dabrafenib

Description: 2 pozycje asortymentowe

Internal identifier: Pakiet nr 75

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33652100 Antineoplastic agents

5.1.2. Place of performance

Postal address: Ogińskiego 6-Apteka szpitalna w WCSKJ.

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: 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. Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej. Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686). 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. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie. obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. Zamawiający wymaga w Załączniku Nr 1 do SWZ podania nazwy handlowej, postaci, dawki, producenta oraz aby kolumna o nazwie GTIN została wypełniona odpowiednimi kodami. 2) Załącznik nr 2 – Formularz oferty zarejestrowaną nazwę Wykonawcy, zarejestrowany adres Wykonawcy, województwo, powiat, numer telefonu, nr fax, numer REGON, numer NIP, e – mail, adres strony internetowej, numer konta

bankowego, dane osobowe i nr telefonu osoby upoważnionej do kontaktów; 3) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa lub notarialnie potwierdzoną kopię; 4) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawcy, złożone w oryginale, udzielone zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze 5) Dowód wniesienia wadium (w sposób określony w pkt. 13 SWZ). 6) JEDZ-stanowiący załącznik nr 4 do SWZ. Przedmiotowe środki dowodowe: Do poniższych pakietów wymagamy dołączenia zapisu w charakterystyce produktu leczniczego o stabilności chemiczno-fizycznej po pierwszym nakłuciu fiołki wynoszącej minimum 14 dni, dotyczy pakietów: Pakiet Substancja 12 carboplatinum 15 cisplatinum 20 docetaxelum 21 doxorubicinum 26 etoposidum 29 fluorouracilum 32 gemcitabinum 41 methotrexatum 47 paclitaxelum 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. 3. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, na wezwanie 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 2023 r. poz. 1689 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.1. 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) lub złoży oświadczenie (dotyczy pakietu nr 44, 45), iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Cena

Description: Dot. wszystkich pakietów Cena (C) – waga 100% (100% = 100,00 pkt) •

Punktacja w kryterium CENA (C) zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób: $C = C_{min} \times 100 / C_{bad}$ gdzie: C - punkty za kryterium CENA przyznane badanej ofercie. C_{min} - najniższa cena spośród ocenianych ofert. C_{bad} - cena oferty badanej. ŁĄCZNA PUNKTACJA OFERTY zostanie obliczona w następujący sposób: S = C

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: nie dotyczy

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Urząd Zamówień Publicznych

Organisation providing additional information about the procurement procedure: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation providing more information on the review procedures: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation whose budget is used to pay for the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

5.1. Lot: LOT-0076

Title: Darolutamide

Description: 1 pozycja asortymentowa

Internal identifier: Pakiet nr 76

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33652100 Antineoplastic agents

5.1.2. Place of performance

Postal address: Ogińskiego 6-Apteka szpitalna w WCSKJ.

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 12 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: 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. Warunki udziału w postępowaniu, opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków oraz podstawy wykluczenia z postępowania: O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej. Zamawiający określa warunek udziału w postępowaniu, tj. Wykonawca musi posiadać zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w przypadku producenta – zezwolenie na wytwarzanie produktu leczniczego zgodnie z ustawą Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji, itp. zwanych dalej "zezwoleniami" przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie. obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. Zamawiający wymaga w Załączniku Nr 1 do SWZ podania nazwy handlowej, postaci, dawki, producenta oraz aby kolumna o nazwie GTIN została wypełniona odpowiednimi kodami. 2) Załącznik nr 2 – Formularz oferty zarejestrowaną nazwę Wykonawcy, zarejestrowany adres Wykonawcy, województwo, powiat, numer telefonu, nr fax, numer REGON, numer NIP, e – mail, adres strony internetowej, numer konta bankowego, dane osobowe i nr telefonu osoby upoważnionej do kontaktów; 3) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa lub notarialnie potwierdzoną kopię; 4) Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawcy, złożone w oryginale, udzielone zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze 5) Dowód wniesienia wadium (w sposób określony w pkt. 13 SWZ). 6) JEDZ-stanowiący załącznik nr 4

do SWZ. Przedmiotowe środki dowodowe: Do poniższych pakietów wymagamy dołączenia zapisu w charakterystyce produktu leczniczego o stabilności chemiczno-fizycznej po pierwszym nakłuciu fiołki wynoszącej minimum 14 dni, dotyczy pakietów: Pakiet Substancja 12 carboplatinum 15 cisplatinum 20 docetaxelum 21 doxorubicinum 26 etoposidum 29 fluorouracilum 32 gemcitabinum 41 methotrexatum 47 paclitaxelum 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. 3. Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, na wezwanie 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 2023 r. poz. 1689 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.1. 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 Wykonawca może sporządzić zgodnie ze wzorem stanowiącym Załącznik nr 5.2. do SWZ. 5) Zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej w myśl przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 686) lub złożyć oświadczenie (dotyczy pakietu nr 44, 45), iż zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.), nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Cena

Description: Dot. wszystkich pakietów Cena (C) – waga 100% (100% = 100,00 pkt) •

Punktacja w kryterium CENA (C) zostanie obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku w następujący sposób: $C = C_{min} \times 100 / C_{bad}$ gdzie: C - punkty za kryterium CENA

przyznane badanej ofercie. Cmin.- najniższa cena spośród ocenianych ofert. Cbad. - cena oferty badanej. ŁĄCZNA PUNKTACJA OFERTY zostanie obliczona w następujący sposób: $S = C$

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: nie dotyczy

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Urząd Zamówień Publicznych

Organisation providing additional information about the procurement procedure: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation providing more information on the review procedures: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation whose budget is used to pay for the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

6. Results

Value of all contracts awarded in this notice: 287 351,99 PLN

6.1. Result lot identifier: LOT-0053

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Farmacol Logistyka Sp. z o. o.,

Tender:

Tender identifier: Oferta nr 19-Farmacol pakiet nr 53

Identifier of lot or group of lots: LOT-0053

Value of the tender: 6 391,12 PLN

The tender was ranked: yes

Rank of the tender: 1

The tender is a variant: no

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: PN/254/2025

Title: PN/254/2025

Date on which the winner was chosen: 01/08/2025

Date of the conclusion of the contract: 13/08/2025

Address of the contract: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1045976>

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 1
Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers
Number of tenders or requests to participate received: 0
Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer
Number of tenders or requests to participate received: 1
Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area
Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0066

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Farmacol Logistyka Sp. z o. o.,

Tender:

Tender identifier: Oferta nr 19-Farmacol pakiet nr 66

Identifier of lot or group of lots: LOT-0066

Value of the tender: 46 925,04 PLN

The tender was ranked: yes

Rank of the tender: 1

The tender is a variant: no

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: PN/254/2025

Title: PN/254/2025

Date on which the winner was chosen: 01/08/2025

Date of the conclusion of the contract: 13/08/2025

Address of the contract: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1045976>

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0075

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Farmacol Logistyka Sp. z o. o.,

Tender:

Tender identifier: Oferta nr 19-Farmacol pakiet nr 75

Identifier of lot or group of lots: LOT-0075

Value of the tender: 72 499,50 PLN

The tender was ranked: yes

Rank of the tender: 1

The tender is a variant: no

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: PN/254/2025

Title: PN/254/2025

Date on which the winner was chosen: 01/08/2025

Date of the conclusion of the contract: 13/08/2025

Address of the contract: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1045976>

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0076

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Farmacol Logistyka Sp. z o. o.,

Tender:

Tender identifier: Oferta nr 19-Farmacol pakiet nr 76

Identifier of lot or group of lots: LOT-0076

Value of the tender: 184 524,48 PLN

The tender was ranked: yes

Rank of the tender: 1

The tender is a variant: no

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: PN/254/2025

Title: PN/254/2025

Date on which the winner was chosen: 01/08/2025

Date of the conclusion of the contract: 13/08/2025

Address of the contract: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1045976>

Organisation signing the contract: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 2

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 2

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 2

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

8. Organisations

8.1. ORG-0001

Official name: Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej

Registration number: 611-12-13-469

Postal address: ul. Ogińskiego 6

Town: Jelenia Góra

Postcode: 58-506

Country subdivision (NUTS): Jeleniogórski (PL515)

Country: Poland

Contact point: Dział Zamówień Publicznych, Zaopatrzenia i Magazynów

Email: przetargi@spzoz.jgora.pl

Telephone: 757537286

Internet address: <https://spzoz.jgora.pl/>

Buyer profile: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1045976>

Roles of this organisation:

Buyer

Organisation providing additional information about the procurement procedure

Organisation providing more information on the review procedures

Organisation signing the contract

Organisation whose budget is used to pay for the contract

8.1. ORG-0002

Official name: Urząd Zamówień Publicznych

Registration number: 5262239325

Department: Krajowa Izba Odwoławcza

Postal address: ul. Postępu 17a

Town: Warszawa

Postcode: 02-676 Warszawa

Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Country: Poland

Contact point: Krajowa Izba Odwoławcza

Email: odwolania@uzp.gov.pl

Telephone: (22) 458 78 01

Internet address: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Information exchange endpoint (URL): <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Roles of this organisation:

Review organisation

8.1. ORG-0003

Official name: Farmacol Logistyka Sp. z o. o.,

Size of the economic operator: Large

Registration number: 5252409576

Department: nie dotyczy

Postal address: ul. Szopienicka 77,

Town: Katowice

Postcode: 40-431 Katowice

Country subdivision (NUTS): Katowicki (PL22A)

Country: Poland

Internet address: <https://www.farmacol.com.pl/>

Information exchange endpoint (URL): <https://www.farmacol.com.pl/>

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0053, LOT-0066, LOT-0075, LOT-0076

8.1. ORG-0000

Official name: Publications Office of the European Union

Registration number: PUBL

Town: Luxembourg

Postcode: 2417

Country subdivision (NUTS): Luxembourg (LU000)

Country: Luxembourg

Email: ted@publications.europa.eu

Telephone: +352 29291

Internet address: <https://op.europa.eu>

Roles of this organisation:

TED eSender

Notice information

Notice identifier/version: efe9cdab-8c64-40ae-8a22-d9dbca8d61bb - 01

Form type: Result

Notice type: Contract or concession award notice – standard regime

Notice subtype: 29

Notice dispatch date: 02/07/2026 09:14:26 (UTC+00:00) Western European Time, GMT

Languages in which this notice is officially available: Polish

Notice publication number: 457248-2026

OJ S issue number: 126/2026

Publication date: 03/07/2026