

392236-2026 - Licitación

Polonia – Productos farmacéuticos – Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

OJ S 109/2026 09/06/2026

Anuncio de contrato o de concesión. Régimen normal

Suministros

1. Comprador

1.1. Comprador

Denominación oficial: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc " Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

Correo electrónico: a.bernacka@szpitalodrozenie.pl

Naturaleza jurídica del comprador: Organismo de Derecho público

Actividad del poder adjudicador: Salud

2. Procedimiento

2.1. Procedimiento

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

Descripción: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612).

Identificador del procedimiento: 206c01b6-e496-47bb-a368-923fdd9cd02c

Tipo de procedimiento: Abierto

El procedimiento está acelerado: no

2.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

2.1.2. Lugar de ejecución

Dirección postal: ul. Gładkie 1

Localidad: Zakopane

Código postal: 34-500

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

2.1.4. Información general

Información complementaria: Zamawiający nie przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy pzp. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych 1) w art. 108 ust.1 pzp; 2)w art. 109 ust.1 pkt 4 pzp; 3)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 (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 507), 4) art. 5k rozporządzenia Rady(UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r.

dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosjidestabilizującymi sytuację na Ukrainie(Dz.Urz. UE.L Nr 229,str. 1)w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz. UE nr L 111,str. 1). w tym w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2025/2033). 2.Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę obejmującą jeden lub więcej pakietów. 3. Oferta musi być sporządzona przez wykonawcę ściśle według postanowień SWZ. Do oferty wykonawca musi dołączyć kompletdokumentów i oświadczeń oraz wszelkich informacji wymaganych postanowieniami SWZ. Oferta wraz z załącznikami winna być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl> 3.1 Ofertę należy sporządzić na Formularzu Ofertowym – zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ i dołączyć kalkulację cenową do oferty stanowiącą jej integralną część – zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ. 3. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć: 3.1 dokumenty przedmiotowe określone w Rozdziale V pkt. 1.1 SWZ. 3.2 Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik; 3.3 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 o których mowa w Rozdziale XIII SWZ. 3.4 Oświadczenie konsorcjum/ spółki cywilnej z którego wynika, które usługi wykonają poszczególni wykonawcy - w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – wg. wzoru załącznik nr 4 do SWZ; 3.5 oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - wg. wzoru załącznik nr 5 do SWZ. 3.6 oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w Rozdziale XII pkt. 1 i Rozdziale XIII pkt. 3 SWZ. Oświadczenie JEDZ (ESPD) Wykonawca składa w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia zwanego dalej„JEDZ”,stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji(EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, s.16). Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnienie warunków udziału w postępowaniu, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Sposób wypełnienia JEDZ określony w SWZ 4. Ofertę oraz oświadczenia i dokumenty składane z ofertą, sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (wszystkie dokumenty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym). 5.PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE składane na wezwanie Zamawiającego: 5.1 w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1) Oświadczenie wykonawcy w zakresie art. 108 ust.1 pkt 5 pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej(wg wzoru zał.nr 5 do SWZ) 2) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej,w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 p. z.p.,sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji; 3) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu,o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art.108 ust. 1 pkt 3-6 pzp(wg wzoru zał. nr 6 do SWZ); 4) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 p.z.p. sporządzona nie

wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej: zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 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, jegoaktywami 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 - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4) powyżej, 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, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 pzp- wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 3) i 4), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, 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. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w pkt. 3) i 4).

5.2 Na potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej: 1) - zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612) lub równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ kraju macierzystego wykonawcy.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA (SPÓŁKI CYWILNE/ KONSORCJA)

5.1 Wykonawcy występujący wspólnie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Sposób składania przez w/w wykonawców oferty szczegółowo opisany w rozdziale XIII SWZ.

7. Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: Zamawiający, określa niezbędne wymagania sprzętowo- aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej - szczegółowo określone w pkt. XIV SWZ.

8. Zgodnie z art. 13 RODO informujemy uprzejmie, iż Państwa dane osobowe są przetwarzane na podstawie obowiązujących przepisów przez Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej w Zakopanem, ul. Gładkie 1, 34-500 Zakopane, wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000007565, wpisany przez Wojewodę Małopolskiego do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą pod numerem 000000006064, posiadający numer NIP 736-14-54-134, REGON 000295171, który jest „Administratorem” danych (tel.: 18 20 016 26, Inspektor Ochrony Danych Osobowych: iod@szpitalodrozenie.pl). Państwa dane osobowe są przetwarzane wyłącznie w celu przeprowadzenia przez Szpital przetargu/konkursu p.n.: „Sukcesywna dostawa produktów leczniczych”, znak referencyjny: A.ZP-271-11/26 oraz zawarcia po jego rozstrzygnięciu umów/umowy o charakterze cywilnoprawnym z zastosowaniem obowiązujących przepisów prawa, przez okres niezbędny do przeprowadzenia przetargu

/konkursu oraz do realizacji umów oraz do dochodzenia roszczeń na drodze cywilnej lub też obrony przed roszczeniami wynikającymi z prowadzonego przetargu/konkursu. Szczegółowe informacje w pkt.XXV SWZ.

Base jurídica:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Número máximo de lotes a los que un licitador puede presentar ofertas: 6

Condiciones del contrato:

Número máximo de lotes por los que se pueden adjudicar contratos a un solo licitador: 6

2.1.6. Motivos de exclusión

Fuentes de los motivos de exclusión: Anuncio

Activos que están siendo administrados por un liquidador: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp , należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Participación, directa o indirecta, en la preparación del presente procedimiento de contratación : dotyczy art.108 ust.1 pkt.6 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe:Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp Las actividades empresariales han sido suspendidas: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Situación análoga a la quiebra con arreglo al Derecho nacional: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Corrupción: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe:Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Fraude: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe:Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Incumplimiento de obligaciones basadas en motivos de exclusión puramente nacionales: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1, art.108 ust.1 pkt.4 ustawy pzp, podstawy wykluczenia wskazanych art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 – o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j.Dz. U. z 2024 r. poz. 507); 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. UE 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 destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022) w tym w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2025/2033), należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) i do oferty oświadczenie wg wzoru zał. 3 do SWZ, podmiotowe środki dowodowe:Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, informacja z KRK.

Incumplimiento de obligaciones en materia de Derecho laboral: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 lit.h i pkt.2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Incumplimiento de la obligación de pago de cotizaciones a la seguridad social: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Incumplimiento de la obligación de pago de impuestos: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Insolvencia: należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Motivos referidos a condenas penales: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Acuerdos con otros operadores económicos destinados a falsear la competencia: dotyczy art. 108 ust.1 pkt.5 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: oświadczenie dot. grupy kapitałowej wg wzoru zał.4 do SWZ

Blanqueo de capitales o financiación del terrorismo: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Delitos de terrorismo o delitos ligados a las actividades terroristas: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Participación en una organización delictiva: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Convenio con los acreedores: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Quiebra: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Trabajo infantil y otras formas de trata de seres humanos: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

5. Lote

5.1. Lote: LOT-0001

Tytuł: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 1

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 1 składa się z 1 pozycji: Mepolizumab 100mg roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku

nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

Opciones:

Descripción de las opciones: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający skorzysta z prawa opcji, o którym mowa w zdaniu 1 w sytuacji, gdy w ramach danego programu lekowego, wystąpią nagłe i nieprzewidziane przeciwwskazania do przyjęcia danego leku u zakwalifikowanego pacjenta w zakresie zdefiniowanej grupy, powodujące chwilowe wstrzymanie dawkowanie leku albo wyłączenie pacjenta z programu lekowego albo w sytuacji wystąpienia wskazań do zmiany sposobu dawkowania danego leku- odpowiednio w obrębie pakietu.

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

Información complementaria: polski

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

Esta contratación también es adecuada para las pequeñas y medianas empresas (pymes): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterios de adjudicación

Criterio:

Tipo: Precio

Descripción: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Pliegos de contratación

Lenguas en las que los pliegos de contratación están disponibles oficialmente: polaco

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Son necesarios el sello o la firma electrónicos avanzados o cualificados [como se definen en el Reglamento (UE) nº 910/2014]

Variantes: No autorizada

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas

Acuerdo marco:

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie

zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lote: LOT-0002

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 2

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 2 składa się z 2 pozycji: 1) Nintedanib 100mgx60 kapsułek miękkich. 2) Nintedanib 150mgx60 kapsułek miękkich. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczane kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

Opciones:

Descripción de las opciones: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterios de adjudicación

Criterio:

Tipo: Precio

Descripción: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Pliegos de contratación

Lenguas en las que los pliegos de contratación están disponibles oficialmente: polaco

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas

Acuerdo marco:

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lote: LOT-0003

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 3

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 3 składa się z 1 pozycji: Benralizumab 30 mg roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany

w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

Opciones:

Descripción de las opciones: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.11. Pliegos de contratación

Lenguas en las que los pliegos de contratación están disponibles oficialmente: polaco

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Son necesarios el sello o la firma electrónicos avanzados o cualificados [como se definen en el Reglamento (UE) n° 910/2014]

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas

Acuerdo marco:

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4

i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lote: LOT-0004

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 4

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 4 składa się z 2 pozycji: 1) Omalizumab 75mg/0,5 ml roztwór do wstrzyk 2) Omalizumab 150mg/ ml roztwór do wstrzyk. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

Opciones:

Descripción de las opciones: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.11. Pliegos de contratación

Lenguas en las que los pliegos de contratación están disponibles oficialmente: polaco

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública**Condiciones de presentación:**

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas**Acuerdo marco:**

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na

podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lote: LOT-0005

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 5

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 5 składa się z 2 pozycji: 1) Dupilumab 200 mg/1, 14ml roztwór do wstrzykiwań. 2) Dupilumab 300 mg/2ml roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

Opciones:

Descripción de las opciones: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 20% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio

w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

Esta contratación también es adecuada para las pequeñas y medianas empresas (pymes): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterios de adjudicación

Criterio:

Tipo: Precio

Descripción: $wg\ wzoru\ C=Cn/Cbx100x100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; Cn – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; Cb – cena badanej oferty

5.1.11. Pliegos de contratación

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas

Acuerdo marco:

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lote: LOT-0006

Título: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 6

Descripción: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 6 składa się z 1 pozycji: Tezepelumab 210mg roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę

produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Finalidad

Naturaleza del contrato: Suministros

Clasificación principal (cpv): 33600000 Productos farmacéuticos

5.1.2. Lugar de ejecución

Localidad: Zakopane

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

5.1.3. Duración estimada

Duración: 12 Meses

5.1.6. Información general

Participación reservada:

La participación no está reservada.

Proyecto de contratación pública no financiado con fondos de la UE

La contratación pública está cubierta por el Acuerdo sobre Contratación Pública (ACP): sí

Esta contratación también es adecuada para las pequeñas y medianas empresas (pymes): sí

5.1.9. Criterios de selección

Fuentes de los criterios de selección: Anuncio

Criterio: Inscripción en un registro profesional relevante

Descripción del criterio de selección: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterios de adjudicación

Criterio:

Tipo: Precio

Descripción: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Pliegos de contratación

Lenguas en las que los pliegos de contratación están disponibles oficialmente: polaco

Dirección de los pliegos de contratación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condiciones de la contratación pública

Condiciones de presentación:

Presentación electrónica: Obligatoria

Dirección para la presentación: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lenguas en las que pueden presentarse las ofertas o solicitudes de participación: polaco

Catálogo electrónico: No autorizada

Plazo de recepción de ofertas: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Duración durante la cual la oferta debe permanecer válida: 90 Días

Información sobre la apertura pública:

Fecha de apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Hora de Europa Oriental, hora de verano de Europa Central

Condiciones del contrato:

La ejecución del contrato debe realizarse en el marco de programas de empleo protegido: No

Facturación electrónica: Permitida

Se utilizarán pedidos electrónicos: sí

Se utilizará el pago electrónico: sí

5.1.15. Técnicas

Acuerdo marco:

Ningún acuerdo marco

Información sobre el sistema dinámico de adquisición:

Ningún sistema dinámico de adquisición

5.1.16. Información adicional, mediación y recurso

Organización encargada de los procedimientos de recurso: Krajowa Izba Odwoławcza

Información sobre los plazos de revisión: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

8. Organizaciones

8.1. ORG-0001

Denominación oficial: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc " Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

Número de registro: NIP 736-14-54-134 REGON 000295171

Dirección postal: ul. Gładkie 1

Localidad: Zakopane

Código postal: 34-500

Subdivisión del país (NUTS): Nowotarski (PL219)

País: Polonia

Punto de contacto: Zamówienia publiczne

Correo electrónico: a.bernacka@szpitalodrodzenie.pl

Teléfono: 182015045

Fax: 182014632

Dirección de internet: <https://www.szpitalodrodzenie.pl/>

Funciones de esta organización:

Comprador

8.1. ORG-0002

Denominación oficial: Krajowa Izba Odwoławcza

Número de registro: NIP: 526-22-39-325

Dirección postal: ul. Postępu 17A

Localidad: Warszawa

Código postal: 06-676

Subdivisión del país (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

País: Polonia

Correo electrónico: odwolania@uzp.gov.pl

Teléfono: +48 224587801

Fax: +48 224587700

Dirección de internet: www.uzp.gov.pl

Funciones de esta organización:

Organización encargada de los procedimientos de recurso

8.1. ORG-0000

Denominación oficial: Publications Office of the European Union

Número de registro: PUBL

Localidad: Luxembourg

Código postal: 2417

Subdivisión del país (NUTS): Luxembourg (LU000)

País: Luxemburgo

Correo electrónico: ted@publications.europa.eu

Teléfono: +352 29291

Dirección de internet: <https://op.europa.eu>

Funciones de esta organización:

TED eSender

Información del anuncio

Identificador/versión del anuncio: da487597-0d08-4c57-940b-3f0d6d40655f - 01

Tipo de formulario: Licitación

Tipo de anuncio: Anuncio de contrato o de concesión. Régimen normal

Subtipo de anuncio: 16

Fecha de envío del anuncio: 08/06/2026 13:04:03 (UTC+00:00) Hora de Europa Occidental, GMT

Lenguas en las que este anuncio está disponible oficialmente: polaco

Número de publicación del anuncio: 392236-2026

Número de la edición del DO S: 109/2026

Fecha de publicación: 09/06/2026