

260489-2026 - Hange

Poola – Ravimid – 11_2026 Dostawa produktów leczniczych, kontrastów oraz jednorazowych wyrobów medycznych

OJ S 74/2026 16/04/2026

Hanketeade vői kontsessiooniteade – üldkord - Paranduse teade

Asjad

1. Hankija

1.1. Hankija

Ametlik nimi: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

E-posti aadress: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Hankija õiguslik vorm: Avalik-õiguslik isik

Hankija tegevus: Tervishoid

2. Menetlus

2.1. Menetlus

Pealkiri: 11_2026 Dostawa produktów leczniczych, kontrastów oraz jednorazowych wyrobów medycznych

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w

przyziemi. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań. 13. Zamawiający nie stawia ograniczeń co do pochodzenia Wykonawcy oraz przedmiotu zamówienia pod kątem dostępności do rynku i bycia uczestnikiem niniejszego postępowania.

Menetluse tunnus: 2de1c62b-5657-4406-8eba-3d7acb939d4a

Menetluse liik: Avatud

Kiirendatud menetlus: ei

2.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

2.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

2.1.4. Üldine teave

Lisateave: Z postępowania o udzielenie zamówienia wykluczony zostanie Wykonawca, w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. wykonawcę: 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo: a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego, b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego, c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1–4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054), d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego, e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa, f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769 oraz z 2020 r. poz. 2023), g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe, h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej – lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego; 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta

prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1; 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności; 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne; 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie; 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia. 7) Ponadto o udzielenie przedmiotowego zamówienia nie mogą ubiegać się wykonawcy, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie 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, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/5762 oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835). 3 Powyższe wykluczenie następować będzie na okres trwania ww. okoliczności. Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych przesłanek wykluczenia z udziału w postępowaniu na podstawie art. 109 ust. 1 ustawy Pzp VIII.

PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.

Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta w danej części zamówienia zostanie najwyżej oceniona do złożenia w terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących środków dowodowych:

1) ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ PRODUKTÓW LECZNICZYCH, SKŁADU CELNEGO LUB SKŁADU KONSYGNACYJNEGO zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Dla części 1-21, 24-27, 29-30. 2) ZEZWOLENIE NA OBRÓT HURTOWY ŚRODKAMI ODURZAJĄCYMI, LEKAMI PSYCHOTROPOWYMI I ICH PREKURSORAMI zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1939). Dotyczy części 4, 5. 3) OŚWIADCZENIE (dalej JEDZ) o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, w zakresie wskazanym przez zamawiającego. Oświadczenie, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „jednolitym dokumentem” Oświadczenie, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. 4) INFORMACJA Z

KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO, w zakresie: a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego; - sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 5) OŚWIADCZENIE WYKONAWCY, W ZAKRESIE ART. 108 UST. 1 PKT 5 USTAWY - o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2024 r. poz. 1616 ze zm.), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej; 6) OŚWIADCZENIE - o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (tj. Dz. U. z dnia 15 kwietnia 2022 r. poz. 835), zwanej dalej „ustawą o przeciwdziałaniu”. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w pkt. 6), także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby. 7) OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W OŚWIADCZENIU, O KTÓRYM MOWA W ART. 125 UST. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w: a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy; Zamawiający może żądać ww. oświadczenia w sytuacji złożenia oświadczenia (JEDZ) wraz z ofertą. 8) INFORMACJA Z KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO, CENTRALNEJ EWIDENCJI I INFORMACJI O DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ LUB INNEGO WŁAŚCIWEGO REJESTRU w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania przez właściwe osoby i zgodnie z zapisami wynikającymi z wpisów do właściwego rejestru lub ewidencji. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentu, jeżeli zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.

Õiguslik alus:

Direktiiv 2014/24/EL

2.1.5. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Hanke osade maksimaalne arv, mille kohta üks pakkuja võib pakkumusi esitada: 30

Lepingutingimused:

Nende osade maksimaalne arv, mille kohta võib sõlmida lepingu ühe pakkujaga: 30

2.1.6. Kõrvaldamise alused

Väljajätmise aluste allikad: Hankedokument

5. Osa

5.1. Osa: LOT-0001

Pealkiri: 1. Leki różne

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. **Uuendamine**

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. **Maksumus**

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. **Üldine teave**

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. **Pakkumuste hindamise kriteeriumid**

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju

przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälil juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza
Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0002

Pealkiri: 2. Żywnienie dojelitowe

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiolki na ampułki i odwrotnie. - fiolki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad
Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)
Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemise:

Osalemise ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 3.500,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dunaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dunaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza
Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0003

Pealkiri: 3. Albuminy

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448).

Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z

ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 3.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid**Raamleping:**

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0004

Pealkiri: 4. Leki różne 2

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych

pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymagania, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid**Raamleping:**

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0005

Pealkiri: 5. Środki odurzające, psychotropowe i ich prekursorzy

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt.

6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälil juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0006

Pealkiri: 6. Vancomycinum + Cefazolin

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań

bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego

spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave d  naamilise hankes  steemi kohta:

Ei kohaldata d  naamilist hankes  steemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetiv list juurdep  su pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0007

Pealkiri: 7. Enoksyparyna

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produkt  leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym za cznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produkt  nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej C  ci z osobna w Za czniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy C  ci gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we

wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemise:

Osalemise ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-

27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamise: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.500,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistasotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0008

Pealkiri: 8. Immunoglobulina ludzka

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych

i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud töehõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza
Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika
Bierkowskiego
Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0009

Pealkiri: 9. Anestetyki wzievne + Propofol

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 9.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälil juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0010

Pealkiri: 10. Leki różne 3

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w

przyziemi. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28

we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 1.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah
Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave d  naamilise hankes  steemi kohta:

Ei kohaldata d  naamilist hankes  steemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwo awcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetiv list juurdep  su pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0011

Pealkiri: 11. Leki r  zne 4

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produkt  leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrob  medycznych, surowc  farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym za cznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produkt  nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej C  ci z osobną w Za czniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrob  medycznych, surowc  farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy

niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamise

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemise:

Osalemise ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1)

zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika

to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 15.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsust pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0012

Pealkiri: 12. Leki różne 5

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ. 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiolki na ampułki i odwrotnie. - fiolki i ampułki na ampułkostrzykawki. 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. **Uuendamine**

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. **Maksumus**

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. **Üldine teave**

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. **Kvalifitseerimistingimused**

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. **Pakkumuste hindamise kriteeriumid**

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju

przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 13.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsust pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0013

Pealkiri: 13. Leki różne 6

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku

różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi

produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 1.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0014

Pealkiri: 14. Leki różne 7

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U.

2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich

prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid**Raamleping:**

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0015

Pealkiri: 15. Leki różne 8

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy

handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymagania, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wnieśnienia wadium w kwocie 7.500,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0016

Pealkiri: 16. Ticagrelorum

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dunaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dunaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji

ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0017

Pealkiri: 17. Leki różne 9

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. -

fiolki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone

we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 50.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave d naamilise hankes steemi kohta:

Ei kohaldata d naamilist hankes steemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetiv list juurdep  su pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0018

Pealkiri: 18.  rodki kontrastowe - Iodixanol

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produkt  leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym za cznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produkt  nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Cze ci z osobna w Za czniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produkt  innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie  rodk  spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6

września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 7.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dunaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dunaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0019

Pealkiri: 19. Środki kontrastowe - Iomeprol

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych

pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiolki na ampułki i odwrotnie. - fiolki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju

przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dunaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dunaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsust pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0020

Pealkiri: 20. Środki kontrastowe - Gadobutrol, Iopromid

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku

różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi

produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 25.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälilist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0021

Pealkiri: 21. Wapno sodowane

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U.

2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich

prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0022

Pealkiri: 22. Test paskowy do oznaczenia poziomu glukozy

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe

informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0023

Pealkiri: 23. Żywnienie pozajelitowe I

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamise

Maksimaalne lepingu uuendamise arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 6.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej

staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0024

Pealkiri: 24. Żywnienie pozajelitowe + dojelitowe

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (t.j. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiolki na ampułki i odwrotnie. - fiolki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku

są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r.

Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dünaamilise hankesüsteemi kohta:

Ei kohaldata dünaamilist hankesüsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsust pakkuva organisatsiooni: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0025

Pealkiri: 25. Materiały do prowadzenia ciągłej technik nerkozastępczych i plazmaferezy
Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w

częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiolki na ampułki i odwrotnie. - fiolki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z

2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektroonline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektroonline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 10.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälilist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0026

Pealkiri: 26. Roztwory do przepłukiwania

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe

informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 5.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0027

Pealkiri: 27. Leki różne 10

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt.

6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälil juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0028

Pealkiri: 28. Hemostatyk w proszku

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań

bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego

spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0029

Pealkiri: 29. Klej tkankowy

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U.

2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich

prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälilist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistootlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Pakkumusi menetlev organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Osa: LOT-0030

Pealkiri: 30. Leki różne 11

Kirjeldus: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe

informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2., 24. 10. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektórych płynów infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawki 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Eesmärk

Lepingu olemus: Asjad

Peamine liigitus (cpv): 33600000 Ravimid

Täiendavad hankevõimalused:

Täiendavate hankevõimaluste kirjeldus: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Lepingu täitmise koht

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

5.1.3. Eeldatav kestus

Kestus: 24 Kuud

5.1.4. Uuendamine

Maksimaalne lepingu uuendamiste arv: 0

5.1.5. Maksumus

Eeldatav maksumus käibemaksuta: 0,00 PLN

5.1.6. Üldine teave

Reserveeritud osalemine:

Osalemine ei ole reserveeritud.

Hankeprojekt, mida ei rahastata ELi vahenditest

Hanke suhtes kohaldatakse riigihankelepingut (GPA): jah

Lisateave: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: a. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686); Dla części 1-20, 23-27, 29-30. b. Zamawiający uzna warunek za spełniony w sytuacji, gdy Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na obrót hurtowy środkami odurzającymi, lekami psychotropowymi i ich prekursorami zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023r., poz. 1939). Dla części 4. i 5. 3) sytuacji ekonomicznej lub finansowej - Zamawiający nie określa warunków; 4) zdolności technicznej lub zawodowej - Zamawiający nie określa warunków; PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne. Nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest zgodny z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowane środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego spełniają wymogi Ustawy o bezpieczeństwie żywności i żywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r. Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w Części 2, 24. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). Dotyczy cz. 2., 22., 28. UWAGA: Wraz z ofertą Wykonawca musi złożyć w/w przedmiotowe środki dowodowe.

5.1.9. Kvalifitseerimistingimused

Valikukriteeriumide allikad: Hankedokument

5.1.10. Pakkumuste hindamise kriteeriumid

Kriteerium:

Liik: Hind

Nimi: Cena

Kirjeldus: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia określił standardy jakościowe odnoszące się do rodzaju przedmiotowej dostawy, ustalił zasady realizacji zamówienia oraz narzucił wymogi, jakie Wykonawca musi spełniać, kryterium oceny ofert wynosi 100%. Opis przedmiotu zamówienia został sporządzony w sposób wyczerpujący.

Hindamise kaalukriteeriumi kategooria: Kaal (protsentides, täpne)

Hindamiskriteerium – arv: 100

5.1.11. Hankedokumendid

Keeled, milles hankedokumendid on ametlikult kättesaadavad: poola keel

Hankedokumentide aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Hanke tingimused

Esitamise tingimused:

Elektrooniline esitamine: Nõutav

Esitamise aadress: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Keeled, milles võib pakkumusi või osalemistaotlusi esitada: poola keel

Elektrooniline kataloog: Lubatud

Finantstagatise kirjeldus: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Pakkumuste esitamise tähtaeg: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Periood, mille jooksul pakkumus peab jääma kehtivaks: 90 Päevad

Teave avaliku avamise kohta:

Avamise kuupäev: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Ida-Euroopa aeg, Kesk-Euroopa suveaeg

Lisateave: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Lepingutingimused:

Lepingu täitmine peab toimuma kaitstud tööhõive programmide raames: Ei

E-arveldamine: Lubatud

Kasutatakse elektroonilisi tellimusi: jah

Kasutatakse elektroonilisi makseid: jah

5.1.15. Vahendid

Raamleping:

Ei kohaldata raamlepingut

Teave dūnaamilise hankesūsteemi kohta:

Ei kohaldata dūnaamilist hankesūsteemi

5.1.16. Lisateave, lepitus ja vaidlustus

Vaidlustusorgan: Krajowa Izba Odwoławcza

Teave vaidlustamise tähtaegade kohta: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Hankedokumentidele internetivälist juurdepääsu pakkuv organisatsioon: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta: Krajowa Izba Odwoławcza

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

8. Organisatsioonid

8.1. ORG-0001

Ametlik nimi: Krajowa Izba Odwoławcza

Registreerimisnumber: 5262239325

Postiaadress: ul. Postępu 17a

Linn: Warszawa

Sihtnumber: 02-676

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Riik: Poola

E-posti aadress: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: 224587840

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

Selle organisatsiooni rollid:

Vaidlustusorgan

Organisatsioon, mis annab lisateavet vaidlustamise kohta

8.1. ORG-0002

Ametlik nimi: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw
Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Registreerimisnumber: 7811617330

Postiaadress: Dojazd 34

Linn: Poznań

Sihtnumber: 60-631

Riik – jaotus (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Riik: Poola

E-posti aadress: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Telefon: 618464770

Internetiaadress: <https://www.szpitalmswia.poznan.pl/>

Teavevahetuse lõpp-punkt (URL): https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalmsw_poznan

Hankija profiil: https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalmsw_poznan

Selle organisatsiooni rollid:

Hankija

Organisatsioon, mis annab lisateavet hankemenetluse kohta

Hankedokumentidele internetivälisest juurdepääsu pakkuva organisatsioon

Organisatsioon, millele laekuvad osalemistaotlused

Pakkumusi menetlev organisatsioon

10. Muudatus

Eelmise teate versioon, mida muudetakse

:

213167-2026

Muudatuse peamine põhjus

:

Teave ajakohastatud

Kirjeldus

:

2.1. Procedura 6. Był: Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 6. Jest: Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. Opis (BT-24-Lot) 6. Był: Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 6. Jest: Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty każdorazowej dostawy.

Teave teate kohta

Teate tunnus/version: 6e715c81-883c-4077-9b19-77f7a80e9638 - 01

Vormi liik: Hange

Teate liik: Hanketeade või kontsessiooniteade – üldkord

Teate alaliik: 16

Teate saatmise kuupäev: 15/04/2026 12:44:33 (UTC+00:00) Lääne-Euroopa aeg, Greenwichi aeg

Keeled, milles käesolev teade on ametlikult kättesaadav: poola keel

Teate avaldamise number: 260489-2026

ELT S väljaande number: 74/2026

Avaldamise kuupäev: 16/04/2026