

261497-2026 - Iomaíocht

An Pholainn – Pharmaceutical products – Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych

OJ S 74/2026 16/04/2026

Fógra maidir le conradh nó lamháltas — an gnáthchóras - Fógra maidir le hathrú Soláthairtí

1. Ceannaitheoir

1.1. Ceannaitheoir

Ainm oifigiúil: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

R-phost: m.bisaga@morawica.com.pl

Cineál dlíthiúil an cheannaitheora: Comhlacht dlí phoiblí

Gníomhaíocht an údaráis chonarthaigh: Sláinte

2. Nós imeachta

2.1. Nós imeachta

Teideal: Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

Aitheantóir an nós imeachta: 0b2c17c0-5ed2-4b12-960b-cb22e5ebddc6

An cineál nós imeachta: Oscailte

Tá an nós imeachta á bhrostú: níl

2.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33141110 Dressings, 33700000 Personal care products, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

2.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

2.1.4. Eolas ginearálta

Eolas breise: Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wyklucza Wykonawcę na podstawie art. 108 ust. 1 tj.: 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 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, 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) powierzenie 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, 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 decyzją 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 pzp, 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. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wyklucza Wykonawcę na podstawie art. 109 ust.1 pkt. 5,7 i 8 tj.: pkt. 5 który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów; (art. 109 ust 1 pkt 5), pkt. 7 który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady; (art. 109 ust 1 pkt 7), pkt 8 który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych; (art. 109 ust 1 pkt 8), Zgodnie z treścią z treścią art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie

zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
2. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
3. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Zgodnie z treścią art. 5k ust 1 rozporządzenia 2025/2033. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie zakazuje się udziału rosyjskich wykonawców w zamówieniach publicznych i koncesjach udzielanych we wszystkich państwach członkowskich Unii Europejskiej, przy czym przez „rosyjskich wykonawców” należy rozumieć: a) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji; b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) lub b) w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:

- 1) Oświadczenie Wykonawcy o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 7 do SWZ).
- 2) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji (wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 8 do SWZ)
- 3) a) oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 9 do SWZ b) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym: 1) w art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy PZP, ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych 2) w art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
- 4) a) aktualną koncesję lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy. b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy. c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia
- 5) 1) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym: a) w art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy PZP, ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych b) w art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

Wypełniając

obowiązek prawny wynikający art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzania danych osobowych i w sprawie przepływu takich danych informujemy iż Administratorem Państwa danych jest ŚCP w Morawicy /Zamawiający/

Bunús dlí:

Treoir 2014/24/AE

2.1.5. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Líon uasta na luchtóg ar féidir le tairgeoir amháin tairiscintí a chur isteach ina leith: 46

Téarmaí an chonartha:

Líon uasta na luchtóg ar féidir conarthaí a dhámhachtain ina leith ar aon tairgeoir amháin: 46

2.1.6. Forais eisiaimh

Foinse na gcúiseanna eisiúna: Doiciméad Soláthair

5. Luchtóg

5.1. Luchtóg: LOT-0001

Teideal: Część nr 1

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0002

Teideal: Część nr 2

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone

przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert

lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0003

Teideal: Część nr 3

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym

terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0004

Teideal: Część nr 4

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe

są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0005

Teideal: Część nr 5

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca

nie złożony przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0006

Teideal: Część nr 6

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0007

Teideal: Część nr 7

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64

i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear fócaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0008

Teideal: Część nr 8

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z

dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0009

Teideal: Część nr 9

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym

zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania

koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy

obrotu asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek

posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym

dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na

każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił

warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie

ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej)

warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż

zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki

zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór

oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.

Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez

Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o

posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych

dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6

września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części

od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na

każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są

zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach

medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z

koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá
Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0010

Teideal: Część nr 10

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea
Sonrascú leictreonach: Ceadmhach
Úsáidfear ordú leictreonach: tá
Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0011

Teideal: Część nr 11

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na

każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0012

Teideal: Część nr 12

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części

od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0013

Teideal: Część nr 13

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0014

Teideal: Część nr 14

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta**Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:**

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez

Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0015

Teideal: Część nr 15

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór

oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymagania Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teagacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis
Catalóg leictreonach: Ceadmhach
Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa,
Am Samhraidh Lár na hEorpa
An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0016

Teideal: Część nr 16

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych

dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej)

warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż

zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). **PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE** 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa,

Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0017

Teideal: Część nr 17

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear fócaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící**Creat-chomhaontú:**

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0018

Teideal: Część nr 18

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0019

Teideal: Część nr 19

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymagania Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis
Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa,

Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0020

Teideal: Część nr 20

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Upoważnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0021

Teideal: Część nr 21

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Forinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym

zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania

koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy

obrotu asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek

posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych

dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie

w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0022

Teideal: Część nr 22

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone

przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym

zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania

koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0023

Teideal: Część nr 23

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Upoważnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0024

Teideal: Część nr 24

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania

koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0025

Teideal: Część nr 25

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0026

Teideal: Część nr 26

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Upoważnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywnienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0027

Teideal: Część nr 27

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0028

Teideal: Część nr 28

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone

przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert

lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0029

Teideal: Część nr 29

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym

terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0030

Teideal: Część nr 30

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe

są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0031

Teideal: Część nr 31

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca

nie złożony przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeanach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0032

Teideal: Część nr 32

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0033

Teideal: Część nr 33

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64

i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0034

Teideal: Część nr 34

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Upoważnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z

dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0035

Teideal: Część nr 35

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym

zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania

koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV

/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy

obrotu asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek

posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym

dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na

każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił

warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie

ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej)

warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż

zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki

zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór

oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.

Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez

Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o

posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych

dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6

września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części

od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na

każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są

zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach

medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z

koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá
Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0036

Teideal: Część nr 36

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea
Sonrascú leictreonach: Ceadmhach
Úsáidfear ordú leictreonach: tá
Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0037

Teideal: Część nr 37

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na

każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0038

Teideal: Część nr 38

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części

od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0039

Teideal: Część nr 39

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0040

Teideal: Część nr 40

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta**Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:**

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na

każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił

warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie

ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki

zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.

Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez

Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0041

Teideal: Część nr 41

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000 Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór

oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymagania Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis
Catalóg leictreonach: Ceadmhach
Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa,
Am Samhraidh Lár na hEorpa
An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0042

Teideal: Część nr 42

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do

występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub

zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi,

substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww.

zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego

przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwoleń Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych

dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej)

warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż

zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). **PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE** 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa,

Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0043

Teideal: Część nr 43

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa

stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub

Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear fócaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící**Creat-chomhaontú:**

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0044

Teideal: Część nr 44

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie

określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0045

Teideal: Część nr 45

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania

dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymagania Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis
Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spríodhata chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an Conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spríodhataí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Luchtóg: LOT-0046

Teideal: Część nr 46

Cur síos: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Cuspóir

Cineál an chonartha: Soláthairtí

Príomhaicmiú (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Aicmiú breise (cpv): 33700000 Personal care products, 33141110 Dressings, 33140000

Medical consumables, 33124130 Diagnostic supplies, 15880000 Special nutritional products

Roghanna:

Cur síos ar na roghanna: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. An áit feidhmíochta

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

5.1.3. Fad measta

Fad ama: 12 Míonna

5.1.4. Athnuachan

Athnuachaintí uasta: 0

5.1.6. Eolas ginearálta

Rannpháirtíocht fhorchoimeáda:

Ní fhorchoimeádtar an rannpháirtíocht.

Tionscadal soláthair nach maoinítear le cistí an Aontais

Tá an soláthar cumhdaithe ag an gComhaontú maidir le Soláthar Rialtais (GPA): tá

Eolas breise: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie

spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.

Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV /A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń

wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest

przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Critéir roghnúcháin

Foinse na gcritéir roghnaithe: Doiciméad Soláthair

5.1.10. Critéir dhámhachtana

Critéar:

Cineál: Praghas

Ainm: Cena

Cur síos: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Catagóir an critéir dhámhachtana meáchain: Ualú (céatadán, beacht)

Uimhir an chritéir dhámhachtana: 100

5.1.11. Doiciméid soláthair

Na teangacha ina bhfuil na doiciméid soláthair ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Seoladh na ndoiciméad soláthair: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Téarmaí soláthair

Téarmaí na haighneachta:

Cur isteach leictreonach: Éigeantach

Seoladh an chur isteach: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Na teangacha inar féidir tairiscintí nó iarrataí ar rannpháirtíocht a chur isteach: Polainnis

Catalóg leictreonach: Ceadmhach

Spriocdháta chun tairiscintí a fháil: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

An tréimhse le linn a gcaithfidh an tairiscint a bheith bailí: 90 Laethanta

Eolas faoi oscailt phoiblí:

Dáta oscailte: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Am Oirthear na hEorpa, Am Samhraidh Lár na hEorpa

Eolas breise: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Téarmaí an chonartha:

Ní mór an conradh a chur i gcrích faoi chuimsiú clár fostaíochta dídeanaí: Ní hea

Sonrascú leictreonach: Ceadmhach

Úsáidfear ordú leictreonach: tá

Úsáidfear íocaíocht leictreonach: tá

5.1.15. Teicnící

Creat-chomhaontú:

Níl feidhm ag creat-chomhaontú

Eolas faoin gcóras ceannaigh dinimiciúil:

Níl feidhm ag córas ceannaigh dinimiciúil

5.1.16. Tuilleadh eolais, idirghabháil agus athbhreithniú

Eagraíocht athbhreithniúcháin: Krajowa Izba Odwoławcza

Eolas faoi spriocdhátaí athbhreithnithe: 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.

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe: Krajowa Izba Odwoławcza

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

8. Eagraíochtaí

8.1. ORG-0001

Ainm oifigiúil: Krajowa Izba Odwoławcza

Uimhir chlárúcháin: 5262239325

Seoladh poist: ul. Postępu 17a

Baile: Warszawa

Cód poist: 02-676

Foroinn tíre (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Tír: An Pholainn

R-phost: odwolania@uzp.gov.pl

Teil.: 224587840

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

Róil na heagraíochta seo:

Eagraíocht athbhreithniúcháin

Eagraíocht a sholáthraíonn tuilleadh faisnéise faoi na nósanna imeachta athbhreithnithe

8.1. ORG-0002

Ainm oifigiúil: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Uimhir chlárúcháin: 6572187534

Seoladh poist: Spacerowa 5

Baile: Morawica

Cód poist: 26-026

Foroinn tíre (NUTS): Kielecki (PL721)

Tír: An Pholainn

R-phost: m.bisaga@morawica.com.pl

Teil.: 413641378

Seoladh idirlín: <https://morawica.com.pl/>

Críochphointe malartaithe faisnéise (URL): <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica>

Próifíl an cheannaitheora: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica>

Róil na heagraíochta seo:

Ceannaitheoir

Eagraíocht a sholáthraíonn faisnéis bhreise faoin nós imeachta soláthair

Eagraíocht a sholáthraíonn rochtain as líne ar na doiciméid soláthair

Eagraíocht a fhaigheann iarratais ar rannpháirtíocht

Eagraíocht a phróiseálann tairiscintí

10. Athraigh

Leagan den fhógra roimhe seo atá le hathrú

:

185421-2026

An phríomhchúis leis an athrú

:

Faisnéis nuashonraithe

Cur síos

:

Nowy termin składania i otwarcia ofert. Termin składania ofert: 29.04.2026 r. godz. 8:00 Termin otwarcia ofert: 29.04.2026 r. godz. 8:05 Wykonawca jest związany ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert tj.: do dnia 27.07.2026 r., przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert. Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania nowe załączniki pod nazwą: 1. Załącznik nr 3 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy - wzór NOWY 2. Cz. 24 Załącznik nr 2 do SWZ Formularz asort - cenowy NOWY

Eolas faoin bhfógra

Aitheantóir/leagan an fhógra: 194c74b5-c195-4f0e-9218-9b780be15399 - 01

Cineál na foirme: lomaíocht

Cineál an fhógra: Fógra maidir le conradh nó lamháltas — an gnáthchóras

Fochineál an fhógra: 16

Dáta seolta an fhógra: 15/04/2026 09:03:07 (UTC+00:00) Am Iarthar na hEorpa, GMT

Na teangacha ina bhfuil an fógra seo ar fáil go hoifigiúil: Polainnis

Uimhir foilseacháin an fhógra: 261497-2026

Uimhir eagráin IO S: 74/2026

Dáta foilsithe: 16/04/2026