

392236-2026 - Gara

Polonia – Prodotti farmaceutici – Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

OJ S 109/2026 09/06/2026

Bando di gara o di concessione – regime ordinario

Forniture

1. Committente

1.1. Committente

Nome ufficiale: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc " Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

E-mail: a.bernacka@szpitalodrozenie.pl

Forma giuridica del committente: Organismo di diritto pubblico

Attività dell'amministrazione aggiudicatrice: Salute

2. Procedura

2.1. Procedura

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

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

Identificativo della procedura: 206c01b6-e496-47bb-a368-923fdd9cd02c

Tipo di procedura: Aperta

La procedura è accelerata: no

2.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

2.1.2. Luogo di esecuzione

Indirizzo postale: ul. Gładkie 1

Località: Zakopane

Codice postale: 34-500

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

2.1.4. Informazioni generali

Informazioni supplementari: Zamawiający nie przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy pzp. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych 1) w art. 108 ust.1 pzp; 2)w art. 109 ust.1 pkt 4 pzp; 3)art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 507), 4) art. 5k rozporządzenia Rady(UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r.

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

wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej: zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 3) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jegoaktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4) powyżej, składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 pzp- wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 3) i 4), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w pkt. 3) i 4).

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

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

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

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

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

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

Base giuridica:

Direttiva 2014/24/UE

2.1.5. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Numero massimo di lotti per i quali un offerente può presentare offerte: 6

Condizioni contrattuali:

Numero massimo di lotti per i quali può essere aggiudicato un appalto a un offerente: 6

2.1.6. Motivi di esclusione

Fonti dei motivi di esclusione: Avviso

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

Partecipazione diretta o indiretta alla preparazione della procedura di appalto: dotyczy art.108 ust.1 pkt.6 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe:Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

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

Situazione analoga al fallimento ai sensi della normativa nazionale: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

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

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

Violazione degli obblighi connessi a motivi di esclusione previsti esclusivamente dalla legislazione nazionale: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1, art.108 ust.1 pkt.4 ustawy pzp, podstawy wykluczenia wskazanych art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 – o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j.Dz. U. z 2024 r. poz. 507); art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022) w tym w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2025/2033), należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) i

do oferty oświadczenie wg wzoru zał. 3 do SWZ, podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, informacja z KRK.

Violazione degli obblighi in materia di diritto del lavoro: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 lit.h i pkt.2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Violazione dell'obbligo di pagamento dei contributi previdenziali: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Violazione dell'obbligo di pagamento delle imposte: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

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

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

Accordi con altri operatori economici intesi a falsare la concorrenza: dotyczy art.108 ust.1 pkt.5 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: oświadczenie dot. grupy kapitałowej wg wzoru zał.4 do SWZ

Riciclaggio di proventi di attività criminose o finanziamento del terrorismo: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Reati terroristici o reati connessi alle attività terroristiche: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Partecipazione a un'organizzazione criminale: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

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

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

Lavoro minorile e altre forme di tratta di esseri umani: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

5. Lotto

5.1. Lotto: LOT-0001

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 1

Descrizione: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Opzioni:

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

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

Informazioni supplementari: polski

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

L'appalto si addice anche alle piccole e medie imprese (PMI): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

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

5.1.10. Criteri di aggiudicazione

Criterio:

Tipo: Prezzo

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

5.1.11. Documenti di gara

Lingue in cui i documenti di gara sono ufficialmente disponibili: polacco

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Obbligo di firma elettronica qualificata o sigillo elettronico qualificato [come definiti dal regolamento (UE) n. 910/2014]

Varianti: Non consentita

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Lotto: LOT-0002

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 2

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Opzioni:

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

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

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

5.1.10. Criteri di aggiudicazione

Criterio:

Tipo: Prezzo

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

5.1.11. Documenti di gara

Lingue in cui i documenti di gara sono ufficialmente disponibili: polacco

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Lotto: LOT-0003

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 3

Descrizione: I. Przedmiotem zamówienia 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 3 składa się z 1 pozycji: Benralizumab 30 mg roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Opzioni:

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

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

Descrizione del criterio di selezione: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego

Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.11. Documenti di gara

Lingue in cui i documenti di gara sono ufficialmente disponibili: polacco

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Obbligo di firma elettronica qualificata o sigillo elettronico qualificato [come definiti dal regolamento (UE) n. 910/2014]

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazioni sui termini per il riesame: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej; 2) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści

ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lotto: LOT-0004

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 4

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Opzioni:

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

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

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

5.1.11. Documenti di gara

Lingue in cui i documenti di gara sono ufficialmente disponibili: polacco

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Lotto: LOT-0005

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 5

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Opzioni:

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

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

L'appalto si addice anche alle piccole e medie imprese (PMI): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

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

5.1.10. Criteri di aggiudicazione

Criterio:

Tipo: Prezzo

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

5.1.11. Documenti di gara

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Lotto: LOT-0006

Titolo: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 6

Descrizione: I. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych (program lekowy) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 6 składa się z 1 pozycji: Tezepelumab 210mg roztwór do wstrzykiwań. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności:

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

5.1.1. Finalità

Natura dell'appalto: Forniture

Classificazione principale (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

5.1.2. Luogo di esecuzione

Località: Zakopane

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

5.1.3. Durata stimata

Durata: 12 Mesi

5.1.6. Informazioni generali

Partecipazione riservata:

La partecipazione non è riservata.

Progetto di appalto non finanziato con fondi UE

L'appalto è soggetto all'accordo sugli appalti pubblici (AAP): sì

L'appalto si addice anche alle piccole e medie imprese (PMI): sì

5.1.9. Criteri di selezione

Fonti dei criteri di selezione: Avviso

Criterio: Iscrizione in un registro professionale pertinente

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

5.1.10. Criteri di aggiudicazione

Criterio:

Tipo: Prezzo

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

5.1.11. Documenti di gara

Lingue in cui i documenti di gara sono ufficialmente disponibili: polacco

Indirizzo dei documenti di gara: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condizioni di appalto

Modalità di presentazione:

Presentazione elettronica delle offerte: Obbligatoria

Indirizzo per la presentazione: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

Lingue in cui possono essere presentate le offerte o le domande di partecipazione: polacco

Catalogo elettronico: Non consentita

Termine per il ricevimento delle offerte: 10/07/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Durata durante la quale l'offerta deve rimanere valida: 90 Giorni

Informazioni sull'apertura pubblica delle offerte:

Data di apertura: 10/07/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora dell'Europa orientale, ora legale dell'Europa centrale

Condizioni contrattuali:

L'esecuzione dell'appalto deve avvenire nel contesto di programmi di lavoro protetti: No

Fatturazione elettronica: Consentita

Si farà ricorso all'ordinazione elettronica: sì

Sarà utilizzato il pagamento elettronico: sì

5.1.15. Tecniche

Accordo quadro:

Nessun accordo quadro

Informazioni sul sistema dinamico di acquisizione:

Nessun sistema dinamico di acquisizione

5.1.16. Ulteriori informazioni, mediazione e ricorsi

Organizzazione competente per i ricorsi: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

8. Organizzazioni

8.1. ORG-0001

Nome ufficiale: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc " Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

Numero di registrazione: NIP 736-14-54-134 REGON 000295171

Indirizzo postale: ul. Gładkie 1

Località: Zakopane

Codice postale: 34-500

Suddivisione del paese (NUTS): Nowotarski (PL219)

Paese: Polonia

Referente: Zamówienia publiczne

E-mail: a.bernacka@szpitalodrodzenie.pl

Telefono: 182015045

Fax: 182014632

Indirizzo internet: <https://www.szpitalodrodzenie.pl/>

Ruoli di questa organizzazione:

Committente

8.1. ORG-0002

Nome ufficiale: Krajowa Izba Odwoławcza

Numero di registrazione: NIP: 526-22-39-325

Indirizzo postale: ul. Postępu 17A

Località: Warszawa

Codice postale: 06-676

Suddivisione del paese (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Paese: Polonia

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefono: +48 224587801

Fax: +48 224587700

Indirizzo internet: www.uzp.gov.pl

Ruoli di questa organizzazione:

Organizzazione competente per i ricorsi

8.1. ORG-0000

Nome ufficiale: Publications Office of the European Union

Numero di registrazione: PUBL

Località: Luxembourg

Codice postale: 2417

Suddivisione del paese (NUTS): Luxembourg (LU000)

Paese: Lussemburgo

E-mail: ted@publications.europa.eu

Telefono: +352 29291

Indirizzo internet: <https://op.europa.eu>

Ruoli di questa organizzazione:

TED eSender

Informazioni sull'avviso

Identificativo/versione dell'avviso: da487597-0d08-4c57-940b-3f0d6d40655f - 01

Tipo di formulario: Gara

Tipo di avviso: Bando di gara o di concessione – regime ordinario

Sottotipo di avviso: 16

Data di trasmissione dell'avviso: 08/06/2026 13:04:03 (UTC+00:00) ora dell'Europa occidentale, GMT

Lingue in cui il presente avviso è ufficialmente disponibile: polacco

Numero di pubblicazione dell'avviso: 392236-2026

Numero dell'edizione della GU S: 109/2026

Data di pubblicazione: 09/06/2026