

402543-2026 - Konkursas

Lenkija – Kraujui tirti skirti reagentai – Zakup/dostawa hemoglobinometru do określania stopnia hemolizy w składnikach krwi, dzierżawę hemoglobinometrów do oznaczania hemoglobiny oraz sukcesywne dostarczanie materiałów zużywalnych (mikrokuwet, materiałów kontrolnych, materiałów do czyszczenia i konserwacji) kompatybilnych z zaoferowanymi hemoglobinometrami i hemoglobinometrami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego
OJ S 111/2026 11/06/2026

Skelbimas apie pirkimą arba koncesiją. Įprasta tvarka - Skelbimas apie pakeitimą
Prekės

1. Pirkėjas

1.1. Pirkėjas

Oficialus pavadinimas: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Łodzi

E. paštas: przetargi@krwiodawstwo.pl

Pirkėjo teisinė forma: Viešosios teisės reglamentuojama įstaiga

Perkančiosios organizacijos veiklos sritis: Sveikata

2. Procedūra

2.1. Procedūra

Pavadinimas: Zakup/dostawa hemoglobinometru do określania stopnia hemolizy w składnikach krwi, dzierżawę hemoglobinometrów do oznaczania hemoglobiny oraz sukcesywne dostarczanie materiałów zużywalnych (mikrokuwet, materiałów kontrolnych, materiałów do czyszczenia i konserwacji) kompatybilnych z zaoferowanymi hemoglobinometrami i hemoglobinometrami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego

Aprašymas: 1. Przedmiotem zamówienia jest. 1) Pakiet I – Dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z hemoglobinometrami do oznaczania hemoglobiny - HemoCue 201 DM, będących na wyposażeniu Zamawiającego, 2) Pakiet II – Dzierżawa hemoglobinometrów do oznaczania hemoglobiny oraz dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z zaoferowanymi do dzierżawy hemoglobinometrami, 3) Pakiet III – Zakup/dostawa hemoglobinometru do określania stopnia hemolizy w składnikach krwi oraz dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z zaoferowanym hemoglobinometrem, do Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Łodzi. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określają załączniki nr 2 i 10 do SWZ. 2. Warunki realizacji przedmiotu zamówienia określają Projektowane postanowienia umowy - załączniki nr 8a (dot. Pakietu I), 8b (dot. Pakietu II) i 8c (dot. Pakietu III) SWZ. 3. Ilekcioć w SWZ i jej załącznikach przedmiot zamówienia opisano poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, należy przez to rozumieć jedynie przedstawienie przykładu produktu, procesu, rozwiązania czy funkcjonalności, to jest określenie minimalnych parametrów jakościowych i cech użytkowych produktu, materiału bądź technologii i należy przyjąć, iż wskazaniu takiemu towarzyszy każdorazowo wyrażenie „lub równoważny/e”. Wskazanie takie ma na celu wyłącznie doprecyzowanie oczekiwań Zamawiającego. W takim przypadku Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, przy czym oferowane rozwiązania równoważne winny posiadać parametry nie gorsze niż

określone przez Zamawiającego. Jako minimalne parametry jakościowe i cechy użytkowe należy rozumieć wymagania dotyczące produktów, procesów, funkcjonalności, materiałów lub urządzeń zawarte w ogólnie dostępnych źródłach, katalogach i stronach internetowych różnych producentów. Również w przypadku powoływania się przez Zamawiającego na normy, europejskie oceny techniczne, aprobaty, specyfikacje techniczne i systemy referencji technicznych (certyfikaty) odnoszące się do przedmiotu zamówienia, dopuszcza się rozwiązania równoważne do opisanych przez Zamawiającego. W zakresie przywołanych w dokumentacji norm, stanowią one wymóg minimalny, tj. dopuszcza się normy wyższe, równoważne opisywanym. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego ma obowiązek wykazać, że oferowane przez niego dostawy lub usługi spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

Procedūros identifikatorius: d474fdbf-1435-4761-ba21-041117c5eea7

Vidaus identifikatorius: ZP.260.6.2026

Pirkimo būdas: Atviras

Procedūra pagreitinta: ne

2.1.1. Tikslas

Sutarties objektas: Prekės

Pagrindinis klasifikacijos kodas (cpv): 33696200 Kraujui tirti skirti reagentai

Kiti klasifikacijos kodai (cpv): 38434570 Hematologinis analizatoriai, 33141000 Vienkartinės medicininės necheminės medžiagos ir hematologinės medžiagos

2.1.2. Sutarties vykdymo vieta

Pašto adresas: ul. Franciszkańska 17/25

Miestas: Łódź

Pašto kodas: 91-433

Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Łódź (PL711)

Šalis: Lenkija

2.1.4. Bendra informacija

Papildoma informacija: 1. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówienia, o którym mowa art. 214 ust. 1 pkt 8 ustawy Pzp. 2. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia na podstawie art. 58 ust. 1 ustawy Pzp: 1) W takim przypadku zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu lub do reprezentowania i zawarcia umowy. Pełnomocnictwo należy załączyć do oferty. Zamawiający będzie prowadzić korespondencję wyłącznie z podmiotem występującym jako reprezentant pozostałych, 2) Warunki określone w art. 57 pkt 1 ustawy Pzp, każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia musi spełniać samodzielnie, 3) Warunki określone w art. 57 pkt 2 ustawy Pzp, w zakresie opisanym przez Zamawiającego, powinien spełniać co najmniej jeden z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie, 4) Oferta składana przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia musi być podpisana i oznaczona w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkie te podmioty, 5) W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający zastrzega prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych Wykonawców (umowy konsorcjum). 3. W przypadku, gdy Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie zamówienia Podwykonawcom (zgodnie z art. 462 ust. 1 ustawy Pzp), wymagane jest wskazanie przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć Podwykonawcom, oraz podanie nazw tych Podwykonawców w formularzu oferty, jeżeli są już znani. 4. Wykonawca może zmienić lub zrezygnować z Podwykonawcy. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z Podwykonawcy dotyczy

podmiotu, na którego zasoby Wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca jest obowiązany wykazać Zamawiającemu, że proponowany inny Podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż Podwykonawca, na którego zasoby Wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. 5. Powierzenie wykonania części zamówienia Podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie tego zamówienia. 6. Zamawiający nie zamierza zwołać zebrania Wykonawców. 7. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej (art. 230 ustawy Pzp). 8. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. 9. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na podstawie art. 442 ustawy Pzp. Zamawiający nie przewiduje wymagań w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, o których mowa w art. 95 ustawy Pzp. 10. Przed wszczęciem postępowania nie przeprowadzono konsultacji rynkowych. 11. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp. 12. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. 13. Informacja o środkach komunikacji elektronicznej przy użyciu których Zamawiający będzie się komunikował z Wykonawcami oraz informacja o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej zostały określone w rozdz. VII SWZ. 14. RODO - obowiązek informacyjny oraz ograniczenia stosowania określono w rozdz. XXIV SWZ. 15. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu: a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym (art. 112 ust 2 pkt 1 ustawy Pzp): Opis warunku: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. b) uprawnienia do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów (art. 112 ust 2 pkt 2 ustawy Pzp): Opis warunku: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. c) w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej (art. 112 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp): Opis warunku: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. d) w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej (art. 112 ust. 2 pkt 4 ustawy Pzp): Opis warunku: Zamawiający nie precyzuje w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnianie Wykonawca zobowiązany jest wykazać w sposób szczególny. 16. Zamawiający prowadzi przedmiotowe postępowanie samodzielnie. 17. Zamawiający nie wymaga złożenia wadium w przedmiotowym postępowaniu.

Teisinis pagrindas:

Direktyva 2014/24/ES

2.1.5. Pirkimo sąlygos

Pateikimo sąlygos:

Didžiausias pirkimo dalių, dėl kurių vienas dalyvis gali pateikti pasiūlymus, skaičius: 3

Sutarties sąlygos:

Didžiausias pirkimo dalių, dėl kurių vienam dalyviui gali būti skirtos sutartys, skaičius: 3

2.1.6. Pašalinimo pagrindai

Pašalinimo pagrindų šaltiniai: Pirkimo dokumentas

5. Pirkimo dalis

5.1. Pirkimo dalis: LOT-0001

Pavadinimas: Pakiet I – Dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z hemoglobinometrami do oznaczania hemoglobiny - HemoCue 201 DM, będących na wyposażeniu Zamawiającego

Aprašymas: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określają załączniki nr 2 i 10 do SWZ.

Warunki realizacji przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 8a do SWZ.

Vidaus identifikatorius: Pakiet I

5.1.1. Tikslas

Sutarties objektas: Prekės

Pagrindinis klasifikacijos kodas (cpv): 33696200 Kraujui tirti skirti reagentai

Kiti klasifikacijos kodai (cpv): 33141000 Vienkartinės medicininės necheminės medžiagos ir hematologinės medžiagos

Pasirinkimo galimybės:

Galimybų aprašymas: Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji (dot. dostawy mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji), tj.: 1) zakupu większej ilości mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie 30% wartości zamówienia podstawowego, w zależności od zapotrzebowania wynikającego z trudnych do przewidzenia okoliczności; 2) obniżenia wielkości zakupu mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w przypadku rzeczywistego mniejszego zużycia asortymentu (możliwość rezygnacji z części asortymentu objętego zamówieniem podstawowym) z zastrzeżeniem, że rezygnacja z asortymentu nie przekroczy 30% wartości zamówienia podstawowego. Szczegółowe warunki realizacji przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji określają załączniki nr 8a SWZ.

5.1.2. Sutarties vykdymo vieta

Pašto adresas: ul. Franciszkańska 17/25

Miestas: Łódź

Pašto kodas: 91-433

Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Łódź (PL711)

Šalis: Lenkija

5.1.3. Numatomas galiojimas

Galiojimas: 36 Mėnesiai

5.1.6. Bendra informacija

Rezervuota dalyvavimo teisė:

Dalyvavimas nerezervuotas.

Iš ES fondų nefinansuojamas pirkimo projektas

Pirkimui taikoma Sutartis dėl viešųjų pirkimų (SVP): taip

Papildoma informacija: 1. Ofertą stanowią: 1) Formularz ofertowy (wg zał. nr 1 do SWZ). 2)

Formularz asortymentowo-cenowy (wg zał. nr 10 do SWZ). 2. Wykonawca jest zobowiązany

dołączyć do oferty dokumenty: 1) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) –

sporządzony na podstawie załącznika nr 11 do SWZ w formie określonej w rozdz. V pkt 3. 2)

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania w zakresie

okoliczności, o których mowa w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym

rozporządzeniem 2025/2033 oraz w art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej (wg zał. nr 3 do SWZ). 3)

Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), że oferowany przedmiot zamówienia: a) jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych

(t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620); b) posiada deklarację zgodności CE zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U. 2013 poz. 1127) albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro albo dyrektywy 93/42/EWG; c) posiada oznakowanie CE, oraz że na każde żądanie Zamawiającego, przedstawi poświadczoną za zgodność z oryginałem kserokopie w/w dokumentów – nie dotyczy materiałów do czyszczenia i konserwacji. 4) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 5 do SWZ), że zaoferowane mikrokuwety, materiały kontrolne oraz materiały do czyszczenia i konserwacji spełniają wymagania określone w zał. nr 2 do SWZ, tj. posiadają wszystkie wymagane wartości parametrów technicznych. 5) Oryginał pełnomocnictwa w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem, jeżeli osobą podpisującą ofertę nie będzie osoba upoważniona na podstawie dokumentu określającego status prawny Wykonawcy. 3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych: W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 6 do SWZ), w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz.U. 2025 poz. 1714), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę lub ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – Zamawiający zastosuje niniejsze wezwanie jedynie w przypadku, gdy wpłynie więcej niż jedna oferta. 3) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 7 do SWZ), o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp (rozdz. V SWZ pkt 2, l.p. 1 i 2 tabeli), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego. 4) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji.

5.1.9. Atrankos kriterijai

Pasirinkimo kriterijų šaltiniai: Pirkimo dokumentas

5.1.10. Skyrimo kriterijai

Kriterijus:

Rūšis: Kaina

Pavadinimas: Cena

Aprašymas: Waga kryterium: 60 %. Ocena oferty Wykonawcy w ramach kryterium "Cena" zostanie dokonana na podstawie wzoru określonego w rozdziale XIV SWZ.

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 60

Kriterijus:

Rūšis: Kokybės

Pavadinimas: Okres ważności mikrokuwet

Aprašymas: Waga kryterium: 20 %. Ocena kryterium „Okres ważności mikrokuwet” zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego w ofertach okresu ważności mikrokuwet

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 20

Kriterijus:

Rūšis: Kokybės

Pavadinimas: Termin dostawy przedmiotu zamówienia

Aprašymas: Waga kryterium: 20 %. Ocena kryterium „Termin dostawy przedmiotu zamówienia” zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego w ofertach terminu dostawy zaoferowanego przedmiotu zamówienia

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 20

5.1.11. Pirkimo dokumentai

Pirkimo dokumentų adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Pirkimo sąlygos**Pateikimo sąlygos:**

Pateikimas elektroninėmis priemonėmis: Privalomos

Pateikimo adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

Kalbos, kuriomis galima pateikti pasiūlymus arba dalyvavimo prašymus: lenkų kalba

Elektroninis katalogas: Draudžiamos

Pasiūlymų priėmimo terminas: 22/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Laikotarpis, per kurį pasiūlymas turi išlikti galiojantis: 90 Dienos

Informacija apie viešą vokų atplėšimą:

Atidarymo data: 22/06/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Vieta: Otwarcie ofert nastąpi poprzez ich odszyfrowanie na platformie zakupowej:

<https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

Sutarties sąlygos:

Sutartis turi būti vykdoma pagal globojamų darbo grupių užimtumo programas: Ne

Su sutarties vykdymu susijusios sąlygos: Warunki i sposób realizacji przedmiotu zamówienia określone zostały w projektowanych postanowieniach umowy stanowiących załącznik nr 8a do SWZ. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy. Dopuszczalne zmiany zostały opisane w §11 Projektowanych postanowieniach umowy.

Elektroninės sąskaitos faktūros: Neprivalomos

Bus naudojami elektroniniai užsakymai: taip

Bus naudojami elektroniniai mokėjimai: taip

5.1.15. Metodai**Preliminarioji sutartis:**

Preliminariosios sutarties nėra

Informacija apie dinaminę pirkimo sistemą:

Dinaminės pirkimo sistemos nėra

5.1.16. Išsamesnė informacija, tarpininkavimas ir peržiūra

Peržiūros organizacija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacija apie peržiūros terminus: Informacje o terminach odwołania: Środki ochrony prawnej, zasady wnoszenia oraz zakres podmiotowy oraz przedmiotowy zostały określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

5.1. Pirkimo dalis: LOT-0002

Pavadinimas: Pakiet II – Dzierżawa hemoglobinometrów do oznaczania hemoglobiny oraz dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z zaoferowanymi do dzierżawy hemoglobinometrami

Aprašymas: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określają załączniki nr 2 i 10 do SWZ.

Warunki realizacji przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 8b do SWZ.

Vidaus identifikatorius: Pakiet II

5.1.1. Tikslas

Sutarties objektas: Prekės

Pagrindinis klasifikacijos kodas (cpv): 33696200 Kraujui tirti skirti reagentai

Kiti klasifikacijos kodai (cpv): 33141000 Vienkartinės medicininės necheminės medžiagos ir hematologinės medžiagos, 38434570 Hematologinis analizatoriai

Pasirinkimo galimybės:

Galimybių aprašymas: Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji (dot. dostawy mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji), tj.: 1) zakupu większej ilości mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie 30% wartości zamówienia podstawowego, w zależności od zapotrzebowania wynikającego z trudnych do przewidzenia okoliczności; 2) obniżenia wielkości zakupu mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w przypadku rzeczywistego mniejszego zużycia asortymentu (możliwość rezygnacji z części asortymentu objętego zamówieniem podstawowym) z zastrzeżeniem, że rezygnacja z asortymentu nie przekroczy 30% wartości zamówienia podstawowego. Szczegółowe warunki realizacji przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji określają załączniki nr 8b SWZ.

5.1.2. Sutarties vykdymo vieta

Pašto adresas: ul. Franciszkańska 17/25

Miestas: Łódź

Pašto kodas: 91-433

Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Łódź (PL711)

Šalis: Lenkija

5.1.3. Numatomas galiojimas

Galiojimas: 36 Mėnesiai

5.1.6. Bendra informacija

Rezervuota dalyvavimo teisė:

Dalyvavimas nerezervuotas.

Iš ES fondų nefinansuojamas pirkimo projektas

Pirkimui taikoma Sutartis dėl viešųjų pirkimų (SVP): taip

Papildoma informacija: 1. Ofertę stanowią: 1) Formularz ofertowy (wg zał. nr 1 do SWZ). 2)

Formularz asortymentowo-cenowy (wg zał. nr 10 do SWZ). 2. Wykonawca jest zobowiązany

dołączyć do oferty dokumenty: 1) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) –

sporządzony na podstawie załącznika nr 11 do SWZ w formie określonej w rozdz. V pkt 3. 2)

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania w zakresie

okoliczności, o których mowa w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2025/2033 oraz w art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej (wg zał. nr 3 do SWZ). 3) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), że oferowany przedmiot zamówienia: a) jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620); b) posiada deklarację zgodności CE zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U. 2013 poz. 1127) albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro albo dyrektywy 93/42/EWG; c) posiada oznakowanie CE, oraz że na każde żądanie Zamawiającego, przedstawi poświadczoną za zgodność z oryginałem kserokopie w/w dokumentów – nie dotyczy materiałów do czyszczenia i konserwacji. 4) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 5 do SWZ), że zaoferowane mikrokuwety, materiały kontrolne oraz materiały do czyszczenia i konserwacji spełniają wymagania określone w zał. nr 2 do SWZ, tj. posiadają wszystkie wymagane wartości parametrów technicznych. 5) Informacje (w języku polskim, a dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę) na temat zaoferowanych hemoglobinometrów (np. strony katalogowe, ulotki informacyjne, itp.), potwierdzające spełnienie wymagań określonych w zał. nr 2 do SWZ. Każdą ze stron katalogowych należy opisać, której pozycji dotyczy. W przypadku braku możliwości potwierdzenia spełnienia wymagań poprzez przedłożenie w/w dokumentów obejmujących konieczne informacje, Zamawiający dopuszcza złożenie przez Wykonawcę oświadczenia potwierdzającego spełnienie wymagań określonych w zał. nr 2 do SWZ, które jednocześnie winno zawierać wyczerpujące wyjaśnienie przyczyn braku możliwości złożenia przez Wykonawcę wskazanych przez Zamawiającego informacji i dokumentów. 6) Oryginał pełnomocnictwa w postaci elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem, jeżeli osobą podpisującą ofertę nie będzie osoba upoważniona na podstawie dokumentu określającego status prawny Wykonawcy. 3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych: W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 6 do SWZ), w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz.U. 2025 poz. 1714), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę lub ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – Zamawiający zastosuje niniejsze wezwanie jedynie w przypadku, gdy wpłynie więcej niż jedna oferta. 3) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 7 do SWZ), o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp (rozdz. V SWZ pkt 2, l.p. 1 i 2 tabeli), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego. 4) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne

przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. 4. Umowa będzie obowiązywać od dnia zawarcia do upływu 36 miesięcy od dnia protokolarnego potwierdzenia: 1) dostawy, instalacji, uruchomienia hemoglobinometrów; 2) pozytywnego wyniku kwalifikacji instalacyjnej i operacyjnej hemoglobinometrów (przeprowadzonej przez Wykonawcę) 3) pozytywnego wyniku kwalifikacji operacyjnej, procesowej hemoglobinometrów i walidacji metody badań (przeprowadzonych przez Zamawiającego), zgodnie z wytycznymi określonymi w wewnętrznych procedurach Zamawiającego.

5.1.9. Atrankos kriterijai

Pasirinkimo kriterijų šaltiniai: Pirkimo dokumentas

5.1.10. Skyrimo kriterijai

Kriterijus:

Rūšis: Kaina

Pavadinimas: Cena

Aprašymas: Waga kryterium: 50 %. Ocena oferty Wykonawcy w ramach kryterium "Cena" zostanie dokonana na podstawie wzoru określonego w rozdziale XIV SWZ.

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 50

Kriterijus:

Rūšis: Kokybė

Pavadinimas: Parametry techniczne urządzeń

Aprašymas: Waga kryterium: 30 %. Ocena kryterium „Parametry techniczne urządzeń” zostanie dokonana na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w „Formularzu ofertowym” (załącznik nr 1 do SWZ) dotyczącego wyposażenia oferowanych hemoglobinometrów.

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 30

Kriterijus:

Rūšis: Kokybė

Pavadinimas: Termin dostawy materiałów zużywalnych

Aprašymas: Waga kryterium: 20 %. Ocena kryterium „Termin dostawy materiałów zużywalnych” zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego w ofertach terminu dostawy zaoferowanych materiałów zużywalnych

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 20

5.1.11. Pirkimo dokumentai

Pirkimo dokumentų adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Pirkimo sąlygos

Pateikimo sąlygos:

Pateikimas elektroninėmis priemonėmis: Privalomas

Pateikimo adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

Kalbos, kuriomis galima pateikti pasiūlymus arba dalyvavimo prašymus: lenkų kalba

Elektroninis katalogas: Draudžiamas

Pasiūlymų priėmimo terminas: 22/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Laikotarpis, per kurį pasiūlymas turi išlikti galiojantis: 90 Dienos

Informacija apie viešą vokų atplėšimą:

Atidarymo data: 22/06/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Vieta: Otwarcie ofert nastąpi poprzez ich odszyfrowanie na platformie zakupowej:

<https://rckiklodz.ezamawiajacy.pl>

Sutarties sąlygos:

Sutartis turi būti vykdoma pagal globojamą darbo grupių užimtumo programas: Ne
Su sutarties vykdymu susijusios sąlygos: Warunki i sposób realizacji przedmiotu zamówienia określone zostały w projektowanych postanowieniach umowy stanowiących załącznik nr 8b do SWZ. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy. Dopuszczalne zmiany zostały opisane w §12 Projektowanych postanowieniach umowy.

Elektroninės sąskaitos faktūros: Neprivalomos

Bus naudojami elektroniniai užsakymai: taip

Bus naudojami elektroniniai mokėjimai: taip

5.1.15. Metodai

Preliminarioji sutartis:

Preliminariosios sutarties nėra

Informacija apie dinaminę pirkimo sistemą:

Dinaminės pirkimo sistemos nėra

5.1.16. Išsamesnė informacija, tarpininkavimas ir peržiūra

Peržiūros organizacija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacija apie peržiūros terminus: Informacje o terminach odwołania: Środki ochrony prawnej, zasady wnoszenia oraz zakres podmiotowy oraz przedmiotowy zostały określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

5.1. Pirkimo dalis: LOT-0003

Pavadinimas: Pakiet III – Zakup/dostawa hemoglobinometru do określania stopnia hemolizy w składnikach krwi oraz dostawa mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji kompatybilnych z zaoferowanym hemoglobinometrem

Aprašymas: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia określają załączniki nr 2 i 10 do SWZ.

Warunki realizacji przedmiotu zamówienia określa załącznik nr 8c do SWZ.

Vidaus identifikatorius: Pakiet III

5.1.1. Tikslas

Sutarties objektas: Prekės

Pagrindinis klasifikacijos kodas (cpv): 33696200 Kraujui tirti skirti reagentai

Kiti klasifikacijos kodai (cpv): 33141000 Vienkartinės medicininės necheminės medžiagos ir hematologinės medžiagos, 38434570 Hematologinis analizatoriai

Pasirinkimo galimybės:

Galimybių aprašymas: Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji (dot. dostawy mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji), tj.: 1) zakupu większej ilości mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie 30% wartości zamówienia podstawowego, w zależności od zapotrzebowania wynikającego z trudnych do przewidzenia okoliczności; 2) obniżenia wielkości zakupu mikrokuwet, materiałów kontrolnych oraz materiałów do czyszczenia i konserwacji wyspecyfikowanych w opisie przedmiotu zamówienia w przypadku rzeczywistego mniejszego zużycia asortymentu (możliwość rezygnacji z części asortymentu objętego zamówieniem podstawowym) z zastrzeżeniem, że rezygnacja z asortymentu nie przekroczy 30% wartości zamówienia

podstawowego. Szczegółowe warunki realizacji przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji określają załączniki nr 8c SWZ.

5.1.2. Sutarties vykdymo vieta

Pašto adresas: ul. Franciszkańska 17/25

Miestas: Łódź

Pašto kodas: 91-433

Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Łódź (PL711)

Šalis: Lenkija

5.1.3. Numatomas galiojimas

Galiojimas: 36 Mėnesiai

5.1.6. Bendra informacija

Rezervuota dalyvavimo teisė:

Dalyvavimas nerezervuotas.

Iš ES fondų nefinansuojamas pirkimo projektas

Pirkimui taikoma Sutartis dėl viešųjų pirkimų (SVP): taip

Papildoma informacija: 1. Ofertę stanowią: 1) Formularz ofertowy (wg zał. nr 1 do SWZ). 2)

Formularz asortymentowo-cenowy (wg zał. nr 10 do SWZ). 2. Wykonawca jest zobowiązany

dołączyć do oferty dokumenty: 1) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) – sporządzony na podstawie załącznika nr 11 do SWZ w formie określonej w rozdz. V pkt 3. 2)

Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania w zakresie

okoliczności, o których mowa w art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym

rozporządzeniem 2025/2033 oraz w art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej (wg zał. nr 3 do SWZ). 3)

Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), że oferowany przedmiot zamówienia: a) jest

wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych

(t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620); b) posiada deklarację zgodności CE zgodnie z wymaganiami

Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych

oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo

Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań

zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro

(Dz.U. 2013 poz. 1127) albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017

/745 w sprawie wyrobów medycznych albo deklarację zgodności z wymaganiami

rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro albo

dyrektywy 93/42/EWG; c) posiada oznakowanie CE, oraz że na każde żądanie

Zamawiającego, przedstawi poświadczone za zgodność z oryginałem kserokopie w/w

dokumentów – nie dotyczy materiałów do czyszczenia i konserwacji. 4) Oświadczenie

Wykonawcy (wg zał. nr 5 do SWZ), że zaoferowane mikrokuwety, materiały kontrolne oraz

materiały do czyszczenia i konserwacji spełniają wymagania określone w zał. nr 2 do SWZ, tj.

posiadają wszystkie wymagane wartości parametrów technicznych. 5) Informacje (w języku

polskim, a dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem

na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę) na temat zaoferowanych

hemoglobinometrów (np. strony katalogowe, ulotki informacyjne, itp.), potwierdzające

spełnienie wymagań określonych w zał. nr 2 do SWZ. Każdą ze stron katalogowych należy

opisać, której pozycji dotyczy. W przypadku braku możliwości potwierdzenia spełnienia

wymagań poprzez przedłożenie w/w dokumentów obejmujących konieczne informacje,

Zamawiający dopuszcza złożenie przez Wykonawcę oświadczenia potwierdzającego

spełnienie wymagań określonych w zał. nr 2 do SWZ, które jednocześnie winno zawierać

wyczerpujące wyjaśnienie przyczyn braku możliwości złożenia przez Wykonawcę wskazanych

przez Zamawiającego informacji i dokumentów. 6) Oryginał pełnomocnictwa w postaci

elektronicznej podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub w postaci elektronicznej kopii poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem, jeżeli osoba podpisującą ofertę nie będzie osoba upoważniona na podstawie dokumentu określającego status prawny Wykonawcy. 3. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych: W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy Pzp, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 2) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 6 do SWZ), w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz.U. 2025 poz. 1714), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę lub ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty lub oferty częściowej niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – Zamawiający zastosuje niniejsze wezwanie jedynie w przypadku, gdy wpłynie więcej niż jedna oferta. 3) Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 7 do SWZ), o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp (rozdz. V SWZ pkt 2, l.p. 1 i 2 tabeli), w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego. 4) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. 4. Umowa będzie obowiązywać od dnia zawarcia do upływu 36 miesięcy od dnia protokolarnego potwierdzenia: 1) dostawy, instalacji, uruchomienia hemoglobinometrów; 2) pozytywnego wyniku kwalifikacji instalacyjnej i operacyjnej hemoglobinometrów (przeprowadzonej przez Wykonawcę) 3) pozytywnego wyniku kwalifikacji operacyjnej, procesowej hemoglobinometrów i walidacji metody badań (przeprowadzonych przez Zamawiającego), zgodnie z wytycznymi określonymi w wewnętrznych procedurach Zamawiającego.

5.1.9. Atrankos kriterijai

Pasirinkimo kriterijų šaltiniai: Pirkimo dokumentas

5.1.10. Skyrimo kriterijai

Kriterijus:

Rūšis: Kaina

Pavadinimas: Cena

Aprašymas: Waga kryterium: 60 %. Ocena oferty Wykonawcy w ramach kryterium "Cena" zostanie dokonana na podstawie wzoru określonego w rozdziale XIV SWZ.

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 60

Kriterijus:

Rūšis: Kokybė

Pavadinimas: Termin dostawy hemoglobinometru

Aprašymas: Waga kryterium: 20 %. Ocena kryterium „Termin dostawy hemoglobinometru” zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego w ofertach terminu dostawy zaoferowanego urządzenia.

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 20

Kriterijus:

Rūšis: Kokybė

Pavadinimas: Termin dostawy materiałów zużywalnych

Aprašymas: Waga kryterium: 20 %. Ocena kryterium „Termin dostawy materiałów zużywalnych” zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego w ofertach terminu dostawy zaoferowanych materiałów zużywalnych

Kategorija skyrimo kriterijaus svoris: Lyginamasis svoris (procentinė dalis, tikslus skaičius)

Skyrimo kriterijus: skaičius: 20

5.1.11. Pirkimo dokumentai

Pirkimo dokumentų adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Pirkimo sąlygos

Pateikimo sąlygos:

Pateikimas elektroninėmis priemonėmis: Privalomas

Pateikimo adresas: <https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

Kalbos, kuriomis galima pateikti pasiūlymus arba dalyvavimo prašymus: lenkų kalba

Elektroninis katalogas: Draudžiamas

Pasiūlymų priėmimo terminas: 22/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Laikotarpis, per kurį pasiūlymas turi išlikti galiojantis: 90 Dienos

Informacija apie viešą vokų atplėšimą:

Atidarymo data: 22/06/2026 10:30:00 (UTC+02:00) Rytų Europos laikas, Vidurio Europos vasaros laikas

Vieta: Otwarcie ofert nastąpi poprzez ich odszyfrowanie na platformie zakupowej:

<https://rckiklodzi.ezamawiajacy.pl>

Sutarties sąlygos:

Sutartis turi būti vykdoma pagal globojamų darbo grupių užimtumo programas: Ne

Su sutarties vykdymu susijusios sąlygos: Warunki i sposób realizacji przedmiotu zamówienia określone zostały w projektowanych postanowieniach umowy stanowiących załącznik nr 8c do SWZ. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy. Dopuszczalne zmiany zostały opisane w §12 Projektowanych postanowieniach umowy.

Elektroninės sąskaitos faktūros: Neprivalomas

Bus naudojami elektroniniai užsakymai: taip

Bus naudojami elektroniniai mokėjimai: taip

5.1.15. Metodai

Preliminarioji sutartis:

Preliminariosios sutarties nėra

Informacija apie dinaminę pirkimo sistemą:

Dinaminės pirkimo sistemos nėra

5.1.16. Išsamesnė informacija, tarpininkavimas ir peržiūra

Peržiūros organizacija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacija apie peržiūros terminus: Informacje o terminach odwołania: Środki ochrony prawnej, zasady wnoszenia oraz zakres podmiotowy oraz przedmiotowy zostały określone w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

8. Organizacijos

8.1. ORG-0001

Oficialus pavadinimas: Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Łodzi
Registracijos numeris: 7262292906
Pašto adresas: ul. Franciszkańska 17/25
Miestas: Łódź
Pašto kodas: 91-433
Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Łódź (PL711)
Šalis: Lenkija
E. paštas: przetargi@krwiodawstwo.pl
Telefono numeris: 609044355
Interneto adresas: <https://krwiodawstwo.pl/>
Informacijos mainų galinis taškas (URL): <https://rckiklodz.ezamawiajacy.pl/>
Šios organizacijos vaidmenys:
Pirkėjas

8.1. ORG-0002

Oficialus pavadinimas: Krajowa Izba Odwoławcza
Registracijos numeris: 010828091
Pašto adresas: ul. Postępu 17a
Miestas: Warszawa
Pašto kodas: 02-676
Šalies administracinis vienetas (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Šalis: Lenkija
Ryšų centras: Krajowa Izba Odwoławcza
E. paštas: odwolania@uzp.gov.pl
Telefono numeris: +48224587801
Šios organizacijos vaidmenys:
Peržiūros organizacija

8.1. ORG-0000

Oficialus pavadinimas: Publications Office of the European Union
Registracijos numeris: PUBL
Miestas: Luxembourg
Pašto kodas: 2417
Šalies administracinis vienetas (NUTS): Luxembourg (LU000)
Šalis: Liuksemburgas
E. paštas: ted@publications.europa.eu
Telefono numeris: +352 29291
Interneto adresas: <https://op.europa.eu>
Šios organizacijos vaidmenys:
TED eSender

10. Pakeitimas

Ankstesnė skelbimo redakcija, kuri turi būti pakeista
:
341704-2026
Pagrindinė pakeitimo priežastis
:
Atnaujinta informacija
Aprašymas

:

Zakres modyfikacji polega na zmianie treści wymaganego oświadczenia, określonego w pkt 5.1.6. Informacje ogólne - Informacje dodatkowe pkt 2 ppkt 3 (dot. Pakietu I-III). Było:
"Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), że oferowany przedmiot zamówienia: a) jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620); b) posiada deklarację zgodności CE zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych albo dyrektywy 93/42/EWG; c) posiada oznakowanie CE, oraz że na każde żądanie Zamawiającego, przedstawi poświadczone za zgodność z oryginałem kserokopie w/w dokumentów – nie dotyczy materiałów do czyszczenia i konserwacji.", a jest: "Oświadczenie Wykonawcy (wg zał. nr 4 do SWZ), że oferowany przedmiot zamówienia: a) jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2024 poz. 1620); b) posiada deklarację zgodności CE zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. 2016 poz. 211) albo Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U. 2013 poz. 1127) albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych albo deklarację zgodności z wymaganiami rozporządzenia (UE) 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro albo dyrektywy 93/42/EWG; c) posiada oznakowanie CE, oraz że na każde żądanie Zamawiającego, przedstawi poświadczone za zgodność z oryginałem kserokopie w/w dokumentów – nie dotyczy materiałów do czyszczenia i konserwacji"

Skelbimo informacija

Skelbimo identifikatorius / versija: 37215a11-8139-4aa2-b574-9525ccc0a59d - 01

Formos tipas: Konkursas

Skelbimo rūšis: Skelbimas apie pirkimą arba koncesiją. Įprasta tvarka

Skelbimo porūšis: 16

Skelbimo išsiuntimo data: 10/06/2026 10:20:37 (UTC+00:00) Vakarų Europos laikas, GMT

Kalbos, kuriomis šis skelbimas oficialiai skelbiamas: lenkų kalba

Skelbimo paskelbimo numeris: 402543-2026

OL S numeris: 111/2026

Paskelbimo data: 11/06/2026