

213167-2026 - Konkurss

Polija – Farmācijas izstrādājumi – 11_2026 Dostawa produktów leczniczych, kontrastów oraz jednorazowych wyrobów medycznych

OJ S 61/2026 27/03/2026

Paziņojums par līgumu vai paziņojums par koncesiju — standarta režīms

Piegādes

1. Pircējs

1.1. Pircējs

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

E-pasts: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Pircēja juridiskais statuss: Publisko tiesību subjekts

Līgumslēdzējas iestādes darbības joma: Veselība

2. Procedūra

2.1. Procedūra

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

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

odwrotnie - fiołki na ampułki i odwrotnie. - fiołki i ampułki na ampułkostrzykawkę 12. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań bezpośrednich płynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla stałych postaci leku są dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będzie zapakowany w blistry - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań. 13. Zamawiający nie stawia ograniczeń co do pochodzenia Wykonawcy oraz przedmiotu zamówienia pod kątem dostępności do rynku i bycia uczestnikiem niniejszego postępowania. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy.

Procedūras identifikators: 2de1c62b-5657-4406-8eba-3d7acb939d4a

Procedūras veids: Atklāta

Procedūra ir paātrināta: nē

2.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

2.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

2.1.4. Vispārīga informācija

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

komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1; 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności; 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne; 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie; 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia. 7) Ponadto o udzielenie przedmiotowego zamówienia nie mogą ubiegać się wykonawcy, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/5762 oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).³ Powyższe wykluczenie następować będzie na okres trwania ww. okoliczności. Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych przesłanek wykluczenia z udziału w postępowaniu na podstawie art. 109 ust. 1 ustawy Pzp VIII. **PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1.** Zamawiający wezwie wykonawcę, którego oferta w danej części zamówienia zostanie najwyżej oceniona do złożenia w terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących środków dowodowych: 1) ZEZWOLENIE NA PROWADZENIE HURTOWNI FARMACEUTYCZNEJ PRODUKTÓW LECZNICZYCH, SKŁADU CELNEGO LUB SKŁADU KONSYGNACYJNEGO zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. – Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Dla części 1-21, 24-27, 29-30. 2) ZEZWOLENIE NA OBRÓT HURTOWY ŚRODKAMI ODURZAJĄCYMI, LEKAMI PSYCHOTROPOWYMI I ICH PREKURSORAMI zgodnie z ustawą z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1939). Dotyczy części 4, 5. 3) OŚWIADCZENIE (dalej JEDZ) o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, w zakresie wskazanym przez zamawiającego. Oświadczenie, składa się na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, str. 16), zwanego dalej „jednolitym dokumentem” Oświadczenie, stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnianie warunków udziału w postępowaniu, na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący

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

Juridiskais pamats:

Direktīva 2014/24/ES

2.1.5. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Maksimālais daļu skaits, par kuru pretendents var iesniegt piedāvājumus: 30

Līguma noteikumi:

Maksimālais daļu skaits, par kuru var piešķirt līgumus vienam pretendētā: 30

2.1.6. Izslēgšanas iemesli

Izslēgšanas iemeslu avoti: Iepirkuma dokuments

5. Daļa

5.1. **Daļa: LOT-0001**

Nosaukums: 1. Leki różne

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

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. **Izpildes vieta**

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. **Paredzamais ilgums**

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

Apraksts: Punkcija w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 100, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Z uwagi na fakt, iż Zamawiający w opisie

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0002**

Nosaukums: 2. Žyvieņu dojelitove

Apraksts: 1. Predmetam zāmovēnija jest dostawa produktų leczniczych. 2. Zamawiajācy dopuszcza zaoferowanie produktų innych nių produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie ųrodkų spoųywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobų medycznych, surowcų farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegųłowy opis przedmiotu zāmovēnija zawierajācy informację o asortymencie, iloųciach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiācy załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiajācy wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujācy produkt. 4. Szczegųłowe informacje wskazujāce, który z zaoferowanych produktų nie musi być produktem leczniczym sā wskazane dla kaųdej Częųci z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiajācy dopuszcza zaoferowanie produktų innych nių produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie ųrodkų spoųywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobų medycznych, surowcų farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin waųności oferowanego przedmiotu zāmovēnija nie moųe być krųtszy nių 12 miesięcy od daty kaųdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zāmovēnija będjācy produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 wrzeųnia 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymųg nie dotyczy Częųci gdzie nie sā wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on speľniać wymagania okreųlone Ustawā o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty sā dopuszczane we wskazanych pozycjach w częųciach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania ųrodka spoųywczego specjalnego przeznaczenia medycznego musā one speľniać wymogi Ustawy o bezpieczeųstwie ųywnoųci i ųywnienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty sā dopuszczane we wskazanych pozycjach w Częųci 2., 24. 10. Przedmiot zāmovēnija dostarczony będjie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki szpitalnej – I piętro, w przypadku niektųrych pľynųw infuzyjnych i do irygacji - magazyn w przyziemiu. 11. Zamawiajācy dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatų: - tabletki na tabletki powlekane lub kapsuľki lub draųetki i odwrotnie - fiolki na ampuľki i odwrotnie. - fiolki i ampuľki na ampuľkostrzykawki 12. Zamawiajācy okreųla następujāce zasady dotyczāce zmiany wielkoųci zaoferowanych opakowań: - nie dopuszcza zmiany wielkoųci opakowań bezpoųrednich pľynnych postaci leku - zamiany opakowań na większe dla staľych postaci leku sā dopuszczalne tylko gdy zaoferowany produkt będjie zapakowany w blistry - w przypadku rųżnic międyz iloųciā produktų wymienionych w SWZ i iloųciā zaoferowanā przez

Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 3.500,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0003

Nosaukums: 3. Albuminy

Apraksts: 1. Predmetom zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj.

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości 3.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmienu**Pamat nolīgums:**

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0004

Nosaukums: 4. Leki różne 2

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks,
Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas
vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0005

Nosaukums: 5. Środki odurzające, psychotropowe i ich prekursorzy

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0006**

Nosaukums: 1. Vancomycinum + Cefazolin

Apraksts: 1. Predmetom zamowienia jest dostawa produktow leczniczych. 2. Zamawiajacy dopuszcza zaoferowanie produktow innych niz produkt leczniczy tylko w okreslonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie srodkow spozywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobow medycznych, surowcow farmaceutycznych i opakowan. 3. Szczegolowy opis przedmiotu zamowienia zawierajacy informacje o asortymencie, ilosciach i jego wymogach zostal okreslony w formularzu cenowym stajacym zalacznik nr 2 do SWZ, w ktorym Zamawiajacy wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujacy produkt. 4. Szczegolowe informacje wskazujace, ktory z zaoferowanych produktow nie musi byc produktem leczniczym sa wskazane dla kazdej Czesci z osobna w Zalaczniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiajacy dopuszcza zaoferowanie produktow innych niz produkt leczniczy tylko w okreslonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie srodkow spozywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobow medycznych, surowcow farmaceutycznych i opakowan. 6. Termin waznosci oferowanego przedmiotu zamowienia nie moze byc krotszy niz 12 miesiecy od daty kazdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamowienia bjadacy produktem leczniczym musi byc dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 wrzesnia 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymog nie dotyczy Czesci gdzie nie sa wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on speinia wymagania okreslone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty sa dopuszczone we wskazanych pozycjach w czesciach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania srodka spozywczego specjalnego przeznaczenia medycznego musza one speinia wymogi Ustawy o bezpiecienstwie zywnosci i zywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty sa dopuszczone we wskazanych pozycjach w Czesci 2., 24. 10. Predmiot zamowienia dostarczony bjadzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts
Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā
Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0007

Nosaukums: 7. Enoksyparyna

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.500,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks,
Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas
vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0008

Nosaukums: 8. Immunoglobulina ludzka

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

ļespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

Apraksts: Punktacija w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.500,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiēni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego

wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0009

Nosaukums: 9. Anestetyki wziewne + Propofol

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 9.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaņem derīgumam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalībības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0010

Nosaukums: 10. Leki różne 3

Apraksts: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 1.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā okrešlony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0011

Nosaukums: 11. Leki różne 4

Apraksts: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 15.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0012

Nosaukums: 12. Leki różne 5

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svēums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 13.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskaīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0013**

Nosaukums: 13. Leki różne 6

Apraksts: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty są dopuszczone we wskazanych pozycjach w częściach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego muszą one spełniać wymogi Ustawy o

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 1.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā noteikts datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0014

Nosaukums: 14. Leki różne 7

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wnieśnienia wadium w kwocie 3.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0015**

Nosaukums: 15. Leki różne 8

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

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 7.500,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0016**

Nosaukums: 16. Ticagrelorum

Apraksts: 1. Predmetom zamowienia jest dostawa produktow leczniczych. 2. Zamawiajacy dopuszcza zaoferowanie produktow innych niz produkt leczniczy tylko w okreslonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie srodkow spozywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobow medycznych, surowcow farmaceutycznych i opakowan. 3. Szczegolowy opis przedmiotu zamowienia zawierajacy informacje o asortymencie, ilosciach i jego wymogach zostal okreslony w formularzu cenowym stajacym zalacznik nr 2 do SWZ, w ktorym Zamawiajacy wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujacy produkt. 4. Szczegolowe informacje wskazujace, ktory z zaoferowanych produktow nie musi byc produktem leczniczym sa wskazane dla kazdej Czesci z osobna w Zalaczniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiajacy dopuszcza zaoferowanie produktow innych niz produkt leczniczy tylko w okreslonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie srodkow spozywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobow medycznych, surowcow farmaceutycznych i opakowan. 6. Termin waznosci oferowanego przedmiotu zamowienia nie moze byc krotszy niz 12 miesiecy od daty kazdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamowienia bjadacy produktem leczniczym musi byc dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 wrzesnia 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymog nie dotyczy Czesci gdzie nie sa wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on speinia wymagania okreslone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj. Dz.U. 2022 poz. 974 ze zm.). Takie produkty sa dopuszczone we wskazanych pozycjach w czesciach 2, 4, 15, 17, 21, 22. 25, 26, 28. 9. W przypadku zaoferowania srodka spozywczego specjalnego przeznaczenia medycznego musza one speinia wymogi Ustawy o bezpieczenstwie zywnosci i zywienia z dnia 25 sierpnia 2006 r (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1448). Takie produkty sa dopuszczone we wskazanych pozycjach w Czesci 2., 24. 10. Predmiot zamowienia dostarczony bjdzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaņem atbilde: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termina pabeigšana ar piedāvājumu: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0017

Nosaukums: 17. Leki różne 9

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

Papildu informācija: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 50.000,00 zł
Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsiglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0018

Nosaukums: 18. Środki kontrastowe - Iodixanol

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzītājums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 7.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvērsanu:

Atvērsanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiēni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizacja, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0019**

Nosaukums: 19. Środki kontrastowe - Iomeprol

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

Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiņi

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0020

Nosaukums: 20. Środki kontrastowe - Gadobutrol, Iopromid

Apraksts: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj.

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 25.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmienu**Pamat nolīgums:**

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0021

Nosaukums: 21. Wapno sodowane

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0022**

Nosaukums: 22. Test paskowy do oznaczenia poziomu glukozy

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

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiņi

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalībās pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0023**

Nosaukums: 23. Żywnienie pozajelitowe I

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 6.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaņem derīgumam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0024

Nosaukums: 24. Żywnienie pozajelitowe + dojelitowe

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

Papildu informācija: WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym – Zamawiający nie określa warunków; 2) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt pieteikumus vai dalības pieteikumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0025

Nosaukums: 25. Materiały do prowadzenia ciągłej technik nerkozastępczych i plazmaferozy

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 10.000,00 zł

Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvērsanu:

Atvērsanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiēni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

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

Organizacja, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizacija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizacija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0026**

Nosaukums: 26. Roztwory do przepłukiwania

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

Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań.

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 5.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiens

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0027

Nosaukums: 27. Leki różne 10

Apraksts: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ, w którym Zamawiający wymaga podania nazwy handlowej leku oraz numer GTIN lub inny kod identyfikujący produkt. 4. Szczegółowe informacje wskazujące, który z zaoferowanych produktów nie musi być produktem leczniczym są wskazane dla każdej Części z osobna w Załączniku nr 2 do SIWZ 5. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów innych niż produkt leczniczy tylko w określonych pozycjach. W takiej sytuacji dopuszczalne jest zaoferowanie środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, wyrobów medycznych, surowców farmaceutycznych i opakowań. 6. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. 7. Zaoferowany przedmiot zamówienia będący produktem leczniczym musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Wymóg nie dotyczy Części gdzie nie są wymagane produkty lecznicze: 2, 4, 15, 17, 21, 22, 25, 26, 28 we wskazanych pozycjach. 8. W przypadku zaoferowania wyrobu medycznego musi on spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (tj.

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 2.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmienu**Pamatnolīgums:**

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. Daļa: LOT-0028

Nosaukums: 28. Hemostatyk w proszku

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem:

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

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0029**

Nosaukums: 29. Klej tkankowy

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

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAVO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiņi

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalībās pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

5.1. **Daļa: LOT-0030**

Nosaukums: 30. Leki różne 11

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

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

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33600000 Farmācijas izstrādājumi

Iespējas:

Opciju apraksts: PRAWO OPCJI – w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie przewiduje zamówień w ramach prawa opcji.

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 24 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

5.1.5. Vērtība

Paredzamā vērtība bez PVN: 0,00 PLN

5.1.6. Vispārīga informācija

Rezervēta dalība:

Dalība nav rezervēta.

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: jā

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

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

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

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

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1285459>

Valodas, kurās var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: Zamawiający wymaga wniesienia wadium w kwocie 3.000,00 zł Wymagania dotyczące wadium zostały określone w SWZ.XII.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 27/04/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 27/04/2026 11:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā określony datā: 2026-07-17

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego

8. Organizācijas

8.1. ORG-0001

Oficiālais nosaukums: Krajowa Izba Odwoławcza

Reģistrācijas numurs: 5262239325

Pasta adrese: ul. Postępu 17a

Pilsēta: Warszawa

Pasta indekss: 02-676

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Valsts: Polija

E-pasts: odwolania@uzp.gov.pl

Tālrunis: 224587840

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

Šīs organizācijas lomas:

Pārskatīšanas organizācija

Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru

8.1. ORG-0002

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

Reģistrācijas numurs: 7811617330

Pasta adrese: Dojazd 34

Pilsēta: Poznań

Pasta indekss: 60-631

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Poznań (PL415)

Valsts: Polija

E-pasts: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Tālrunis: 618464770

Interneta adrese: <https://www.szpitalmswia.poznan.pl/>

Informācijas apmaiņas beigupunkts (URL): https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalmsw_poznan

Pircēja profils: https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalmsw_poznan

Šīs organizācijas lomas:

Pircējs

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus

Informācija par paziņojumu

Paziņojuma identifikators/versija: 5d6483d1-e8f4-4d71-9700-c5f8e6c985ce - 01

Veidlapas tips: Konkurss

Paziņojuma veids: Paziņojums par līgumu vai paziņojums par koncesiju — standarta režīms

Paziņojuma apakšveids: 16

Paziņojuma nosūtīšanas datums: 26/03/2026 14:10:38 (UTC+00:00) Rietumeiropas laiks

Valodas, kurās oficiāli pieejams šis paziņojums: poļu valoda

Paziņojuma publikācijas numurs: 213167-2026

OV S sērijas izdevuma numurs: 61/2026

Publicēšanas datums: 27/03/2026