

382822-2026 - Konkurs

Polija – Laboratorijas reaģenti – Dostawa odczynników niezbędnych do prowadzenia diagnostyki mikrobiologicznej na potrzeby Szpitala Wielospecjalistycznego im dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

OJ S 106/2026 04/06/2026

Paziņojums par līgumu vai paziņojums par koncesiju — standarta režīms - Izmaiņu paziņojums Piegādes

1. Pircējs

1.1. Pircējs

Oficiālais nosaukums: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

E-pasts: zam.pub@szpitalino.pl

Pircēja juridiskais statuss: Publisko tiesību subjekts

Līgumslēdzējas iestādes darbības joma: Veselība

2. Procedūra

2.1. Procedūra

Nosaukums: Dostawa odczynników niezbędnych do prowadzenia diagnostyki mikrobiologicznej na potrzeby Szpitala Wielospecjalistycznego im dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Apraksts: 1. Przedmiot zamówienia stanowi dostawę odczynników niezbędnych do prowadzenia diagnostyki mikrobiologicznej na potrzeby Szpitala wielospecjalistycznego w Inowrocławiu na okres 36 miesięcy od dnia podpisania umowy. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik Nr 2 do SWZ (Pakiety od Nr 1 do Nr 10). 3. W postępowaniu powyżej progów unijnych prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, w którym zamawiający zastosował przyspieszony termin składania ofert (art. 138 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp – pilna potrzeba), zasady zadawania pytań i udzielania wyjaśnień do SWZ ulegają skróceniu 4. Czas trwania realizacji zamówienia określony na 36 miesięcy może ulec przedłużeniu przez Zamawiającego w przypadku, gdy Zamawiający nie wykorzystał ilości asortymentu określonego przedmiotem umowy. 5. Ilości podane w Załączniku Nr 2 stanowią szacunkowe zużycie roczne i mogą ulec zmniejszeniu do 20% niewykorzystanej ilości , nie stanowiąc zobowiązania Zamawiającego do jej pełnej realizacji , ani też podstawy do dochodzenia przez Wykonawcę roszczeń odszkodowawczych z tytułu niewykorzystania maksymalnej wartości zamówienia. 6. Nie wyłączając zastosowania postanowienia ust. 4, Kupujący zastrzega sobie prawo do zmiany zarówno pomiędzy pozycjami w danym pakiecie jak i asortymentem pomiędzy pakietami w granicach do 50% w stosunku do ilości określonej w załączniku nr 2 przy zachowaniu określonych w tym załączniku cen. Zmiany nie mogą spowodować zwiększenia ogólnej wartości umowy. Powyższe okoliczności nie wymagają zawarcia aneksu do umowy i dokonywane będą w zamówieniach o których mowa w § 2 ust. 1 7. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych a. Oferowane produkty muszą posiadać wymagane świadectwa dopuszczenia do stosowania w publicznej służbie zdrowia. b. Ilości podane w Załączniku nr 2 stanowią szacunkowe zużycie na okres 36 miesięcy i mogą ulec zmniejszeniu do 20% niewykorzystanej ilości, nie stanowiąc zobowiązania Zamawiającego do jej pełnej realizacji, ani też podstawy do dochodzenia przez Wykonawcy roszczeń odszkodowawczych z tytułu niewykorzystania maksymalnej wartości zamówienia. 8. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i

warunkach opisanych we wzorze umowy stanowiących Załączniki nr 5 do SWZ. 9. Wspólny Słownik Zamówień CPV: 33696500-0 – odczynniki laboratoryjne; Zamawiający nie dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. a) Zamawiający może zmienić ilości poszczególnego asortymentu w granicach kwoty umowy b) Oferowane produkty muszą posiadać wymagane świadectwa dopuszczenia do stosowania w publicznej służbie zdrowia, o ile dotyczy 7. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych 8. Termin realizacji bieżącego zamówienia – maksymalnie do 5 dni od daty złożenia zamówienia. Pilne zamówienia do realizacji maksymalnie w 72 godziny 9. Gwarancja i rękojnia a. Wymagany termin ważności przedmiotu umowy (odczynniki) – min. 2/3 terminu określonego na opakowaniu przez producenta b. Wymagany okres rękojmi na wykonany przedmiot umowy – 24 miesiące. 11. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę prac związanych z przedmiotem zamówienia.

Procedūras identifikators: 2aa85eae-c22b-4e66-918d-9be14dcdb400

Procedūras veids: Atklāta

Procedūra ir paātrināta: jā

Paātrinātās procedūras izmantošanas pamatojums: (art. 138 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp – pilna potrzeba),

2.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

2.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

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 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

Juridiskais pamats:

Direktīva 2014/24/ES

2.1.5. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Maksimālais daļu skaits, par kuru pretendents var iesniegt piedāvājumus: 10

Līguma noteikumi:

Maksimālais daļu skaits, par kuru var piešķirt līgumus vienam pretendētā: 10

2.1.6. Izslēgšanas iemesli

Izslēgšanas iemeslu avoti: Iepirkuma dokumenti

5. Daļa

5.1. Daļa: LOT-0001

Nosaukums: Pakiet Nr 1

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO

13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania

ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

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: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu
Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu
Organizācija, kas sniedz sīkāku informāciju par pārskatīšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoławcza
Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu
Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0002

Nosaukums: Pakiet Nr 2

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinny zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia

antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsiglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0003

Nosaukums: Pakiet Nr 3

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące,

przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników

(Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie

będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu

deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli

wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać: - nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności; - kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymagania normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

Valodas, kurās ir oficiāli pieejami iepirkuma dokumenti: poļu valoda

Adrese, kur pieejami iepirkuma dokumenti: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaņem derīgumam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termina saistītais termiņš: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błazka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błazka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błazka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błazka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0004

Nosaukums: Pakiet Nr 4

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać: - nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności; - kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Atlases kritēriji

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 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0005

Nosaukums: Pakiet Nr 5

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać: - nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności; - kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie

Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

Apraksts: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wiarygodności,

ktrā ma bŭt zabezpieczona gwarancjā/poręceniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin wāžnoŭci gwarancji/poręczenia, e) zobowĭzanie gwaranta do zapĭacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne Źądanie zamawiajācego, w sytuacjach okreŖlonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniŖsł wadium lub wniŖsł w sposób nieprawidĭlowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upĭywu terminu zwiāzania ofertā lub zĭoŖył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o ktŖrym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiajācy odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiajācy dokona zwrotu wadium na zasadach okreŖlonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiajācy zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derĭgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā okreŖlony datā: 2026-09-07

Lĭguma noteikumi:

Lĭguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Elektroniskie rēķini: Atĭauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtĭjumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiēni

Pamat nolĭgums:

Nav pamat nolĭguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatĭšana

Pārskatĭšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoĭawcza

Informācija par pārskatĭšanas termiņiem: 1. Odwoĭanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynnoŖci zamawiajācego stanowiācej podstawę jego wniesienia, jeŖeli informacja zostaĭa przekazana przy uŖyciu ŖrodkŖw komunikacji elektronicznej 2.

Odwoĭanie wobec treŖci ogĭszenia wszczynajācego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treŖci dokumentŖw zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogĭszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentŖw zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwoĭanie w przypadkach innych niŖ okreŖlone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w ktŖrym powzięto lub przy zachowaniu naleŖytej starannoŖci moŖna byĭo powziāć wiadomoŖć o okolicznoŖciach stanowiācych podstawę jego wniesienia, 4. SzczegŖłowe informacje dotyczāce ŖrodkŖw ochrony prawnej okreŖlone sā w Dziale IX „Ŗrodki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika BĭaŖka w Inowrocĭawiu

Organizācija, kas nodroŖina bezsaistes pieĭĭuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika BĭaŖka w Inowrocĭawiu

Organizācija, kas sniedz sĭkāku informāciju par pārskatĭšanas procedūru: Krajowa Izba Odwoĭawcza

Organizācija, kas saņem dalĭbas pieprasĭjumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika BĭaŖka w Inowrocĭawiu

5.1. Daļa: LOT-0006

Nosaukums: Pakiet Nr 6

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany

przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA

z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0007

Nosaukums: Pakiet Nr 7

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe

świadczenie kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymagania normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

Apraksts: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 0,6, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0008

Nosaukums: Pakiet Nr 8

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące,

przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników

(Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie

będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu

deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termina saistīšana ar ofertu noteikta datu: 2026-09-07

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jā veic 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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0009

Nosaukums: Pakiet Nr 9

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EEG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinno zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoży wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymagania normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

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 0,6, co równa się wartości punktowej dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērumš (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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wiarytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust.

1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsiglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termin zwiāzania ofertā ņkŕēslony datā: 2026-09-07

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.

Organizācija, kas sniedz papildu informāciju par iepirkuma procedūru: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Daļa: LOT-0010

Nosaukums: Pakiet Nr 10

Apraksts: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33696500 Laboratorijas reaģenti

Iespējas:

Opciju apraksts: brak

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 36 Mēneši

5.1.4. Pārjaunojums

Maksimālais pārjaunojumu skaits: 0

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: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następującą, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 poz. 974), oraz zobowiązanie do przedłożenia w/w dokumentów jak również próbek asortymentu na każde żądanie Zamawiającego podczas badania ofert, najpóźniej przed podpisem umowy 3) certyfikat ISO 13485 oraz ISO 9001, deklaracje zgodności, certyfikaty analizy, pozytywną opinię KORDL (dot. zadania nr 1, 5 i 6), 4) dokument producenta krążków antybiotykowych dotyczący kryteriów akceptacji zakresów stężenia antybiotyku zawartego w krążkach wg normy DIN, 5) specyfikacja krążków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych krążków antybiotykowych, które powinny zawierać:- nazwę producenta, nazwę antybiotyku, stężenie, numer serii, datę ważności;-kontrolę stężenia antybiotyku na krążku; - kontrolę na szczepach wzorcowych wraz ze strefami podanymi w milimetrach dla każdego szczepu kontrolnego- zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet Nr 1); 6) specyfikacja pasków określających MIC antybiotyków i przykładowe świadectwo kontroli jakości 3 różnych pasków antybiotykowych z odpowiednimi szczepami wzorcowymi, zgodnie z zaleceniami EUCAST (dot. Pakiet nr 1); 7) dla wszystkich pozostałych zadań przykładowe świadectwa kontroli jakości dla poszczególnych pozycji. Kontrole podłoż wykonywane zgodnie z Normą ISO 11133 – trzy przykłady (dot. Pakiet nr 5). 8) instrukcję producenta dyspensera – w języku polskim (dot. Pakiet nr 1). 9) aktualne dokumenty, potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na terenie Polski (Certyfikaty i Deklaracje zgodności CE lub Zgłoszenie do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych wraz z opisem której grupy i pozycji grupy dotyczą oraz Certyfikat ISO 13485 dla wyrobów medycznych, dla których istnieje obowiązek posiadania takiego certyfikatu, 10) dokumenty dotyczące opisów testów (procedury wykonania producenta oraz przykładowe certyfikaty kontroli jakości - w języku polskim), 11) aktualne karty charakterystyki substancji lub deklaracje bezpieczeństwa wyrobów. 12) Zamawiający wymaga aby Producent

podłoży posiadał akredytowane laboratorium kontroli jakości spełniające wymogi normy PN-EN ISO 17025 – udokumentowane – dot. Pakiet Nr 6 13) Zamawiający wymaga próbek w ilości 10 szt. do użytku handlowego z dołączonym certyfikatem kontroli jakości w zakresie Pakietu Nr 6 poz. 4 i 47 14) W celu umożliwienia identyfikacji i weryfikacji zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym w Załączniku Nr 2 do SWZ, Zamawiający na etapie oceny ofert zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawców do zaprezentowania przez nich przedmiotu zamówienia, które objęte jest niniejszym postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Nosaukums: Cena

Apraksts: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 0,6, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

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

Elektroniskais katalogs: Atļauts

Finanšu garantijas apraksts: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł dla Pakietu Nr 1 550. 00 zł dla Pakietu Nr 2 880.00 zł dla Pakietu Nr 3 95.00 zł dla Pakietu Nr 4 10 000.00 zł dla Pakietu Nr 5 7 200.00 zł dla Pakietu Nr 6 800.00 zł dla Pakietu Nr 7 12 000.00 zł dla Pakietu Nr 8 180.00 zł dla Pakietu Nr 9 1 700.00 zł dla Pakietu Nr 10 2) Wadium musi obejmować pełen okres związania ofertą tj. do dnia 07.09.2026 r. 3) Wadium może być wniesione w jednej lub kilku formach wskazanych w art. 97 ust. 7 ustawy Pzp. 4) Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy w banku PKO BP SA z siedzibą w Warszawie przy ul. Puławskiej 15, nr rach 43 1020 1462 0000 7302 0358 9496, w tytule przelewu wpisać tylko identyfikator przetargu „D-13/2026” Wadium musi wpłynąć na wskazany rachunek bankowy zamawiającego najpóźniej przed upływem terminu składania ofert (decyduje data wpływu na rachunek bankowy zamawiającego). 5) Wadium wnoszone w poręczeniach lub gwarancjach należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy: a) nazwę dającego zlecenie

(wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib. Beneficjentem wskazanym w gwarancji lub poręczeniu musi być Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu, b) określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem, c) kwotę gwarancji/poręczenia, d) termin ważności gwarancji/poręczenia, e) zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy Pzp. 6) W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 10/06/2026 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: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Papildu informācija: Termina saistīšana ar ofertu: 2026-09-07

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: Szpital

Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas nodrošina bezsaistes piekļuvi iepirkuma procedūras dokumentiem: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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

Organizācija, kas saņem dalības pieprasījumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizācija, kas apstrādā piedāvājumus: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

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: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Reģistrācijas numurs: 5562239217

Pasta adrese: Poznańska 97

Pilsēta: Inowrocław

Pasta indekss: 88-100

Valsts apakšedalījums (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Valsts: Polija

E-pasts: zam.pub@szpitalino.pl

Tālrunis: 526545587

Interneta adrese: <https://nowa.szpitalino.pl/>

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

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

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

10. Izmaiņas

Paziņojuma versija, kurā veicamas izmaiņas

:

341772-2026

Galvenais izmaiņu iemesls

:
Informācija atjaunināta
Apraksts
:
Termin składani i otwarcia ofert

Informācija par paziņojumu

Paziņojuma identifikators/versija: 8a448942-344e-4c1e-b3ec-02da2bd15ee3 - 01
Veidlapas tips: Konkurss
Paziņojuma veids: Paziņojums par līgumu vai paziņojums par koncesiju — standarta režīms
Paziņojuma apakšveids: 16
Paziņojuma nosūtīšanas datums: 03/06/2026 08:30:44 (UTC+00:00) Rietumeiropas laiks
Valodas, kurās oficiāli pieejams šis paziņojums: poļu valoda
Paziņojuma publikācijas numurs: 382822-2026
OV S sērijas izdevuma numurs: 106/2026
Publicēšanas datums: 04/06/2026