

562790-2026 - Konkurss

Polija – Pārsēji – Dostawa materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych, środków ochrony indywidualnej oraz bieliznę i obłożenia jednorazowe

OJ S 155/2026 13/08/2026

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

1. Pircējs

1.1. Pircējs

Oficiālais nosaukums: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. J. Gromkowskiego

E-pasts: estolba@szpital.wroc.pl

Pircēja juridiskais statuss: Publisko tiesību subjekts

Līgumslēdzējas iestādes darbības joma: Veselība

2. Procedūra

2.1. Procedūra

Nosaukums: Dostawa materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych, środków ochrony indywidualnej oraz bieliznę i obłożenia jednorazowe

Apraksts: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych, środków ochrony indywidualnej oraz bieliznę i obłożenia jednorazowe. Postępowanie składa się z 61 części 3.2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o WYROBACH MEDYCZNYCH i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. 3.3 Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. 3.4. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 3.5. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. 3.6. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. 3.7. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. 3.8. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. 3.9. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Procedūras identifikators: 39f0076c-f0eb-4f0e-be77-410911047dd3

Iekšējais identifikators: PN 64/26

Procedūras veids: Atklāta

Procedūra ir paātrināta: nē

2.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 33141116 Pārsēju pakas, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 39518000 Slimnīcas veļa

2.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

2.1.4. Vispārīga informācija

Papildu informācija: Informācija z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1 i pkt 2 i 4 ustawy PZP, wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem., a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żada złożenia dokumentów potwierdzających, ze odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności. Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, ze wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem., a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żada złożenia dokumentów potwierdzających, ze odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności. Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sadowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem., jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. Oświadczenie Wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - załącznik nr 5 do SWZ. Oświadczenia Wykonawcy: a. o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczenia podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo- w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji - dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności. wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie

wiążącego porozumienia w spłat tych należności., b. o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego i zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne; a. o niezaleganiu z opłatami podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z 12 stycznia 1991r. o podatkach i opłatach lokalnych . Oświadczenie Wykonawcy* o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP - załącznik nr 6 do SWZ Oświadczenie Wykonawcy* o którym mowa w art. 125 ust. 5 ustawy PZP - załącznik nr 6a do SWZ (*wypełnić o ile Wykonawca korzysta z zasobów podmiotu trzeciego) Oświadczenie Wykonawcy o aktualności JEDZ-Załącznik nr 7 Załącznik nr 7 – Aktualność JEDZ 1. Podmiotowe środki dowodowe wskazane w pkt 1 , 2, 3, 4 działu 6.2 mogą zostać zastąpione ważnym certyfikatem wykonawcy zamówień publicznych, o którym mowa w art. 124 ust. 2 ustawy Pzp, wyłącznie w zakresie, w jakim certyfikat potwierdza brak podstaw wykluczenia albo spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie odpowiadającym wymaganiom określonym w SWZ. Certyfikat nie zastępuje podmiotowych środków dowodowych dotyczących podstaw wykluczenia nieobjętych certyfikacją, w szczególności art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp, , art. 7 ust. 1 ustawy z 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, a także okoliczności zaistniałych w toku niniejszego postępowania oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz.Urz. UE nr L 229 z 31 lipca 2014 r., str. 1) 2. Certyfikat zastępuje podmiotowe środki dowodowe wyłącznie w zakresie objętym ważną certyfikacją oraz wskazanym przez wykonawcę w oświadczeniu JEDZ. Jeżeli certyfikat obejmuje jedynie część podstaw wykluczenia albo część warunku udziału w postępowaniu, albo potwierdza spełnianie warunku na poziomie niższym niż wymagany w SWZ, wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe w pozostałym zakresie. 3. W zakresie wynikającym z ważnego certyfikatu zamawiający nie żąda od wykonawcy innych podmiotowych środków dowodowych, z zastrzeżeniem art. 124 ust. 4 ustawy Pzp oraz art. 31 ust. 6 ustawy o certyfikacji wykonawców zamówień publicznych. 4. Zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy Pzp zamawiający, przed wyborem najkorzystniejszej oferty, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni od dnia wezwania, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych wskazanych w pkt 1, w zakresie, w jakim nie zostały one zastąpione ważnym certyfikatem wykonawcy zamówień publicznych, z uwzględnieniem pkt 6–13 poniżej. 5. Jeżeli z oświadczenia JEDZ, wynika, że wykonawca będzie posługiwał się certyfikatem, oraz wykonawca podał dane umożliwiające samodzielne jego pobranie, zamawiający samodzielnie zweryfikuje certyfikat w bazie certyfikacji i nie wezwie wykonawcy do złożenia podmiotowych środków dowodowych w zakresie, w jakim okoliczności wymagane przez zamawiającego wynikają z tego certyfikatu, zgodnie z art. 127 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp. 6. Jeżeli certyfikat nie obejmuje wszystkich okoliczności wymaganych przez zamawiającego, zamawiający wezwie wykonawcę do złożenia podmiotowych środków dowodowych wyłącznie w zakresie nieobjętym certyfikacją. 7. Jeżeli dane wskazane przez wykonawcę nie pozwalają na odnalezienie albo weryfikację certyfikatu w bazie certyfikacji, zamawiający może wezwać wykonawcę do złożenia, uzupełnienia, poprawienia lub wyjaśnienia tych danych na zasadach określonych w art. 128 ust. 1 lub 4 ustawy Pzp. Jeżeli mimo wezwania zamawiający nie będzie mógł zweryfikować certyfikatu, certyfikat nie zostanie uwzględniony w zakresie, którego nie można zweryfikować. 8. Jeżeli dane niezbędne do oceny okoliczności potwierdzanych certyfikatem nie zostały ujawnione w certyfikacie albo w bazie certyfikacji ze względu na ich prawnie chroniony charakter, zamawiający może żądać od wykonawcy udostępnienia tych danych albo wyrażenia zgody na ich udostępnienie zamawiającemu przez podmiot certyfikujący, na podstawie art. 31 ust. 6 ustawy o certyfikacji wykonawców zamówień publicznych. 9. W przypadku powzięcia przez zamawiającego informacji wskazujących, że wykonawca

wprowadził podmiot certyfikujący w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na udzielenie certyfikacji wykonawców zamówień publicznych, albo że wykonawca przestał spełniać warunki udzielenia tej certyfikacji, zamawiający, na podstawie art. 128a ust. 1 ustawy Pzp, wezwie wykonawcę do złożenia wyjaśnień w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania. Jeżeli zamawiający uzna wyjaśnienia wykonawcy za niewystarczające, zastosuje art. 128a ust. 2 ustawy Pzp. 10. W przypadku zawieszenia ważności certyfikacji wykonawców zamówień publicznych w toku postępowania zamawiający, na podstawie art. 128a ust. 3 ustawy Pzp, wezwie wykonawcę do złożenia, w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych w zakresie, w jakim złożony certyfikat miał potwierdzać brak podstaw wykluczenia lub spełnianie warunków udziału w postępowaniu na potrzeby niniejszego postępowania. Przepisy art. 128 ust. 2–5 ustawy Pzp stosuje się odpowiednio. 11. W przypadku utraty ważności certyfikatu w całości albo w części w toku postępowania certyfikat nie będzie uwzględniany w zakresie, w jakim utracił ważność. W takim przypadku zamawiający wezwie wykonawcę do złożenia odpowiednich podmiotowych środków dowodowych w zakresie, w jakim certyfikat miał potwierdzać brak podstaw wykluczenia lub spełnianie warunków udziału w postępowaniu,

Juridiskais pamats:

Direktīva 2014/24/ES

Art.129 ust.1 pkt 1 -

2.1.5. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Pretendentam jāiesniedz piedāvājumi par visām daļām

2.1.6. Izslēgšanas iemesli

Izslēgšanas iemeslu avoti: Iepirkuma dokuments

5. Daļa

5.1. Daļa: LOT-0001

Nosaukums: Zadanie nr 1

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu

wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 1

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: Przedmiotowe środki dowodowe Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez

Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbkę muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być identyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0002

Nosaukums: Zadanie nr 2

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 2

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē
Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā
Papildu informācija: Przedmiotowe środki dowodowe Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbkę muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być identyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji

speĶniana wymagaŃ SWZ, próbki materiaĳów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaŃą poddane procedurze oceny uŹytkowej/klinicznej, która wiąŹe się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zuŹyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zuŹyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakoŃczeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pienięŹnej za zuŹyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłacznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumentis

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. PaŃēmieni

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: Art 515 ustawy pzp

5.1. **Daļa: LOT-0003**

Nosaukums: Zadanie nr 3

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat, deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 3

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: Przedmiotowe środki dowodowe Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbkę muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być identyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego

pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych
Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0004

Nosaukums: Zadanie nr 4

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 4

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot

zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w

niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0005

Nosaukums: Zadanie nr 5

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 5

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas
Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)
Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: Przedmiotowe środki dowodowe Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) w

przypadku, gdy z opisu oferowanego produktu i/lub dostarczonych dokumentów nie wynika jednoznacznie, że oferowany produkt spełnia wszystkie wymagane parametry niniejszej SWZ, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania do okazania przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania jeżeli jest wymagane. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 1-2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu (np. 1-2 opatrunków specjalistycznych czy plastrów w oryginalnym opakowaniu, 1-2 bandaży, 1 zestaw operacyjny czy zabiegowy w oryginalnym opakowaniu itd.). Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być identyczne z zaoferowanym asortymentem

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaģlabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0006

Nosaukums: Zadanie nr 6

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 6

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot

zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w

niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0008

Nosaukums: Zadanie nr 7

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 7

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas
Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)
Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w

celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0009

Nosaukums: Zadanie nr 8

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany

wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 8

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsaņem derīgumam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0010

Nosaukums: Zadanie nr 9

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z

warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg

bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 9

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub

materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0011

Nosaukums: Zadanie nr 10

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 10

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu

weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

Valoda, kurā var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. **Daļa: LOT-0012**

Nosaukums: Zadanie nr 11

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 11

5.1.1. **Mērķis**

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenti potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce

umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniędzy za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

Valoda, kurā var iesniegt piedāvājumus vai dalības pīprasījums: poļu valoda

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0013

Nosaukums: Zadanie nr 12

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Ilekšējais identifikators: Zadanie nr 12

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić

Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania

(w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbkę muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być identyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne (tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

Valoda, kurā var iesniegt piedāvājumus vai dalības pieprasījumus: polu valoda

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0014

Nosaukums: Zadanie nr 13

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 13

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas
Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)
Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w

celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0015

Nosaukums: Zadanie nr 14

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg

bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez

Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby

wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany

wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 14

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich

wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0016

Nosaukums: Zadanie nr 15

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 15

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku

oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniędzy za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0017

Nosaukums: Zadanie nr 16

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat, i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekkšējais identifikators: Zadanie nr 16

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo

unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych. Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, która w toku oceny i testowania uległa naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlega zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0018

Nosaukums: Zadanie nr 17

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 17

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej

umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaze pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być

identyczne z zaofertowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne (tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni**Pamatlīgums:**

Nav pamatlīguma

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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0019

Nosaukums: Zadanie nr 18

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Ilekšējais identifikators: Zadanie nr 18

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w

sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0020

Nosaukums: Zadanie nr 19

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie

spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 19

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub

wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi**Iesniegšanas noteikumi:**

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0021

Nosaukums: Zadanie nr 20

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 20

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta (zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne (tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku

oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svēums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvērsanu:

Atvērsanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmiēni

Pamat nolīgums:

Nav pamat nolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0022

Nosaukums: Zadanie nr 21

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 21

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

lespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

5.1.3. Paredzamaš ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo

unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, która w toku oceny i testowania uległa naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlega zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamat nolīgums:

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0023

Nosaukums: Zadanie nr 22

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat, i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 22

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej

umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być

identyczne z zaofertowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 70 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 70

Kritērijs:

Veids: Kvalitāte

Apraksts: 30

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 30

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0024

Nosaukums: Zadanie nr 23

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg

bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części

zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez

Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby

wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu

wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany

wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie

spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca

powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP

stосуje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 23

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień

przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0025

Nosaukums: Zadanie nr 24

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i / lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części

zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez

Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby

wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 24

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób

potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0026

Nosaukums: Zadanie nr 25

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 25

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē
Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā
Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... /

pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniędzy za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 70 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 70

Kritērijs:

Veids: Kvalitāte

Apraksts: 30

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 30

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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 pārskaīšana

Pārskaīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskaīšanas termiņu: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0027

Nosaukums: Zadanie nr 26

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub, deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg

bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części

zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu

wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany

wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca

powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 26

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny

asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość

skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości

zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot

zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić

Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych

zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem

Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej

umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie

przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany

umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną

informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich

pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 70 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 70

Kritērijs:

Veids: Kvalitāte

Apraksts: 30

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 30

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0028

Nosaukums: Zadanie nr 27

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Ilekšējais identifikators: Zadanie nr 27

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe

opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0029

Nosaukums: Zadanie nr 28

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca

powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Iekšējais identifikators: Zadanie nr 28

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie

uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsiglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0030

Nosaukums: Zadanie nr 29

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 29

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególne asortymenty w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez

jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta (zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b) dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne (tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie

przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0031

Nosaukums: Zadanie nr 30

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot

zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 30

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby

Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, która w toku oceny i testowania uległa naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlega zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0032

Nosaukums: Zadanie nr 31

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 31

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególne asortymenty w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną

informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzālījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich

pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0033

Nosaukums: Zadanie nr 32

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 32

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość

skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaze pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą

wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisyjnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0034

Nosaukums: Zadanie nr 33

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg

bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części

zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez

Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby

wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu

wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany

wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie

spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca

powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP

stосуje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 33

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień

przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0035

Nosaukums: Zadanie nr 34

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o WYROBACH MEDYCZNYCH i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7.

Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia

zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin

ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu

APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części

zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez

Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani.

Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby

wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 34

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób

potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0036

Nosaukums: Zadanie nr 35

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 35

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē
Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā
Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... /

pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniędzy za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dianas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0037

Nosaukums: Zadanie nr 37

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Iekšējais identifikators: Zadanie nr 37

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesięcy obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Darbības termiņš: 18 Mēneši

Rezervēta dalība:

Iepirkuma projekts, kas netiek finansēts no ES fondiem

Uz iepirkumu attiecas Nolīgums par valsts iepirkumu: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego terminu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieodebranych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopuszcza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki materiałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0038

Nosaukums: Zadanie nr 38

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Ilekšējais identifikators: Zadanie nr 38

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególne asortymenty w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem

Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedzalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w

oryginalnym opakowaniu. Próbkę muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegają będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: nē

Elektroniskie rēķini: Atļauts

Tiks izmantoti elektroniskie pasūtījumi: jā

Tiks izmantoti elektroniskie maksājumi: jā

5.1.15. Paņēmieni

Pamatnolīgums:

Nav pamatnolīguma

Informācija par dinamisko iepirkumu sistēmu:

Nav dinamiskās iepirkumu sistēmas

5.1.16. Papildu informācija, mediācija un pārskatīšana

Pārskatīšanas organizācija: Krajowa Izba Odwoławcza

Informācija par pārskatīšanas termiņiem: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0039

Nosaukums: Zadanie nr 39

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Ilekšējais identifikators: Zadanie nr 39

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000

Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe

opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw.] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0040

Nosaukums: Zadanie nr 40

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca

powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

Iekšējais identifikators: Zadanie nr 40

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający prześle pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie

uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji **Kritērijs:**

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svars: Svērums (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jāsiglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0041

Nosaukums: Zadanie nr 41

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do

siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 41

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē

Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā

Papildu informācija: 1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez

potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu. Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... / pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowa-nia jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbki, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pie-niężnej za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaru-szonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokuments

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dienas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

5.1. Daļa: LOT-0062

Nosaukums: Zadanie nr 36

Apraksts: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ

ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo.

Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki

umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio.

lekšējais identifikators: Zadanie nr 36

5.1.1. Mērķis

Līguma veids: Piegādes

Galvenā klasifikācija (cpv): 33141110 Pārsēji

Papildu klasifikācija (cpv): 39518200 Operāciju zāles palagi, 35113400 Aizsargtērpi, 39518000 Slimnīcas veļa, 33162000 Operāciju zāles ierīces un instrumenti, 33141116 Pārsēju pakas

Iespējas:

Opciju apraksts: Zgodnie z art. 441 ust. 1 p.z.p., z uwagi na charakter i specyfikę zamówienia, w tym zmieniające się faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego na poszczególny asortyment w czasie realizacji zamówienia, w przypadku wystąpienia potrzeby wynikającej z bieżącego zapotrzebowania w tym zakresie, Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w zakresie zwiększenia w okresie realizacji umowy ilości zamawianego przedmiotu zamówienia do 50% w stosunku do ilości stanowiących przedmiot zamówienia podstawowego. Wykonawca zobowiąże się w takim przypadku umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości przedmiotu zamówienia na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem podstawowym. Prawo opcji jest uprawnieniem Zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać w ramach realizacji niniejszej umowy. W przypadku nieskorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tego tytułu. W przypadku skorzystania z prawa opcji, zmiany umowy lub zawarcie umowy odrębnej nie będzie wymagane. Zamawiający przekaże pisemną informację Wykonawcy o potrzebie realizacji prawa opcji nie później niż przed upływem 17 miesiąca obowiązywania umowy. Ilość przewidziana do zakupu przedmiotu zamówienia w ramach prawa opcji podana jest w Załączniku nr 1 do SWZ

5.1.2. Izpildes vieta

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

5.1.3. Paredzamais ilgums

Darbības termiņš: 18 Mēneši

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: nē
Šis iepirkums ir piemērots arī maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU): jā
Papildu informācija: 1. Dokumenti potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP: a) deklaracja zgodności i/lub certyfikat CE dla wyrobu medycznego (o ile dotyczy) wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli dla danego wyrobu medycznego istnieje obowiązek dokonania oceny zgodności przy współudziale jednostki notyfikowanej. W celu potwierdzenia spełnienia wymaganych parametrów: a) Odpowiednie katalogi producenta(zawierające numery katalogowe oferowanych produktów) lub nazwy własne w braku katalogów, foldery, lub materiały źródłowe producenta/oświadczenia producenta w czytelny i jasny sposób potwierdzające spełnianie parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1 do SWZ. Jeżeli z opisów katalogowych, folderów, ulotek nie wynika potwierdzenie wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów Wykonawca załączy karty techniczne lub wyniki badań producenta. Brak potwierdzenia wszystkich wymaganych parametrów zostanie uznany za niespełnienie przez oferowany wyrób tychże parametrów i spowoduje odrzucenie oferty. W przypadku sporządzenia ww. dokumentów w języku obcym należy dołączyć dokument(y) wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający zastrzega sobie prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów we wszystkich dostępnych źródłach, w tym również poprzez zwrócenie się o złożenie dodatkowych wyjaśnień przez Wykonawcę. Uwaga: Każdy dokument powinien być opisany, jakiego zadania (w tym pozycji) Załącznika nr 1 do SWZ dotyczy. b)dołączenia do oferty przez Wykonawcę próbek, w celu potwierdzenia że oferowany produkt odpowiada SWZ zarówno pod względem opisu i/lub opakowania. - próbki przekazane do testowania muszą być opakowane w jednostkowe opakowania handlowe zawierające informacje wymagane przepisami rozporządzenia w sprawie wymagań zasadniczych do wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia. - w przypadku jednostkowego opakowania, do każdej próbki należy dołączyć kserokopię etykiety znajdującej się na opakowaniu handlowym. Wymagania: każda próbka opatrzona będzie etykietą producenta zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, zawierającą wszystkie dane zaoferowanego produktu, opis w języku polskim, sposób sterylizacji, nr katalogowy, seria, data ważności, REF. - próbka ma być taka jak oferowany asortyment w niniejszym postępowaniu przetargowym. - uwaga: próbki mają być opisane numerem zadania (w tym pozycji), którego dotyczą. Należy sporządzić wykaz przekazanych próbek. W zależności od asortymentu, Zamawiający oczekuje minimum 2 sztuk oferowanego produktu w oryginalnym opakowaniu.Próbki muszą w pełni odpowiadać oferowanym produktom tj. być iden-tyczne z zaoferowanym asortymentem. Wymagane są próbki sterylne(tam gdzie wynika to z opisu w załączniku nr 1 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy) Zgodnie z art. 77 ust. 1 ustawy PZP, Zamawiający zwróci wykonawcom, których oferty nie zostały wybrane, na ich pisemny wniosek, złożone przez nich próbki wyrobów medycznych. [Zgodnie z art. 77 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający zwróci próbki wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, na jego pisemny wniosek, o ile próbki te nie zostały zatrzymane jako wzorce umowne do celów kontroli jakości przyszłych dostaw. [] Wniosek o zwrot próbek należy złożyć w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego albo unieważnienia postępowania. Po upływie tego termi-nu Zamawiający zastrzega sobie prawo do komisijnego zniszczenia lub utylizacji nieode-branych próbek na koszt Zamawiającego. Zwrot próbek następuje wyłącznie na koszt i ryzyko wykonawcy. Wykonawca ma możliwość odebrania próbek: • osobiście (lub przez upoważnionego kuriera) z magazynu/siedziby Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu terminu, • poprzez odesłanie za pobraniem na adres wykonawcy (o ile Zamawiający dopusz-cza taką możliwość). Zamawiający nie zwraca próbek, które w toku oceny ofert uległy naturalnemu zużyciu lub zniszczeniu podczas testów i badań klinicznych Uwaga dotycząca próbek testowych: 1. Zamawiający informuje, że w celu weryfikacji spełniania wymagań SWZ, próbki ma-teriałów opatrunkowych (zadania nr ... /

pozycje nr ...) zostaną poddane procedurze oceny użytkowej/klinicznej, która wiąże się z ich otwarciem, naruszeniem opakowania jednostkowego oraz zużyciem. 2. Próbkę, które w toku oceny i testowania uległy naturalnemu zużyciu, otwarciu lub zniszczeniu, nie podlegają zwrotowi wykonawcom po zakończeniu postępowania przetargowego. 3. Wykonawcom nie przysługuje z tego tytułu roszczenie o zwrot równowartości pieniędzy za zużyte próbki. 4. Zwrotowi na wniosek wykonawcy podlegać będą wyłącznie te próbki (w nienaruszonych opakowaniach), które nie zostały wybrane do procedury testowej.”

5.1.9. Atlases kritēriji

Atlases kritēriju avoti: Iepirkuma dokumenti

5.1.10. Piešķiršanas kritēriji

Kritērijs:

Veids: Cena

Apraksts: 100 %

Kategorija piešķiršanas kritērija svārs: Svārs (precīza procentuālā attiecība)

Piešķiršanas kritērija skaitlis: 100

5.1.11. Iepirkuma dokumenti

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

5.1.12. Iepirkuma noteikumi

Iesniegšanas noteikumi:

Elektroniskā iesniegšana: Prasīts

Iesniegšanas adrese: www.platformazakupowa.pl

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

Elektroniskais katalogs: Nav atļauts

Piedāvājumu saņemšanas termiņš: 24/08/2026 09:00:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Laiks, kurā piedāvājumam jā saglabājas derīgam: 90 Dianas

Informācija par publisko atvēršanu:

Atvēršanas datums: 24/08/2026 09:05:00 (UTC+02:00) Austrumeiropas laiks, Centrāleiropas vasaras laiks

Līguma noteikumi:

Līguma izpilde jāveic saskaņā ar aizsargātas nodarbinātības programmām: Nē

Tiek prasīts informācijas neizpaušanas līgums: 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: Art 515 ustawy pzp

8. Organizācijas

8.1. ORG-0001

Oficiālais nosaukums: Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. J. Gromkowskiego

Reģistrācijas numurs: NIP:8951631106

Departaments: Dział zamówień publicznych

Pasta adrese: ul. Koszarowa 5

Pilsēta: Wrocław

Pasta indekss: 51-149

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Valsts: Polija

E-pasts: estolba@szpital.wroc.pl

Tālrunis: +48 71 395 74 28

Interneta adrese: www.szpital.wroc.pl

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

Šīs organizācijas lomas:

Pircējs

8.1. ORG-0002

Oficiālais nosaukums: Krajowa Izba Odwoławcza

Reģistrācijas numurs: NIP 5262239325

Pasta adrese: ul. Postępu 17

Pilsēta: Warszawa

Pasta indekss: 02-676

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Valsts: Polija

E-pasts: odwolania@uzp.gov.pl

Tālrunis: +48 22 458 78 40

Interneta adrese: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

Šīs organizācijas lomas:

Pārskatīšanas organizācija

8.1. ORG-0000

Oficiālais nosaukums: Publications Office of the European Union

Reģistrācijas numurs: PUBL

Pilsēta: Luxembourg

Pasta indekss: 2417

Valsts apakšiedalījums (NUTS): Luxembourg (LU000)

Valsts: Luksemburga

E-pasts: ted@publications.europa.eu

Tālrunis: +352 29291

Interneta adrese: <https://op.europa.eu>

Šīs organizācijas lomas:

TED eSender

10. Izmaiņas

Paziņojuma versija, kurā veicamas izmaiņas

:

508847-2026

Galvenais izmaiņu iemesls

:
Publicētāja kļūdas izlabošana

Apraksts

:

2.1 Procedura OPIS zmiana na : 3.1 Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych, środków ochrony indywidualnej oraz bieliznę i obłożenia jednorazowe. Postępowanie składa się z 61 części 3.2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, wymagana postać, pojemność/objętość, dawka, jednostka miary, ilość w opakowaniu, ilość opakowań określa FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, stanowiący załącznik nr 1 do SWZ. Oferowany przedmiot zamówienia, jako wyrób medyczny musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z warunkami określonymi w ustawie z dnia 07.04.2022r. o Wyrobach Medycznych i posiadać stosowny certyfikat i/ lub deklarację zgodności, inne dokumenty wymagane przez prawo. Dodatkowo zaoferowane wyroby chirurgiczne muszą posiadać klasę sterylności II A reguła 7. 3.3 Szczegółowe warunki i zasady realizacji przedmiotu zamówienia określają dodatkowo warunki umowne będące załącznikiem nr 5 do SWZ „Warunki umowne”. 3.4. Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 3.5. Seria i data ważności na opakowaniu jednostkowym oraz na fakturze. 3.6. Termin ważności oferowanych produktów nie krótszy niż 12 miesięcy liczony od daty dostawy do siedziby Zamawiającego. 3.7. Wykonawca dostarczy przedmioty zamówienia do Magazynu APTEKI SZPITALA. 3.8. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania przez Wykonawcę firm podwykonawców - zgodnie z art. 462 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli są już znani. 3.9. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1 ustawy PZP, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy PZP stosuje się odpowiednio. Zmiany dotyczą także Opisu w zadaniach od 1-61

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0001

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis Zmiana na: Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24.08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0002

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4 Zmiana na: Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24.08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0003

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0004

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0005

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0006

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0008

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0009

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0010

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0011

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0012

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0013

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian. 1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0014

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe--zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0015

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za

wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0016

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0022

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0023

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0024

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0025

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0026

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0027

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0028

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0029

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0030

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0031

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0032

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zapisy dotyczące próbek

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0033

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0034

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zapisy dotyczące próbek

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0035

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.15.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zapisy dotyczące próbek

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0036

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0062

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za

wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0037

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0038

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0018

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0019

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0020

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0039

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0040

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0041

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0042

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0043

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0044

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0045

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0046

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0047

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0048

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0049

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0050

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia

zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0051

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0052

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0053

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0054

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0055

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb,
każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za
wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia
zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe-
zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na
24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0056

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0057

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0058

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0059

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0060

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0061

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

10.1. Izmaiņas

Iedaļas identifikators: LOT-0021

Izmaiņu apraksts: 5.1 Opis 3.4Zmiana na:Termin dostawy - wg bieżących potrzeb, każdorazowo w terminie maksymalnie 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia, za wyjątkiem zadania 3 i 21, gdzie termin dostawy wynosi do 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia. 5.1.6 Informacje ogólne Informacje dodatkowe Przedmiotowe środki dowodowe- zmiana zapisów 5.1.12.Warunki udzielenia zamówienia Termin składania ofert zmiana na 24.08.2026 Data otwarcia na 24 08.2026. Godziny pozostają bez zmian

Informācija par paziņojumu

Paziņojuma identifikators/versija: db41a885-7c3b-49ba-bfc4-ffa55faad019 - 01

Veidlapas tips: Konkurss

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

Paziņojuma apakšveids: 16

Paziņojuma nosūtīšanas datums: 12/08/2026 09:22:30 (UTC+00:00) Rietumeiropas laiks

Valodas, kurās oficiāli pieejams šis paziņojums: poļu valoda

Paziņojuma publikācijas numurs: 562790-2026

OV S sērijas izdevuma numurs: 155/2026

Publicēšanas datums: 13/08/2026