

261497-2026 - Kompetizzjoni

Il-Polonja – Prodotti farmaceutiċi – Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych
OJ S 74/2026 16/04/2026
Avviż tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard - Avviż tal-bidla
Provvisti

1. Xerrej

1.1. Xerrej

Isem uffiċjali: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Email: m.bisaga@morawica.com.pl

Tip legali tax-xerrej: Korp irregolat bil-liġi pubblika

Attività tal-awtorità kontraenti: Saħħa

2. Proċedura

2.1. Proċedura

Titlu: Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

Identifikatur tal-proċedura: 0b2c17c0-5ed2-4b12-960b-cb22e5ebddc6

Tip ta' proċedura: Miftuħa

Il-proċedura hija aċċellerata: Ie

2.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33141110 Garġi, 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

2.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

2.1.4. Informazzjoni ġenerali

Informazzjoni addizzjonali: Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
Zamawiający wyklucza Wykonawcę na podstawie art. 108 ust. 1 tj.: 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo: a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego, b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego, c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego, e) o charakterze

terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa, f) powierzenie wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe, h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego; 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1; 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzją administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności; 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne; 5) jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie; 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający wyklucza Wykonawcę na podstawie art. 109 ust.1 pkt. 5, 7 i 8 tj.: pkt. 5 który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów; (art. 109 ust 1 pkt 5), pkt. 7 który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady; (art. 109 ust 1 pkt 7), pkt 8 który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych; (art. 109 ust 1 pkt 8), Zgodnie z treścią z treścią art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie

zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1. wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
2. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
3. wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Zgodnie z treścią art. 5k ust 1 rozporządzenia 2025/2033. w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie zakazuje się udziału rosyjskich wykonawców w zamówieniach publicznych i koncesjach udzielanych we wszystkich państwach członkowskich Unii Europejskiej, przy czym przez „rosyjskich wykonawców” należy rozumieć: a) obywateli rosyjskich, osób fizycznych zamieszkałych w Rosji lub osób prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji; b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem osoby fizycznej lub prawnej, podmiotu lub organu, o których mowa w lit. a) lub b) w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

PODMIOTOWE ŚRODKI

DOWODOWE: 1) Oświadczenie Wykonawcy o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 7 do SWZ). 2) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji (wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 8 do SWZ) 3) a) oświadczenia podmiotu udostępniającego zasoby o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 9 do SWZ b) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym: 1) w art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy PZP, ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych 2) w art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. 4) a) aktualną koncesję lub zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy. b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy. c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia 5) 1) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym: a) w art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy PZP, ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych b) w art. 108 ust. 1 pkt. 4 ustawy PZP, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego, - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; Wypełniając

obowiązek prawny wynikający art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzania danych osobowych i w sprawie przepływu takich danych informujemy iż Administratorem Państwa danych jest ŚCP w Morawicy /Zamawiający/

Baži legali:

Direttiva 2014/24/UE

2.1.5. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Numru massimu ta' lottijiet li għalihom offerent wieħed jista' jissottometti offerti: 46

Termini tal-kuntratt:

Numru massimu ta' lottijiet li għalihom jistgħu jingħataw kuntratti lil offerent wieħed: 46

2.1.6. Raġunijiet għall-eskluzjoni

Sors tal-motivi għall-eżklussjoni: Dokument tal-Akkwist

5. Lott

5.1. Lott: LOT-0001

Titlu: Część nr 1

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w

powyższym zakresie. 1.2. Upnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoeniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekcznych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0002

Titlu: Część nr 2

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkesslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0003

Titlu: Część nr 3

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2.

Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżjania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0004

Titlu: Część nr 4

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie

Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania offerta okkresłony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva
Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteciżazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0005

Titlu: Część nr 5

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garži, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0006

Titlu: Część nr 6

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permess

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegji protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permess

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0007

Titlu: Część nr 7

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali**Parteċipazzjoni riżervata:**

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane

dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessu

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessu

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0008

Titlu: Część nr 8

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaċewtiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiajacy nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteciġazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania oferta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteciġazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0009

Titlu: Część nr 9

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej.

Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania offerta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0010

Titlu: Część nr 10

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z

dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb = ----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)
Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0011

Titlu: Część nr 11

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: II-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1.

Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub

zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego

środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością

specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i

Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżanza offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegji protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej

staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0012

Titlu: Część nr 12

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części

wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżanja offerta okkreslony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0013

Titlu: Część nr 13

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteeċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek

zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0014

Titlu: Część nr 14

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Partecipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0015

Titlu: Część nr 15

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleciem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2.

Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Iindirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Iindirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżjania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0016

Titlu: Część nr 16

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie

Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva
Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0017

Titlu: Część nr 17

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garži, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0018

Titlu: Część nr 18

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegji protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permess

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0019

Titlu: Część nr 19

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali**Parteċipazzjoni riżervata:**

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane

dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessu

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessu

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0020

Titlu: Część nr 20

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaċewtiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiajaqy nie przerwiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób:
$$\text{Cena najtańszej oferty} \times 100 \text{ pkt. Cb} = \text{Cena badanej oferty Cb} - \text{liczba punktów za kryterium „cena brutto”}$$

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteciġazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant,

Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżanza oferta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteciġazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0021

Titlu: Część nr 21

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej.

Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permess

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania oferta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permess

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0022

Titlu: Część nr 22

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z

dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób:
$$\text{Cena najtańszej oferty} \times 100 \text{ pkt. Cb} = \text{Cena badanej oferty Cb} - \text{liczba punktów za kryterium „cena brutto”}$$

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)
Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0023

Titlu: Część nr 23

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: II-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Partecipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i

Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżanza offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjeggi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej

staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0024

Titlu: Część nr 24

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteeċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części

wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywnienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżanja offerta okkreslony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0025

Titlu: Część nr 25

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek

zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0026

Titlu: Część nr 26

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteeċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0027

Titlu: Część nr 27

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2.

Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżanza offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0028

Titlu: Część nr 28

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie

Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva
Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0029

Titlu: Część nr 29

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0030

Titlu: Część nr 30

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permess

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessu

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0031

Titlu: Część nr 31

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali**Parteċipazzjoni riżervata:**

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane

dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessu

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessu

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0032

Titlu: Część nr 32

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaċewtiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiajaqy nie przerwiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteciċipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania oferta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteciċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0033

Titlu: Część nr 33

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej.

Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0034

Titlu: Część nr 34

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z

dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób:
$$\text{Cena najtańszej oferty} \times 100 \text{ pkt. Cb} = \text{Cena badanej oferty Cb} - \text{liczba punktów za kryterium „cena brutto”}$$

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)
Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0035

Titlu: Część nr 35

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: II-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i

Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleniem” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżanja offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 3. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt. 6 i 7 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej

staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia, 4. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0036

Titlu: Część nr 36

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteeċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części

wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywnienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżanja offerta okkreslony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0037

Titlu: Część nr 37

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek

zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego.

1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie.

1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo

zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kriterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kriterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elektroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjiegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0038

Titlu: Część nr 38

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli ufficielment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkessloni data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteeċipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0039

Titlu: Część nr 39

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonalni speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-partecipazzjoni mhijiex riżervata.

Progett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2.

Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.\ Cb =$

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżjania offerta okkresłony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0040

Titlu: Część nr 40

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie

Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania offerta okkresłony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjiegji protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva
Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u riežami

Organizzazzjoni tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-riežami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonalni dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-riežami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0041

Titlu: Część nr 41

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutici

Klassifikazzjoni addizzjonalni (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garži, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. **Informazzjoni ġenerali**

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów

potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elektroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0042

Titlu: Część nr 42

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ). PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium

Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: Cena najtańszej oferty x 100 pkt. Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permess

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permess

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0043

Titlu: Część nr 43

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali**Parteċipazzjoni riżervata:**

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane

dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych: a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46 b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43 c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38. 2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą. 3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania. 5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessu

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiġżania offerta okkreslony data: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessu

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0044

Titlu: Część nr 44

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaċewtiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garġi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiajaqy nie przerwiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia

łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb = ----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-parteciġazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permessa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin zwiżżania oferta określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettag fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permessa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki**Ftehim qafas:**

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-parteciġazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0045

Titlu: Część nr 45

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywnienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanych dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej.

Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =

----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffijjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjigi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tircievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

5.1. Lott: LOT-0046

Titlu: Część nr 46

Deskrizzjoni: 1. Przedmiotem zamówienia jest „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i środków pomocniczych” zgodnie z ilościami oraz parametrami opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym, który stanowi załącznik Nr 2 do niniejszej specyfikacji.

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33600000 Prodotti farmaceutiċi

Klassifikazzjoni addizzjonali (cpv): 33700000 Prodotti għall-kura personali, 33141110 Garżi, 33140000 Ogġetti ta' konsum mediċi, 33124130 Fornimenti tad-dianjożi, 15880000 Prodotti nutrizzjonali speċjali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie przewiduje prawa opcji.

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 12 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

Parteċipazzjoni riżervata:

Il-parteċipazzjoni mhijiex riżervata.

Proġett ta' akkwist mhux iffinanzjat mill-Fondi tal-UE

L-akkwist huwa kopert mill-Ftehim dwar l-Akkwisti Pubbliċi (GPA): iva

Informazzjoni addizzjonali: 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ oraz, którzy spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu dotyczące: 1.1. Zdolności do występowania w obrocie gospodarczym. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.2. Uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów. Zamawiający uzna, że warunek zostanie spełniony jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada: a) aktualną koncesję lub zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub oświadczenie o braku obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). b) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu hurtowego środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi zgodnie z art. 74 ust. 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne w przypadku gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ /ESPD w części IV/A ppkt 1). c) aktualne zezwolenie na prowadzenie obrotu żywnością specjalnego przeznaczenia medycznego zgodnie z Ustawą o Bezpieczeństwie Żywności i Żywienia – gdy obrót asortymentem w danej części wymaga ww. zezwolenia Wykonawcy (Wykonawca składa stosowną informację w JEDZ/ESPD w części IV/A ppkt 1). Wykonawca ma obowiązek posiadania stosownych zezwoleń, pozwoleń, zgód, zgłoszeń, koncesji, licencji itp. Zwanym dalej „zezwoleń” przez cały okres trwania umowy oraz ich okazywania Zamawiającemu na każde jego wezwanie. W przypadku, gdyby którekolwiek z

dotychczasowych zezwoleń wygasło lub zostało cofnięte w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić nowe zezwolenie w tym zakresie, nie później niż w ostatnim dniu obowiązywania dotychczasowego. 1.3. Sytuacji ekonomicznej lub finansowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. 1.4. Zdolności technicznej lub zawodowej. Zamawiający nie określił warunku w powyższym zakresie. Uwaga: W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (członkowie konsorcjum, wspólnicy spółki cywilnej) warunek udziału w postępowaniu może spełniać jeden z Wykonawców samodzielnie lub Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia łącznie. Z zastrzeżeniem, iż zgodnie z treścią art. 117 ust. 4 u.p.z.p., winni złożyć oświadczenie z którego wynika, jaki zakres przedmiotu zamówienia będzie realizowany przez poszczególnych Wykonawców (wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 10 do SWZ).

PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE

1. Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, żąda przedmiotowych środków dowodowych:

a) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane leki są wpisane do Rejestru Produktów Lekniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne – dotyczy części od nr 1 do części nr 37, oraz części od nr 44 do części nr 46

b) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowane wyroby są zgłoszone do rejestru wyrobów medycznych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i spełniają wymogi ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych – dotyczy części nr 40, 41, 43

c) Oświadczenie o posiadaniu (wraz z koniecznością okazania na każde wezwanie Zamawiającego) dokumentów potwierdzających, że oferowana żywność specjalnego przeznaczenia medycznego spełnia wymogi Ustawy z dnia 25 sierpnia 2006 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia – dotyczy części nr 26 poz. 64 i 65, oraz części nr 38.

2. Wykonawca przedmiotowe środki dowodowe składa wraz z ofertą.

3. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający informuje, że w przypadku gdy wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

4. Postanowienia ust. 2 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

5. Zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

5.1.9. Kryterji tal-għażla

Sors tal-kriterji ta' għażla: Dokument tal-Akkwist

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Opis stosowania kryteriów oraz sposób oceny ofert: • zasady przyznawania punktów w kryterium „cena brutto”: Cena – oznacza cenę łączną brutto za wykonanie całości przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Cena wskazania w formularzu oferty oceniana będzie w następujący sposób: $Cena\ najtańszej\ oferty \times 100\ pkt.$ Cb =
----- Cena badanej oferty Cb – liczba punktów za kryterium „cena brutto”

Kategorija tal-kriterju tal-għoti piż: Fattur ta' ponderazzjoni (persentaġġ, eżatt)
Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

5.1.11. Dokumenti tal-akkwist

Lingwi li bihom id-dokumenti tal-akkwist huma disponibbli uffiċjalment: Pollakk
Indirizz tad-dokumenti tal-akkwist: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

5.1.12. Termini tal-akkwist

Termini tas-sottomissjoni:

Sottomissjoni elettronika: Meħtieġa

Indirizz għas-sottomissjoni: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica/proceedings?tab=active>

Lingwi li bihom jistgħu jiġu sottomessi offerti jew talbiet għall-partecipazzjoni: Pollakk

Katalogu elettroniku: Permissa

Skadenza biex jintlaqgħu l-offerti: 29/04/2026 08:00:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Perjodu waqt li l-offerta għandha tibqa' valida: 90 Jiem

Informazzjoni dwar il-ftuħ pubbliku:

Data tal-ftuħ: 29/04/2026 08:05:00 (UTC+02:00) Ħin tal-Ewropa tal-Lvant, Ħin tas-sajf tal-Ewropa Ċentrali

Informazzjoni addizzjonali: Termin związania ofertą określony datą: 2026-07-27

Termini tal-kuntratt:

L-eżekuzzjoni tal-kuntratt għandha titwettaq fil-qafas ta' programmi ta' impjegi protetti: Le

Fatturazzjoni elettronika: Permissa

Se tintuża l-ordni elettronika: iva

Se jintuża l-pagament elettroniku: iva

5.1.15. Tekniki

Ftehim qafas:

Ebda ftehim ta' qafas

Informazzjoni dwar is-sistema dinamika tax-xiri:

Ebda sistema dinamika ta' xiri

5.1.16. Aktar informazzjoni, medjazzjoni u rieżami

Organizzazzjoni tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Informazzjoni dwar l-iskadenzi tar-rieżami: 1. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej 2.

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

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

8. Organizzazzjonijiet

8.1. ORG-0001

Isem uffiċjali: Krajowa Izba Odwoławcza

Numru tar-reġistrazzjoni: 5262239325

Inderizz postali: ul. Postępu 17a

Belt: Warszawa

Kodiċi postali: 02-676

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Pajjiż: Il-Polonja

Email: odwolania@uzp.gov.pl

Telefown: 224587840

Inderizz tal-internet: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Organizzazzjoni tar-rieżami

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami

8.1. ORG-0002

Isem uffiċjali: Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Numru tar-reġistrazzjoni: 6572187534

Inderizz postali: Spacerowa 5

Belt: Morawica

Kodiċi postali: 26-026

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)

Pajjiż: Il-Polonja

Email: m.bisaga@morawica.com.pl

Telefown: 413641378

Inderizz tal-internet: <https://morawica.com.pl/>

Endpoint tal-iskambju ta' informazzjoni (URL): <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica>

Profil tax-xerrej: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica>

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Xerrej

Organizzazzjoni li tipprovdi informazzjoni addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist

Organizzazzjoni li tirċievi t-talbiet għall-partecipazzjoni

Organizzazzjoni li tipproċessa l-offerti

10. Bidla

Verżjoni tal-avviż preċedenti li għandu jinbidel

:

185421-2026

Raġuni ewlenija għall-bidla

:

Informazzjoni aġġornata

Deskrizzjoni

:

Nowy termin składania i otwarcia ofert. Termin składania ofert: 29.04.2026 r. godz. 8:00 Termin otwarcia ofert: 29.04.2026 r. godz. 8:05 Wykonawca jest związany ofertą przez okres 90 dni od dnia upływu terminu składania ofert tj.: do dnia 27.07.2026 r., przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert. Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania nowe załączniki pod nazwą: 1. Załącznik nr 3 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy - wzór NOWY 2. Cz. 24 Załącznik nr 2 do SWZ Formularz asort - cenowy NOWY

Informazzjoni dwar l-avviż

Identifikatur/verżjoni tal-avviż: 194c74b5-c195-4f0e-9218-9b780be15399 - 01

Tip ta' formola: Kompetizzjoni

Tip ta' avviż: Avviż tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard

Sottotip tal-avviż: 16

Data ta' meta ntbagħat l-avviż: 15/04/2026 09:03:07 (UTC+00:00) Ħin tal-Ewropa tal-Punent, GMT

Lingwi li bihom dan l-avviż huwa disponibbli uffiċjalment: Pollakk

Numru tal-pubblikazzjoni tal-avviż: 261497-2026

Numru tal-ħarġa tal-ĠU S: 74/2026

Data tal-pubblikazzjoni: 16/04/2026