

632978-2026 - Riżultat

Il-Polonja – Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali – 17_2026 DOSTAWA JEDNORAZOWYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH
OJ S 178/2026 15/09/2026
Avviż tal-għoti tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard
Provvisti

1. Xerrej

1.1. Xerrej

Isem uffiċjali: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF.
LUDWIKA BIERKOWSKIEGO
Email: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl
Tip legali tax-xerrej: Korp irregolat bil-liġi pubblika
Attività tal-awtorità kontraenti: Saħħa

2. Proċedura

2.1. Proċedura

Titlu: 17_2026 DOSTAWA JEDNORAZOWYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH
Deskrizzjoni: Zasadniczym przedmiotem zamówienia jest dostawa jednorazowych wyrobów medycznych. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ. Termin ważności oferowanego przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy. Deklarowane przez Wykonawcę cechy produktów muszą być zgodne z faktycznymi przez cały okres obowiązywania umowy. Zamówienia muszą być realizowane zgodnie z wymaganiami przewidzianymi dla oferowanych wyrobów. Przedmiot zamówienia dostarczony będzie na koszt, ryzyko i transportem Wykonawcy do Apteki Szpitalnej - magazyn w przyziemiu, z możliwością dostawy paletowej. Na opakowaniu jednostkowym dostarczanych wyrobów musi być zamieszczana nazwa handlowa, numer katalogowy, seria oraz termin ważności, przed upływem którego produkt może być bezpiecznie używany. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi spełniać następujące wymagania prawne: • muszą być wyrobami medycznymi i muszą spełniać wymagania określone Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. (tj. Dz.U.2022, poz. 974, z późn. zmianami). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • zaoferowany produkt musi być produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). Dotyczy części 1, poz. 1-2. Zamawiający określa następujące zasady dotyczące zmiany wielkości zaoferowanych opakowań: - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów w opakowaniach mniejszych niż określone w Załączniku nr 2 do SWZ. Np. wymagane: plaster do mocowania kaniul a 100szt. można zaoferować: plastry pakowane np. a 30szt. z odpowiednim przeliczeniem - w przypadku różnic między ilością produktów wymienionych w SWZ i ilością zaoferowaną przez Wykonawcę przy przeliczeniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich liczbę w górę do pełnych opakowań. Oferent może zaproponować wyroby w większej ilości rozmiarów niż wymaga tego Zamawiający. Oferent składając ofertę może

określić w cenniku kody katalogowe w postaci zakresów np.: TR001-TR099, TR0xx, itp.
Zamawiający nie stawia ograniczeń co do pochodzenia Wykonawcy oraz przedmiotu zamówienia pod kątem dostępności do rynku i bycia uczestnikiem niniejszego postępowania.
Identifikator tal-procedura: cf0cd3e8-0419-47e1-875a-84de75ec926f
Tip ta' procedura: Miftuħa
Il-procedura hija aċċellerata: le

2.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

2.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

2.1.4. Informazzjoni ġenerali

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

grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności; 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne; 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie; 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia. 7) Ponadto o udzielenie przedmiotowego zamówienia nie mogą ubiegać się wykonawcy, którzy podlegają wykluczeniu na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/5762 oraz na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).³ Powyższe wykluczenie następować będzie na okres trwania ww. okoliczności. Zamawiający nie przewiduje fakultatywnych przesłanek wykluczenia z udziału w postępowaniu na podstawie art. 109 ust. 1 ustawy Pzp. **PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:** 1) OŚWIADCZENIE (dalej JEDZ) o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, w zakresie wskazanym przez zamawiającego; 2) INFORMACJA Z KRAJOWEGO REJESTRU KARNEGO; 3) OŚWIADCZENIE WYKONAWCY, W ZAKRESIE ART. 108 UST. 1 PKT 5 USTAWY - o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów; 4) OŚWIADCZENIE WYKONAWCY O AKTUALNOŚCI INFORMACJI ZAWARTYCH W OŚWIADCZENIU, O KTÓRYM MOWA W ART. 125 UST. 1 ustawy; 5) INFORMACJA Z KRAJOWEGO REJESTRU SĄDOWEGO, CENTRALNEJ EWIDENCJI I INFORMACJI O DZIAŁALNOŚCI GOSPODARCZEJ LUB INNEGO WŁAŚCIWEGO REJESTRU; 6) OŚWIADCZENIE o braku podstaw do wykluczenia na podstawie „ustawy o przeciwdziałaniu” - do oferty wykonawca dołącza oświadczenie sporządzone z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 3a o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k Rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą o przeciwdziałaniu”. 7) Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w pkt. 6), także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim wykonawca powołuje się na jego zasoby.

Baži legali:

Direttiva 2014/24/UE

5.1. Lott: LOT-0001

Titlu: Część 1. Środki do dezynfekcji na bazie oktenidyny

Deskripcja: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskripcjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizzjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2. Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z

2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kryterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ghoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

5.1. Lott: LOT-0002

Titlu: Część 2. Dreny i butelki Redona, dreny brzusznej

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2. Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY

części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kryterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ghoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO
Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Lott: LOT-0003

Titlu: Część 3. Zestaw ortopedyczny do odsysania pola operacyjnego i system do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży

przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary).
- Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu
- PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kryterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ghoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY
PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH
I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO
Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami: Krajowa Izba
Odwoławcza

5.1. Lott: LOT-0004

Titlu: Część 4. Rurki intubacyjne i prowadnice

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kryterji tal-għoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-għoti: 100

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:
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW
WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA
BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY
PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH
I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0005

Titlu: Część 5. Odsysanie w układzie zamkniętym i zestawy laryngoskopowe

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków

dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary).
- Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu
- PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kryterji tal-ghoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ghoti: 100

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 addizzjonali dwar il-proċedura tal-akkwist:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0006

Titlu: Część 6. Zestaw do krwawego pomiaru ciśnienia

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2. Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. **Kriterji tal-ġħoti**

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0007

Titlu: Część 7. Igły do biopsji

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ġħoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0008

Titlu: Część 8. Wyroby do podawania kontrastów- wkłady do strzykawek

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 14 860,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiaġy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży

przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są

niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych

środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie

Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7

kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY

części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym

zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z

2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne –

dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje

zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z

SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność

zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym

przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: -

aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów -

oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu •

PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach

określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako

jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe

informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty
najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a
następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z
dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ġħoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. **Lott: LOT-0009**

Titlu: Część 9. Wyroby do podawania kontrastów-strzykawki wysokociśnieniowe

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. **Għan**

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. **Post tal-prestazzjoni**

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. **Tul ta' żmien stmat**

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. **Tiġdid**

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. **Valur**

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiaġġu nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ġħoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0010

Titlu: Część 10. Staplery liniowe i okrężne

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: II-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiaġy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġhoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ġhoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0011

Titlu: Część 11. Łaty naczyniowe naturalne

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur smtat mingħajr VAT: 103 839,84 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiaġġy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży

przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2.
- Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary).
- Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu
- PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju għall-ġħoti: 100

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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0012

Titlu: Część 12. Porty naczyniowe, igły do portów

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 36 687,60 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċcego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċcego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċcego 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:
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0013

Titlu: Część 13. Aplikatory do wielokrotnego pobierania (spike)

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċącego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċącego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċącego 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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0014

Titlu: Część 14. Przewody do pomp

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċącego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċącego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċącego 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:
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIK BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIK BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0015

Titlu: Część 15. Obłożenia operacyjne urologiczne

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informację o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċącego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċącego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punkcjaci w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċącego 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:

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0016

Titlu: Część 16. Zamknięty system do pobierania krwi

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 0,00 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċącego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċącego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punkcjaci w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċącego 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:
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

5.1. Lott: LOT-0017

Titlu: Część 17. Akcesoria do chirurgii endoskopowej kręgosłupa

Deskrizzjoni: Szczegółowy opis ww. przedmiotu zamówienia zawierający informacje o asortymencie, ilościach i jego wymogach został określony w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ w danej części zamówienia. Do wszystkich części wymagane jest złożenie: 1. Katalogi produktów i/lub karty techniczne 2. Oświadczenia o wyrobie medycznym (jeżeli dotyczy) lub o produkcie leczniczym (jeżeli dotyczy) 3. Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu 4. PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiającego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykietach)

5.1.1. Għan

Natura tal-kuntratt: Provvisti

Klassifikazzjoni prinċipali (cpv): 33141000 Konsumabbli medikali mhux kimiċi li jintużaw darba biss u konsumabbli ħematoloġikali

Għażliet:

Deskrizzjoni tal-għażliet: Zamawiający nie wymaga wznowień/opcji

5.1.2. Post tal-prestazzjoni

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: IL-Polonja

5.1.3. Tul ta' żmien stmat

Tul ta' żmien: 24 Xhur

5.1.4. Tiġdid

Numru massimu ta' tiġdid: 0

5.1.5. Valur

Valur stmat mingħajr VAT: 376 555,67 PLN

5.1.6. Informazzjoni ġenerali

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

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

Informazzjoni addizzjonali: 1. Zamawiajċy nie określa warunków udziału w postępowaniu. 2.

Przedmiotowe środki dowodowe: Zamawiajċy żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, a wykonawca składa je wraz z ofertą. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiajċy wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiajċy przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych. Zamawiajċy wymaga złożenia wraz z ofertą: • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany produkt jest wyrobem medycznym w myśl ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022, poz. 974 ze zm.). NIE DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Oświadczenie Wykonawcy, że zaoferowany jest produktem leczniczym zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 6 września 2001 roku - Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686). DOTYCZY części 1, poz. 1-2. • Katalogi produktów i/lub karty techniczne – dokumenty muszą zawierać numery katalogowe zaoferowanych produktów. Informacje zawarte w dokumentach muszą potwierdzać spełnianie przez zaoferowany wyrób wymagań z SWZ (np. rozmiary). • Do części nr 6, 8, 14, 17 - Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego produktu ze wskazanym w Załączniku nr 2 do SWZ urządzeniem posiadanym przez Zamawiajċącego. Należy złożyć przynajmniej jeden z poniższych dokumentów: - aktualna instrukcja obsługi urządzenia zawierająca wykaz kompatybilnych produktów - oświadczenie producenta urządzenia - oświadczenie producenta zaoferowanego wyrobu • PRÓBKİ – dla Części wskazanych przez Zamawiajċącego (nr 4, 7, 13, 15) w ilościach określonych w załączniku nr 2 do SWZ (próbki produktów wymaganych w dostawach jako jałowe nie muszą spełniać wymogu jałowości ale muszą mieć zachowane wszelkie pozostałe informacje wymagane na etykiecie).

5.1.10. Kriterji tal-ġħoti

Kriterju:

Tip: Prezz

Isem: Cena

Deskrizzjoni: Punktacja w kryterium cena zostanie przydzielona wg wzoru: Wartość oferty najniższej podzielonej przez wartość oferty badanej, następnie pomnożona przez 100, a następnie pomnożona przez 1, co równa się wartość punktowa dla badanej oferty, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

Numru tal-kriterju ġħall-ġħoti: 100

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 zamawiajċącego 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:
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Organizzazzjoni li tipprovdi aċċess offline għad-dokumenti tal-akkwist: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

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

6. Riżultati

Valur ta' kull kuntratt mogħti f'dan l-avviż: 909 001,50 PLN

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0001

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: SCHULKE POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 1: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0001

Valur tal-offerta: 28 613,50 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 1: DZP.260.17.1.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 18/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0002

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: ZARYS International sp. z o.o.

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 2: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0002

Valur tal-offerta: 20 294,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 2: DZP.260.17.2.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 17/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 18/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0003

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Skamex Spółka Akcyjna

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 3: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0003

Valur tal-offerta: 73 200,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 3: DZP.260.17.3.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 19/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0004

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: SUMI spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k.

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 4: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0004

Valur tal-offerta: 38 060,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 4: DZP.260.17.4.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 18/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 1

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0005

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Medicavera Sp. z o.o. Dahlhausen Group

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 5: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0005

Valur tal-offerta: 38 260,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 5: DZP.260.17.5.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 17/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciċipazzjoni: 1

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0006

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieha

Rebbieh:

Isem ufficjali: Billmed Sp. z.oo.

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 6: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0006

Valur tal-offerta: 25 160,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 6: DZP.260.17.6.2026.JŚ

Data li fiha ntgħazel ir-rebbieh: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 17/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 3

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 3

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0007

Status tas-selezzjoni tar-rebbieh: Intgħazel minn tal-inqas rebbieh wiehed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieha

Rebbieh:

Isem ufficjali: Advance Europe Sp. z o.o. Biuro Techniczno-Handlowe

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 7: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0007

Valur tal-offerta: 112 720,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 7: DZP.260.17.7.2026.JŚ

Data li fiha ntgħazel ir-rebbieh: 18/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 19/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0008

Status tas-selezzjoni tar-rebbieh: Intgħazel minn tal-inqas rebbieh wiehed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: POLCORE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 8: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0008

Valur tal-offerta: 7 944,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 8: DZP260.17.13.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 25/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 10/09/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 5

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 3

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0009

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Agencja Naukowo-Techniczna Symico Sp. z o.o.

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 9: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0009

Valur tal-offerta: 23 480,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 9: DZP.260.17.8.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 19/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 4

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteciġazzjoni: 3

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0010

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieha

Rebbieh:

Isem uffiċjali: SURG-TECH LEKI i KUCHARSKI SPÓŁKA KOMANDYTOWA

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 10: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0010

Valur tal-offerta: 43 830,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 10: DZP.260.17.9.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieh: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 17/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0011

Status tas-selezzjoni tar-rebbieh: Ma ntgħażel l-ebda rebbieh u l-kompetizzjoni ngħalqet.

Ir-raġuni għaliex ma ntgħażilx rebbieh: Ma waslet l-ebda offerta jew talba għall-partecipazzjoni u ma wasal l-ebda proġett

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0012

Status tas-selezzjoni tar-rebbieh: Ma ntgħażel l-ebda rebbieh u l-kompetizzjoni ngħalqet.

Ir-raġuni għaliex ma ntgħażilx rebbieh: L-offerti, it-talbiet għall-partecipazzjoni jew il-proġetti kollha ġew irtirati jew instab li kienu inammissibbli

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 3

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 2

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0013

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Aesculap Chifa Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 13: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0013

Valur tal-offerta: 54 400,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 13: DZP.260.17.10.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 19/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0014

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Aesculap Chifa Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 14: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0014

Valur tal-offerta: 64 922,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 14: DZP.260.17.10.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 19/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0015

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: Lohmann & Rauscher Polska Sp. z o.o.

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 15: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0015

Valur tal-offerta: 123 060,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 15: DZP.260.17.11.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 18/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0016

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Intgħażel minn tal-inqas rebbieħ wieħed.

6.1.2. Informazzjoni dwar ir-rebbieħa

Rebbieħ:

Isem uffiċjali: SARSTEDT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Offerta:

Identifikatur tal-offerta: Część 16: Najkorzystniejsza oferta

Identifikatur tal-lott jew tal-grupp ta' lottijiet: LOT-0016

Valur tal-offerta: 255 058,00 PLN

Sottokuntrattar: Le

Informazzjoni dwar il-kuntratt:

Identifikatur tal-kuntratt: Cz. 16: DZP.260.17.12.2026.JŚ

Data li fiha ntgħażel ir-rebbieħ: 06/08/2026

Data tal-konklużjoni tal-kuntratt: 25/08/2026

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-partecipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 1

6.1. ID tal-lott tar-riżultati: LOT-0017

Status tas-selezzjoni tar-rebbieħ: Ma ntgħażel l-ebda rebbieħ u l-kompetizzjoni ngħalqet. Ir-raġuni għaliex ma ntgħażilx rebbieħ: L-offerti, it-talbiet għall-parteeċipazzjoni jew il-proġetti kollha ġew irtirati jew instab li kienu inammissibbli

6.1.4. Informazzjoni statistika

Offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni:

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti rreġistrati f'pajjiżi oħra taż-Żona Ekonomika Ewropea għajr il-pajjiż tax-xerrej

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 0

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti ppreżentati b'mod elettroniku

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 1

Tip ta' sottomissjonijiet riċevuti: Offerti minn offerenti mikro, żgħar jew medji

Numru ta' offerti jew talbiet riċevuti għall-parteeċipazzjoni: 0

8. Organizzazzjonijiet

8.1. ORG-0001

Isem uffiċjali: Krajowa Izba Odwoławcza

Numru tar-reġistrazzjoni: 5262239325

Indirizz 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

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Organizzazzjoni tar-rieżami

Organizzazzjoni li tipprovdi iktar informazzjoni dwar proċeduri tar-rieżami

8.1. ORG-0002

Isem uffiċjali: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

Numru tar-reġistrazzjoni: 7811617330

Indirizz postali: ul. Dojazd 34

Belt: Poznań

Kodiċi postali: 60-631

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

Email: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Telefown: 618464770

Profil tax-xerrej: https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalmsw_poznan

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

8.1. **ORG-0003**

Isem uffiċjali: SCHULKE POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh kbir
Numru tar-reġistrazzjoni: 5270010985
Indirizz postali: Al. Jerozolimskie 132
Belt: Warszawa
Kodiċi postali: 02-305
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0001

8.1. **ORG-0004**

Isem uffiċjali: ZARYS International sp. z o.o.
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh kbir
Numru tar-reġistrazzjoni: PL6481997718
Indirizz postali: Ziemska 44
Belt: Zabrze
Kodiċi postali: 41-803
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Gliwicki (PL229)
Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0002

8.1. **ORG-0005**

Isem uffiċjali: Skamex Spółka Akcyjna
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh kbir
Numru tar-reġistrazzjoni: 5542980836
Indirizz postali: ul. dr. Stefana Kopcińskiego 62D
Belt: Łódź
Kodiċi postali: 90-032
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Łódź (PL711)
Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0003

8.1. **ORG-0006**

Isem uffiċjali: SUMI spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k.
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh medju
Numru tar-reġistrazzjoni: PL1130029764
Indirizz postali: Drobiarska 35
Belt: Sulejówek
Kodiċi postali: 05-070
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Warszawski wschodni (PL912)
Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0004

8.1. **ORG-0007**

Isem uffiċjali: Medicavera Sp. z o.o. Dahlhausen Group
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh żgħir
Numru tar-reġistrazzjoni: PL8522606088
Indirizz postali: Majowa 2
Belt: Szczecin
Kodiċi postali: 71-374
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Szczecin (PL424)
Pajjiż: Il-Polonja
Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:
Offerent
Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0005

8.1. **ORG-0008**

Isem uffiċjali: Billmed Sp. z.oo.
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh żgħir
Numru tar-reġistrazzjoni: PL1130007544
Indirizz postali: Krypska 24/1
Belt: Warszawa
Kodiċi postali: 04-082
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Pajjiż: Il-Polonja
Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:
Offerent
Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0006

8.1. **ORG-0009**

Isem uffiċjali: Advance Europe Sp. z o.o. Biuro Techniczno-Handlowe
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh żgħir
Numru tar-reġistrazzjoni: PL5210080350
Indirizz postali: Fasolowa 31a
Belt: Warszawa
Kodiċi postali: 02-482
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Pajjiż: Il-Polonja
Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:
Offerent
Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0007

8.1. **ORG-0010**

Isem uffiċjali: POLCORE SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh mikro
Numru tar-reġistrazzjoni: 9592039465
Indirizz postali: ul. Batalionów Chłopskich 59B
Belt: Kielce
Kodiċi postali: 25-671
Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Kielecki (PL721)
Pajjiż: Il-Polonja
Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:
Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0008

8.1. ORG-0011

Isem ufficjali: Agencja Naukowo-Techniczna Symico Sp. z o.o.

Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh zgħir

Numru tar-registrazzjoni: PL9120003224

Indirizz postali: Gwiaździsta 66, lok. 22.B.06

Belt: Wrocław

Kodiċi postali: 53-413

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0009

8.1. ORG-0012

Isem ufficjali: SURG-TECH LEKI i KUCHARSKI SPÓŁKA KOMANDYTOWA

Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh mikro

Numru tar-registrazzjoni: PL7822424592

Indirizz postali: SZAFIROWA, 1

Belt: JASIN

Kodiċi postali: 62-020

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Poznański (PL418)

Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0010

8.1. ORG-0013

Isem ufficjali: Aesculap Chifa Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh kbir

Numru tar-registrazzjoni: PL7880008829

Indirizz postali: Tysiąclecia 14

Belt: Nowy Tomyśl

Kodiċi postali: 64-300

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Leszczyński (PL417)

Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0013, LOT-0014

8.1. ORG-0015

Isem ufficjali: Lohmann & Rauscher Polska Sp. z o.o.

Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh kbir

Numru tar-registrazzjoni: PL5252517202

Indirizz postali: Żeromskiego 17A

Belt: Pabianice

Kodiċi postali: 95-200

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Łódzki (PL712)

Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0015

8.1. ORG-0016

Isem ufficjali: SARSTEDT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Daqs tal-operatur ekonomiku: Rebbieh žghir

Numru tar-registrazzjoni: PL7870001085

Iindirizz postali: Grzybowska 87

Belt: Warszawa

Kodiċi postali: 00-844 Warszawa

Sottodivizjoni tal-pajjiż (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Pajjiż: Il-Polonja

Rwoli ta' din l-organizzazzjoni:

Offerent

Rebbieh ta' dawn il-lottijiet: LOT-0016

Informazzjoni dwar l-avviż

Identifikatur/verżjoni tal-avviż: 777ba4a4-ea08-4e5f-b37e-2b26213d8369 - 01

Tip ta' formola: Riżultat

Tip ta' avviż: Avviż tal-għoti tal-kuntratt jew tal-konċessjoni – reġim standard

Sottotip tal-avviż: 29

Data ta' meta ntbagħat l-avviż: 14/09/2026 05:43:36 (UTC+00:00) Ħin tal-Ewropa tal-Punent, GMT

Lingwi li bihom dan l-avviż huwa disponibbli ufficjalment: Pollakk

Numru tal-pubblikazzjoni tal-avviż: 632978-2026

Numru tal-ħarġa tal-ĠU S: 178/2026

Data tal-pubblikazzjoni: 15/09/2026