

382822-2026 - Procedură concurențială

Polonia – Reactivi de laborator – Dostawa odczynników niezbędnych do prowadzenia diagnostyki mikrobiologicznej na potrzeby Szpitala Wielospecjalistycznego im dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

OJ S 106/2026 04/06/2026

**Anunț de participare sau de concesionare - regim standard - Anunț de schimbare
Produce**

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

E-mail: zam.pub@szpitalino.pl

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

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

Descriere: 1. Przedmiot zamówienia stanowi dostawę odczynników niezbędnych do prowadzenia diagnostyki mikrobiologicznej na potrzeby Szpitala wielospecjalistycznego w Inowrocławiu na okres 36 miesięcy od dnia podpisania umowy. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi Załącznik Nr 2 do SWZ (Pakiety od Nr 1 do Nr 10). 3. W postępowaniu powyżej progów unijnych prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, w którym zamawiający zastosował przyspieszony termin składania ofert (art. 138 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp – pilna potrzeba), zasady zadawania pytań i udzielania wyjaśnień do SWZ ulegają skróceniu 4. Czas trwania realizacji zamówienia określony na 36 miesięcy może ulec przedłużeniu przez Zamawiającego w przypadku, gdy Zamawiający nie wykorzystał ilości asortymentu określonego przedmiotem umowy. 5. Ilości podane w Załączniku Nr 2 stanowią szacunkowe zużycie roczne i mogą ulec zmniejszeniu do 20% niewykorzystanej ilości , nie stanowiąc zobowiązania Zamawiającego do jej pełnej realizacji , ani też podstawy do dochodzenia przez Wykonawcę roszczeń odszkodowawczych z tytułu niewykorzystania maksymalnej wartości zamówienia. 6. Nie wyłączając zastosowania postanowienia ust. 4, Kupujący zastrzega sobie prawo do zmiany zarówno pomiędzy pozycjami w danym pakiecie jak i asortymentem pomiędzy pakietami w granicach do 50% w stosunku do ilości określonej w załączniku nr 2 przy zachowaniu określonych w tym załączniku cen. Zmiany nie mogą spowodować zwiększenia ogólnej wartości umowy. Powyższe okoliczności nie wymagają zawarcia aneksu do umowy i dokonywane będą w zamówieniach o których mowa w § 2 ust. 1 7. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych a. Oferowane produkty muszą posiadać wymagane świadectwa dopuszczenia do stosowania w publicznej służbie zdrowia. b. Ilości podane w Załączniku nr 2 stanowią szacunkowe zużycie na okres 36 miesięcy i mogą ulec zmniejszeniu do 20% niewykorzystanej ilości, nie stanowiąc zobowiązania Zamawiającego do jej pełnej realizacji, ani też podstawy do dochodzenia przez Wykonawcy roszczeń odszkodowawczych z tytułu niewykorzystania maksymalnej wartości zamówienia. 8. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych we wzorze umowy stanowiących Załączniki nr 5 do SWZ. 9. Wspólny

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

Identifikatorul procedurii: 2aa85eae-c22b-4e66-918d-9be14dcdb400

Tip de procedură: Deschisă

Procedura este accelerată: da

Justificarea procedurii accelerate: (art. 138 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp – pilna potrzeba),

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

2.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: 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

Temei juridic:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Numărul maxim de loturi pentru care un ofertant poate depune oferte: 10

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 10

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Document de achiziție

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: Pakiet Nr 1

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: Pakiet Nr 2

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produce

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

Descrierea garanției financiare: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: Pakiet Nr 3

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produce

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

Informații suplimentare: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

Descriere: Punktația în criterium cena va fi calculată după formula: $\text{Punctaj} = \frac{\text{Valoarea cea mai mică}}{\text{Valoarea ofertei}} \times 100$, așadar valoarea cea mai mică este valoarea de referință, iar valoarea ofertei este valoarea ofertei care este evaluată. Valoarea de referință este valoarea cea mai mică dintre toate ofertele.

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: Pakiet Nr 4

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produce

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale**Participare rezervată:**

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorii a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: Pakiet Nr 5

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Prognose

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: Pakiet Nr 6

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: Pakiet Nr 7

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Prognose

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

Descrierea garanției financiare: 1) Wykonawca przystępujący do postępowania jest zobowiązany, przed upływem terminu składania ofert, wnieść wadium w kwocie: 5 800.00 zł

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Spital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: Pakiet Nr 8

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produce

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

Informații suplimentare: Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe: 1) oświadczenie o terminie ważności odczynników (Sprzedający gwarantuje, że w dniu dostawy do Zamawiającego ich termin ważności nie będzie krótszy niż 2/3 terminu określonego przez producenta). 2) Oświadczenie o posiadaniu deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystawionego przez jednostkę notyfikowaną (jeżeli wymaga tego klasa urządzenia wg MDD 93/42/EWG, AIMD 90/385/EEC lub IVD 98/79/EC), oraz kopię zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych

Page 27/37

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: Pakiet Nr 9

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produce

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale**Participare rezervată:**

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorii a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: Pakiet Nr 10

Descriere: Zgodnie z Załącznikiem Nr 2 do SWZ

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: brak

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 36 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): da

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

postępowaniem, oraz ww. dokumentów. Oferta wykonawcy, którego produkt nie spełnia wymagań zawartych w SWZ, zostanie odrzucona na mocy art. 226 ust.1 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych śr. dowodowych za wyjątkiem próbek.

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Document de achiziție

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Cena

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

Categorie a criteriului de atribuire greutate: Ponderare (procentaj, valoare exactă)

Număr legat de criteriul de atribuire: 100

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: polonă

Catalog electronic: Autorizată

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

wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy Pzp. 7) Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy Pzp. 8) Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy Pzp.

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 10/06/2026 10:00:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 90 Zile

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 10/06/2026 10:05:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

Informații suplimentare: Termin związania ofertą określony datą: 2026-09-07

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Autorizată

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: da

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Niciun acord-cadru

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: 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.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Krajowa Izba Odwoławcza

Organizația care primește cererile de participare: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

Organizația care prelucrează ofertele: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błażka w Inowrocławiu

8. Organizații

8.1. ORG-0001

Denumire oficială: Krajowa Izba Odwoławcza

Număr de înregistrare: 5262239325

Adresă poștală: ul. Postępu 17a

Localitate: Warszawa

Cod poștal: 02-676

Subdiviziunea țării (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Țara: Polonia

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: 224587840

Adresa de internet: <https://www.gov.pl/web/uzp/krajowa-izba-odwolawcza>

Rolurile acestei organizații:

Organizația responsabilă cu căile de atac

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac

8.1. ORG-0002

Denumire oficială: Szpital Wielospecjalistyczny im. dr. Ludwika Błazka w Inowrocławiu

Număr de înregistrare: 5562239217

Adresă poștală: Poznańska 97

Localitate: Inowrocław

Cod poștal: 88-100

Subdiviziunea țării (NUTS): Inowrocławski (PL617)

Țara: Polonia

E-mail: zam.pub@szpitalino.pl

Telefon: 526545587

Adresa de internet: <https://nowa.szpitalino.pl/>

Punctul final de schimb de informații (URL): https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Profilul achizitorului: https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_inowroclaw

Rolurile acestei organizații:

Cumpărător

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții

Organizația care oferă acces offline la documentele achiziției

Organizația care primește cererile de participare

Organizația care prelucrează ofertele

10. Modificare

Versiunea anunțului anterior care urmează să fie modificată

:

341772-2026

Principalul motiv al modificării

:

Informații actualizate

Descriere

:

Termin składani i otwarcia ofert

Informații privind anunțul

Identificatorul/versiunea anunțului: 8a448942-344e-4c1e-b3ec-02da2bd15ee3 - 01

Tip de formular: Procedură concurențială

Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Subtipul anunțului: 16

Data notificării expedierii: 03/06/2026 08:30:44 (UTC+00:00) ora Europei Occidentale, GMT

Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: polonă

Numărul de publicare al anunțului: 382822-2026

Numărul ediției JO S: 106/2026

Data publicării: 04/06/2026