

452065-2026 - Procedură concurențială

Polonia – Produse farmaceutice – Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

OJ S 124/2026 01/07/2026

Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Produse

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

E-mail: a.bernacka@szpitalodrodzenie.pl

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych

Descriere: Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ (kalkulacja cenowa oferty). Postępowanie składa się z 24 pakietów.

Identifikatorul procedurii: 62250011-df7f-4d21-942c-910492e38fc1

Tip de procedură: Deschisă

Procedura este accelerată: nu

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

2.1.2. Locul de executare

Adresă poștală: ul. Gładkie 1

Localitate: Zakopane

Cod poștal: 34-500

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy pzp tj. Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych 1) w art. 108 ust.1 pzp; 2) w art. 109 ust.1 pkt 4 pzp; 3) 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 (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 507), 4) art. 5k rozporządzenia Rady(UE) 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków

ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie(Dz.Urz. UE.L Nr 229,str. 1)w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. 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,str. 1). w tym w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2025/2033). 2. Każdy Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę obejmującą jeden lub więcej pakietów. 3. Oferta musi być sporządzona przez wykonawcę ściśle według postanowień SWZ. Do oferty wykonawca musi dołączyć komplet dokumentów i oświadczeń oraz wszelkich informacji wymaganych postanowieniami SWZ. Oferta wraz z załącznikami winna być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w postaci elektronicznej za pośrednictwem Platformy dostępnej pod adresem <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl> 3.1 Ofertę należy sporządzić na Formularzu Ofertowym – zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ i dołączyć kalkulację cenową do oferty stanowiącą jej integralną część – zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ. 3. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć: 3.1 dokumenty przedmiotowe określone w Rozdziale V pkt. 1.1 SWZ. 3.2 Pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik; 3.3 Pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia o których mowa w Rozdziale XIII SWZ. 3.4 Oświadczenie konsorcjum/ spółki cywilnej z którego wynika, które usługi wykonają poszczególni wykonawcy - w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – wg. wzoru załącznik nr 4 do SWZ; 3.5 oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. oraz oświadczenie o niepodleganiu wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - wg. wzoru załącznik nr 5 do SWZ. 3.6 oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w Rozdziale XII pkt. 1 i Rozdziale XIII pkt. 3 SWZ. Oświadczenie JEDZ (ESPD) Wykonawca składa w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia zwanego dalej„JEDZ”, stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji(EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia(Dz. Urz. UE L 3 z 06.01.2016, s.16). Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, spełnienie warunków udziału w postępowaniu, odpowiednio na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe. Wykonawca wypełnia JEDZ, tworząc dokument elektroniczny. Sposób wypełnienia JEDZ określony w SWZ 4. Ofertę oraz oświadczenia i dokumenty składane z ofertą, sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (wszystkie dokumenty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym). 5.PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE składane na wezwanie Zamawiającego: 5.1 w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu: 1) Oświadczenie wykonawcy w zakresie art. 108 ust.1 pkt 5 pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej(wg wzoru zał.nr 5 do SWZ) 2) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej,w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 p.z.p.,sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji; 3) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu,o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art.108 ust. 1 pkt 3-6 pzp(wg wzoru zał. nr 6 do SWZ); 4) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 p.z.p. sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej: zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 3) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem. Zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 4) powyżej, składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 pzp wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. 3) i 4), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w pkt. 3) i 4).

5.2 Na potwierdzenie spełnienia warunków udziału w postępowaniu - dotyczących kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej: 1) - zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612) lub równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ kraju macierzystego wykonawcy. sytuacji ekonomicznej lub finansowej - informacji banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającej wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową wykonawcy w wys. min. 400.000, 00 zł, w okresie nie wcześniejszym niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert – dot. pak.nr 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.

6. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

6.1 Wykonawcy występujący wspólnie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Sposób składania przez w/w wykonawców oferty szczegółowo opisany w rozdziale XIII SWZ.

7. Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: Zamawiający, określa niezbędne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające pracę na Platformie Zakupowej - szczegółowo określone w pkt. XIV SWZ.

8. Zgodnie z art. 13 RODO informujemy uprzejmie, iż Państwa dane osobowe są przetwarzane na podstawie obowiązujących przepisów przez Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc „Odrodzenie” im. Klary Jelskiej w Zakopanem, ul. Gładkie 1, 34-500 Zakopane, wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000007565, wpisany przez Wojewodę Małopolskiego do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą pod numerem

000000006064, posiadający numer NIP 736-14-54-134, REGON 000295171, który jest „Administratorem” danych (tel.: 18 20 016 26, Inspektor Ochrony Danych Osobowych: iod@szpitalodrodzenie.pl). Szczegółowe informacje w pkt.XXV SWZ.

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: 24

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 24

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Anunț

Active administrate de lichidator: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp , należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice: dotyczy art. 108 ust.1 pkt.6 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe:Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Activitățile economice sunt suspendate: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Situații similare, în temeiul legislației naționale, cum ar fi falimentul: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Corupție: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe:Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Frauda: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ)podmiotowe środki dowodowe:Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Încălcarea obligațiilor stabilite în temeiul unor motive de excludere pur naționale: dotyczy art. 108 ust.1 pkt.1, art.108 ust.1 pkt.4 ustawy pzp, podstawy wykluczenia wskazanych art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 – o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j.Dz. U. z 2024 r. poz. 507); 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) w tym w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady UE 2025/2033), należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) i do oferty oświadczenie wg wzoru zał. 3 do SWZ, podmiotowe środki dowodowe:Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp, informacja z KRK.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației muncii: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 lit.h i pkt.2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Încălcarea obligației de plată a contribuțiilor la asigurările sociale: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Încălcarea obligației de plată a impozitelor: dotyczy art.108 ust.1 pkt.3 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 pzp

Insolvență: należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Motive referitoare la condamnările penale: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței: dotyczy art.108 ust. 1 pkt.5 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) podmiotowe środki dowodowe: oświadczenie dot. grupy kapitałowej wg wzoru zał.4 do SWZ

Munca copiilor și alte forme de trafic de persoane: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Combaterea spălării banilor sau a finanțării terorismului: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Participarea la o organizație criminală: dotyczy art.108 ust.1 pkt.1 i 2 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Concordat: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

Faliment: dotyczy art.109 ust.1 pkt.4 ustawy pzp należy złożyć oświadczenie Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) podmiotowe środki dowodowe: Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 1

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 1 składa się z 252 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 1 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot

dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli

wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

Criteriu: Alte cerințe economice sau financiare

Descrierea criteriului de selecție: W zakresie pakietu nr 1 Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada środki finansowe lub zdolność kredytową w wysokości min. 400 000,00 zł. Jeżeli z uzasadnionej przyczyny Wykonawca nie może złożyć ww. dokumentu może złożyć inne podmiotowe środki dowodowe, które w wystarczający sposób potwierdzają spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku w rozdziale X pkt 1.2.3 SWZ.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego,

podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 2

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 2 składa się z 111 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 2 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 3

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 3 składa się z 29 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 3 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z

obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru

Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 4

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 4 składa się z 30 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 4 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; Cn – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; Cb – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 5

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 5 składa się z 37 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 5(kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z

obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 6

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 6 składa się z 20 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 6 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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
Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 7

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 7 składa się z 8 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 7 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 8

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 8 składa się z 21 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 8 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z

dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie

pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 9

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 9 składa się z 42 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 9 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 10

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 10 składa się z 1 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 10 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia

zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczane kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_{bx} 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku

Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0011

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 11

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 11 składa się z 4 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 11 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0012

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 12

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 12 składa się z 2 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 12 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0013

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 13

Descriere: I. 1. Predmetul cumpărării este succesivă livrare de produse medicale la Farmacia Spitalului Cumpărătorului, Spitalul Specializată de Boli ale Plămânilor „Odrödzenie” w Zakopanem. Pachet nr 13 este compus din 10 poziții. Descrierea detaliată a obiectului cumpărării se găsește în anexa nr 1 la SWZ Pachet nr 13 (calculul de preț al ofertei). 2. Obiectul livrării trebuie să fie admisibil pentru comerț și utilizare pe teritoriul RP în conformitate cu legislația în vigoare, în special: legea nr 6 din septembrie 2001. Drept farmaceutic (t. j. Dz.U. nr 2026 din 2026, poz. 612). 3. Obiectul cumpărării trebuie să fie furnizat în ambalajul producătorului. 4. Ambalajul exterior și interior trebuie să conțină minimum denumirea mărfii, nr serie, și data valabilității (dacă valabilitatea produsului nu este stabilită în mod specific, este necesară data producției). 5. Furnizorul trebuie să garanteze corespunzător termen lung de valabilitate al produselor (min. 6 luni). II. Informații despre documentele de probă aferente ofertei: 1. În scopul confirmării corespundenței ofertei cu cerințele Cumpărătorului, trebuie prezentat Declarația furnizorului, că dispune de toate actele de înregistrare la Urzdu de Registrare a Produselor Medicale admise pentru comerț pe teritoriul RP în conformitate cu legislația farmaceutică și, la fiecare cerere a Cumpărătorului, va prezenta copii autentice ale acestor documente.. Documentele de probă aferente Furnizorului sunt prezentate împreună cu oferta. 2. Dacă furnizorul nu prezintă documentele de probă aflate în pct.1 sau depune documentele de probă aferente sunt incomplete, Cumpărătorul, pe baza art. 107 alin.2 din pzp, poate solicita prezentarea sau completarea în termen stabilit.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33692500 Soluții injectabile

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Cumpărătorul prevede aplicarea dreptului de opțiune prin limitarea cantității cumpărării cu rezervația, că reducerea cantității comandate nu va depăși 30% în cadrul sumei totale stabilite în ofertă, corespunzător în cadrul pachetului. Realul domeniu de livrări este subordonat executării în cursul anului depinzând de necesitățile Cumpărătorului (legate de numărul de pacienți hospitalizați) și de disponibilitatea mijloacelor financiare, prin urmare poate diferi de cantitățile stabilite în descrierea obiectului cumpărării.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia

postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0014

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 14

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 14 składa się z 5 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 14 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33692500 Soluții injectabile

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego

asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Data începerii: 10/10/2026

Data de sfârșit a duratei: 09/10/2027

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0015

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 15

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 15 składa się z 14 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 15 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z

obowiązującymi przepisami , w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 15880000 Produse nutriționale speciale, 33692510 Lichide intravenoase

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z

dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie

pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0016

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 16

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 16 składa się z 11 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 16 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33692200 Produse pentru nutriție parenterală

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony

będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Data începerii: 19/09/2026

Data de sfârșit a duratei: 18/09/2027

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0017

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 17

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 17 składa się z 7 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 17 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum

nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 15880000 Produse nutriționale speciale

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na

prorowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0018

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 18

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 18 składa się z 1 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 18 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33692510 Lichide intravenoase

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0019

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 19

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 19 składa się z 5 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 19 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego

przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33181510 Fluid renal

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0020

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 20

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 20 składa się z 7 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 20 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33181510 Fluid renal

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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
Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0021

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 21

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 21 składa się z 10 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 21 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652100 Antineoplazice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0022

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 22

Descriere: I. 1. Predmetul cumpărării este succesivă livrare produselor medicinale la Farmacia Spitalului Cumpărătorului, Spitalul Specializată în Bolile Plămânilor „Odrödzenie” w Zakopanem. Pachet nr 22 este compus din 2 poziții. Descrierea detaliată a obiectului cumpărării se găsește în anexa nr 1 la SWZ Pachet nr 22 (calculul prețului ofertei). 2. Obiectul livrării trebuie să fie admisibil pentru comerț și utilizare pe teritoriul RP în conformitate cu legislația în vigoare, în special: legea nr 6 din septembrie 2001. Drept farmaceutic (t. j. Dz.U. nr 2026 din 2026, poz. 612). 3. Obiectul cumpărării trebuie să fie furnizat în ambalajul producătorului. 4. Ambalajul exterior și interior trebuie să conțină cel puțin denumirea produsului, numărul seriei, și data valabilității (dacă valabilitatea produsului nu este specificată în mod concret, este necesară și data fabricației). 5. Furnizorul trebuie să garanteze corespunzător termen lung de valabilitate al produselor (min. 6 luni). II. Informații despre mijloacele probante prezentate în ofertă: 1. În scopul confirmării corespundenței livrărilor oferite cu cerințele specificate de Cumpărătorul, trebuie prezentat Certificatul furnizorului, care confirmă deținerea tuturor înregistrărilor la Urzdu de Registrare a Produselor Medicinale admise pentru comerț pe teritoriul RP în conformitate cu legislația farmaceutică în vigoare, și că la fiecare cerere a cumpărătorului va prezenta copii autentice ale acestor documente.. Mijloacele probante ale Furnizorului sunt prezentate împreună cu oferta. 2. Dacă furnizorul nu prezintă mijloacele probante de care se vorbește în pct.1 sau depune mijloacele probante care sunt incomplete, cumpărătorul, în conformitate cu art. 107 alin.2 din Legea nr 29 din 2004, are dreptul să solicite prezentarea sau completarea în termenul stabilit.

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652100 Antineoplazice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Cumpărătorul prevede aplicarea dreptului de opțiune prin limitarea cantității cumpărării cu rezervația, că reducerea cantității comandate nu va depăși 30% în cadrul sumei totale determinate în ofertă, corespunzător în cadrul pachetului. Realul domeniu al livrării acordate pentru executare în cursul anului este dependent de necesitățile Cumpărătorului (legate de numărul de pacienți hospitalizați) și de disponibilitatea mijloacelor financiare, prin urmare poate diferi de cantitățile specificate în descrierea obiectului cumpărării.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țară: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia

postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0023

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 23

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 23 składa się z 2 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 23 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczone kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652100 Antineoplazice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego

asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1.

Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3.

Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

5.1. Lot: LOT-0024

Titlu: Sukcesywna dostawa produktów leczniczych - Pakiet nr 24

Descriere: I. 1. Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, Szpitala Specjalistycznego Chorób Płuc „Odrodzenie” w Zakopanem. Pakiet nr 24 składa się z 1 pozycji. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 do SWZ Pakiet nr 24 (kalkulacja cenowa oferty). 2. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium RP zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności: ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612). 3. Przedmiot zamówienia ma być dostarczany

w opakowaniu producenta. 4. Opakowanie zewnętrzne i wewnętrzne musi zawierać minimum nazwę towaru, nr serii, i datę ważności (jeżeli ważność produktu nie jest określona konkretną datą, wymaga się również datę produkcji). 5. Wykonawca musi zagwarantować odpowiednio długi okres ważności dostarczanych produktów (min. 6 miesięcy). II. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych składanych z ofertą: 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z określonymi przez Zamawiającego wymaganiami, należy przedstawić Oświadczenie wykonawcy, że dysponuje kompletem świadectw rejestracji Urzędu do Rejestracji Produktów Leczniczych dopuszczonych do obrotu na terytorium RP zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz, że na każde żądanie zamawiającego przedstawi poświadczony kserokopie tych dokumentów.. Przedmiotowe środki dowodowe Wykonawca składa wraz z ofertą. 2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych o których mowa w pkt.1 lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, zamawiający na podstawie art. 107 ust.2 pzp wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie .

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652100 Antineoplazice

Opțiuni:

Descrierea opțiunilor: Zamawiający przewiduje zastosowanie prawa opcji poprzez ograniczenie wielkości zamówienia z zastrzeżeniem, iż zmniejszenie ilości zamówionego asortymentu nie przekroczy 30% w zakresie łącznej kwoty określonej w ofercie, odpowiednio w danym pakiecie. Faktyczny zakres dostaw zlecony do wykonania w ciągu roku uzależniony będzie od potrzeb Zamawiającego (związanych z ilością hospitalizowanych pacjentów) oraz posiadanych środków finansowych, stąd też może różnić się od ilości określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

5.1.2. Locul de executare

Localitate: Zakopane

Subdiviziunea țării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Țara: Polonia

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

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

Această procedură de achiziții publice este adecvată și pentru întreprinderile mici și mijlocii (IMM-uri): da

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz.U. z 2026 r. poz. 612); Jeżeli wykonawca ma siedzibę w państwie członkowskim UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego, nie musi posiadać polskiego zezwolenia wydanego przez Głównego

Inspektora Farmaceutycznego (GIF). Musi natomiast posiadać: Równoważne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej (lub odpowiednio na wytwarzanie/import) wydane przez właściwy organ jego kraju macierzystego.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Descriere: wg wzoru $C = C_n / C_b \times 100 \times 100\%$ gdzie: C - wartość punktowa kryterium „cena”; C_n – najniższa cena ze wszystkich ważnych badanych ofert; C_b – cena badanej oferty

5.1.11. Documentele achiziției

Limbile în care documentele achiziției sunt disponibile oficial: polonă

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://szpitalodrodzenie.ezamawiajacy.pl>

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

Catalog electronic: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 04/08/2026 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: 04/08/2026 10:30:00 (UTC+02:00) ora Europei de Est, ora de vară a Europei Centrale

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: Informacje o terminach odwołania: 1. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy pzp czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy pzp; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy pzp, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 2. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 3. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. 4. Odwołanie wnosi się: 1) 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) w terminie 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1). 5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej. 6. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 4 i 5 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. 7. Szczegółowe regulacje dotyczące środków ochrony prawnej zawarte są w Dziale IX ustawy pzp.

8. Organizacji

8.1. ORG-0001

Denumire oficială: Szpital Specjalistyczny Chorób Płuc "Odrodzenie" im. Klary Jelskiej w Zakopanem

Număr de înregistrare: NIP 736-14-54-134 REGON 000295171

Adresă poştală: ul. Gładkie 1

Localitate: Zakopane

Cod poştal: 34-500

Subdiviziunea ţării (NUTS): Nowotarski (PL219)

Ţara: Polonia

Punct de contact: Zamówienia publiczne

E-mail: a.bernacka@szpitalodrodzenie.pl

Telefon: 182015045

Fax: 182014632

Adresa de internet: <https://www.szpitalodrodzenie.pl/>

Rolurile acestei organizaţii:

Cumpărător

8.1. ORG-0002

Denumire oficială: Krajowa Izba Odwoławcza

Număr de înregistrare: NIP: 526-22-39-325

Adresă poştală: ul. Postępu 17A

Localitate: Warszawa

Cod poştal: 06-676

Subdiviziunea ţării (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Ţara: Polonia

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: +48 224587801

Fax: +48 224587700

Adresa de internet: www.uzp.gov.pl

Rolurile acestei organizaţii:

Organizaţia responsabilă cu căile de atac

8.1. ORG-0000

Denumire oficială: Publications Office of the European Union

Număr de înregistrare: PUBL

Localitate: Luxembourg

Cod poștal: 2417
Subdiviziunea țării (NUTS): Luxembourg (LU000)
Țara: Luxemburg
E-mail: ted@publications.europa.eu
Telefon: +352 29291
Adresa de internet: <https://op.europa.eu>
Rolurile acestei organizații:
TED eSender

Informații privind anunțul

Identificatorul versiunea anunțului: 2c8102b5-74ac-421e-bb05-eaafe6b0ec60 - 01
Tip de formular: Procedură concurențială
Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesionare - regim standard
Subtipul anunțului: 16
Data notificării expedierii: 30/06/2026 10:16:30 (UTC+00:00) ora Europei Occidentale, GMT
Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: polonă
Numărul de publicare al anunțului: 452065-2026
Numărul ediției JO S: 124/2026
Data publicării: 01/07/2026