

460743-2026 - Konkurrencevilkår

Polen – Ultralydapparat – Zakup aparatu ultrasonograficznego (USG) dla Izby Przyjęć w ramach zadania „Budowa, przebudowa, rozbudowa, modernizacja oraz zakupy inwestycyjne w pozostałych jednostkach leczniczych, z wyłączeniem Wojewódzkich Podmiotów Leczniczych”
OJ S 127/2026 06/07/2026

Udbuds- eller koncessionsbekendtgørelse – standardordningen
Varer

1. Køber

1.1. Køber

Officielt navn: „Szpital Miejski w Rabce – Zdroju” Sp. z o.o.

E-mail: ewa.dudczak@szpitalrabka.pl

Køberens retlige status: Offentligretligt organ

Den ordregivende myndigheds aktivitet: Sundhed

2. Procedure

2.1. Procedure

Titel: Zakup aparatu ultrasonograficznego (USG) dla Izby Przyjęć w ramach zadania „Budowa, przebudowa, rozbudowa, modernizacja oraz zakupy inwestycyjne w pozostałych jednostkach leczniczych, z wyłączeniem Wojewódzkich Podmiotów Leczniczych”

Beskrivelse: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa aparatu ultrasonograficznego (USG) wraz z jego montażem, instalacją, kalibracją, integracją z istniejącą infrastrukturą Zamawiającego, uruchomieniem oraz przeprowadzeniem szkolenia personelu w zakresie obsługi urządzenia. Realizacja następuje w ramach postępowania pn. „Zakup aparatu ultrasonograficznego (USG) dla izby przyjęć”, prowadzonego w ramach zadania pn.: „Budowa, przebudowa, rozbudowa, modernizacja oraz zakupy inwestycyjne w pozostałych jednostkach leczniczych, z wyłączeniem Wojewódzkich Podmiotów Leczniczych”. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, obejmujący minimalne wymagania, parametry techniczne, funkcjonalne i użytkowe aparatu USG, zawarty jest w Załączniku nr 1 do SWZ. Opis ten należy interpretować łącznie z ewentualnymi zmianami SWZ wynikającymi z udzielonych wyjaśnień. 3. W ramach realizacji zamówienia Wykonawca zobowiązany jest w szczególności do: – dostawy fabrycznie nowego aparatu USG wraz z kompletnym wyposażeniem do siedziby Zamawiającego, na własny koszt i ryzyko, – wniesienia, montażu, instalacji oraz konfiguracji urządzenia w pomieszczeniu wskazanym przez Zamawiającego, – podłączenia aparatu do niezbędnych instalacji i systemów zapewniających jego prawidłowe funkcjonowanie, – uruchomienia urządzenia oraz wykonania wymaganych testów funkcjonalnych, kontroli i kalibracji zgodnie z wymaganiami producenta, – integracji aparatu z systemami informatycznymi Zamawiającego, – przeprowadzenia szkolenia personelu medycznego i technicznego w zakresie obsługi, eksploatacji oraz podstawowej konserwacji urządzenia, – przekazania instrukcji obsługi i dokumentacji w języku polskim, w tym dokumentacji technicznej, kart gwarancyjnych oraz wszelkich wymaganych przepisami prawa dokumentów (w szczególności deklaracji zgodności, certyfikatów oraz dokumentów dopuszczających wyrób medyczny do obrotu i używania), – przekazania urządzenia w stanie gotowym do użytkowania oraz potwierdzenia jego prawidłowego działania protokołem odbioru. 4. Dostarczony aparat USG wraz z wyposażeniem musi być fabrycznie nowy, nieużywany oraz dopuszczony do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z

obowiązującymi przepisami prawa. 5. Urządzenie musi spełniać wymagania określone w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR) oraz ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, w szczególności posiadać oznakowanie CE oraz deklarację zgodności. 6. Sprzęt musi spełniać wymagania środowiskowe wynikające z obowiązujących przepisów prawa, w szczególności dyrektywy RoHS oraz rozporządzenia REACH, w zakresie mającym zastosowanie do urządzeń tego typu. 7. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wszelkie wymagane dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu i używania, w tym aktualne deklaracje zgodności, certyfikaty oraz dokumenty wymagane przepisami prawa. 8. Na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest przedstawić wymagane dokumenty. Wszystkie urządzenia, materiały i wyposażenie muszą spełniać wymagania dla obiektów ochrony zdrowia. 9. Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie nie posiadało blokad serwisowych, które po upływie okresu gwarancji ograniczałyby możliwość wykonywania przeglądów, napraw lub modernizacji przez personel techniczny Zamawiającego lub niezależne podmioty serwisowe. 10. Dostawa aparatu USG nastąpi do siedziby Zamawiającego, tj. Szpitala Miejskiego w Rabce – Zdroju Sp. z o.o. zlokalizowanego przy ul. Słonecznej 3, 34 – 700 Rabka – Zdrój w miejscu i terminie przez niego wskazanym, na koszt i ryzyko Wykonawcy, w godzinach uzgodnionych z Zamawiającym. 11. Urządzenie zostanie przekazane protokołem odbioru po potwierdzeniu jego prawidłowego działania i kompletności dostawy. 12. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji zamówienia zgodnie z SWZ, obowiązującymi przepisami prawa, normami technicznymi oraz aktualnym stanem wiedzy technicznej, z zachowaniem należytej staranności. 13. Warunki realizacji zamówienia, w tym gwarancja, serwis oraz wynagrodzenie Wykonawcy, określone są w projektowanych postanowieniach umownych stanowiących Załącznik nr 7 do SWZ. 14. Wykonawca zobowiązany jest do uzyskania wszelkich niezbędnych decyzji, opinii, certyfikatów i innych dokumentów wymaganych do prawidłowego użytkowania przedmiotu zamówienia. 15. Wymagany minimalny okres gwarancji na aparat ultrasonograficzny wynosi 36 miesięcy. W przypadku gdy producent udziela dłuższego okresu gwarancji na przedmiot zamówienia, obowiązuje okres gwarancji określony przez producenta. Okres gwarancji liczony jest od dnia podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń.

Identyfikator for proceduren: 24a1bee1-3a8e-4988-b156-59a4b003d6d4

Intern ID: 26.1.13.2026

Udbudsprocedure: Offentligt udbud

Proceduren er en hasteprocedure: nej

Hovedpunkterne i proceduren: 1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. 2026 poz. 793, z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, oraz zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SWZ”. 2. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia stosuje się przepisy powołanej ustawy Pzp oraz aktów wykonawczych wydanych na jej podstawie, a w sprawach nieuregulowanych przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (t.j. Dz.U. 2025 poz. 1071, z późn. zm.). 3. W niniejszym postępowaniu zostanie zastosowana procedura, o której umowa w art. 139 ustawy Pzp. Zamawiający na podstawie art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełnienia warunków udziału w postępowaniu. 4. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej, wskazano w rozdziale 3 SWZ. 5. Zasada oceny rozwiązań równoważnych została określona w rozdziale 5 SWZ. Wszelkie wskazania w dokumentacji postępowania, w

tym w SWZ, załącznikach do SWZ, opisie przedmiotu zamówienia, odnoszące się w szczególności do znaków towarowych, nazw producentów, typów, modeli, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnych procesów technologicznych, norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych lub systemów referencji technicznych etc. – mają charakter wyłącznie przykładowy i służą określeniu minimalnych wymagań jakościowych, funkcjonalnych i technicznych. Każde takie wskazanie należy interpretować jako opatrzone sformułowaniem „lub równoważne”, nawet jeżeli wyrażenie to nie zostało użyte wprost. Brak literalnego dopisku „lub równoważne” przy danym wskazaniu nie oznacza ograniczenia konkurencji ani preferowania konkretnego producenta lub dostawcy i nie może być interpretowany jako zawężenie opisu przedmiotu zamówienia.

6. Podstawy wykluczenia zostały szczegółowo opisane w rozdziale 11 SWZ.

1) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z udziału w postępowaniu w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

2) Stosownie do treści art. 109 ust. 1 ustawy Pzp, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, Zamawiający wykluczy z postępowania Wykonawcę w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury (art. 109 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp);

3. Zamawiający wykluczy wykonawcę w przypadku zaistnienia okoliczności przewidzianych postanowieniami:

1) 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. 2025 poz. 514, z późn. zm.) – zwanej dalej „Ustawą sankcyjną”;

2) 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 lipca 2014 r., str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniami zmieniającymi – zwanego dalej „Rozporządzeniem sankcyjnym”;

3) w przypadku, gdy na podwykonawcę, dostawcę lub podmiot, na którego zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych przypada ponad 10% wartości zamówienia, zamawiający dokonuje obligatoryjnej weryfikacji tego podmiotu w zakresie braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 5k rozporządzenia, cytowanego powyżej.

7. Informacja dla wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (np. Spółki cywilne /konsorcja) są zawarte w rozdziale 12 SWZ.

8. Przedmiotowe środki dowodowe składane wraz z ofertą zostały określone w rozdziale 14 SWZ. Wykaz podmiotowych środków dowodowych, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia określa rozdział 15 SWZ.

9. Informacje o sposobie komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów a także wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami zawiera rozdział 16 SWZ.

10. Opis sposobu przygotowania i składania ofert został określony w rozdziale 20 SWZ.

11. Opis sposobu obliczenia ceny został wskazany w rozdziale 22 SWZ.

23. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert wskazano w pkt. 23 SWZ.

24. Zgodnie z art. 257 ust. 1) ustawy Pzp Zamawiający przewiduje możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.

Szczegółowe informacje dotyczące zamówienia, w tym główne aspekty procedury znajdują się w Specyfikacji Warunków Zamówienia i załącznikach do niej, dostępnej pod adresem: <https://bip.malopolska.pl/szpitalrabka,m,470363,ogloszenia.html>

2.1.1. Formuł

Kontraktens hovedformål: Varer
Primær klassifikation (cpv): 33112200 Ultralydapparat
Supplerende klassifikation (cpv): 33100000 Medicinsk udstyr

2.1.2. Udførelsessted

Postadresse: ul. Słoneczna 3

By: Rabka - Zdrój

Postnummer: 34-700

Landsdel (NUTS): Nowotarski (PL219)

Land: Polen

Yderligere oplysninger: „Zakup aparatu ultrasonograficznego (USG) dla Izby Przyjęć” w ramach zadania „Budowa, przebudowa, rozbudowa, modernizacja oraz zakupy inwestycyjne w pozostałych jednostkach leczniczych, z wyłączeniem Wojewódzkich Podmiotów Leczniczych” Zamówienie jest realizowane przy udziale środków finansowych Województwa Małopolskiego, przyznanych na podstawie uchwały nr XXX/443/26 Sejmiku Województwa Małopolskiego z dnia 25 maja 2026 r. w sprawie udzielenia pomocy finansowej na dofinansowanie zadania pn. „Budowa, przebudowa, rozbudowa, modernizacja oraz zakupy inwestycyjne w pozostałych jednostkach leczniczych, z wyłączeniem Wojewódzkich Podmiotów Leczniczych”

2.1.4. Generelle oplysninger

Yderligere oplysninger: 1. Oświadczenia składane obligatoryjnie z ofertą: 1) Do oferty Wykonawca dołącza oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu, spełnianiu warunków udziału w postępowaniu na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), którego wzór stanowi załącznik nr 3 do SWZ. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa się w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. 2) W celu potwierdzenia braku dodatkowych podstaw do wykluczenia Wykonawca musi dołączyć do oferty oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu (w tym wykonawców składających ofertę wspólną dla każdego z nich osobno) dotyczące przesłanek wykluczenia na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j.: Dz.U. z 2025 r., poz. 514 ze zm.) – zwanej dalej „Ustawą sankcyjną” oraz 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 lipca 2014 r., str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniami zmieniającymi – zwanego dalej „Rozporządzeniem sankcyjnym”, zgodnie z treścią załącznika nr 4 do SWZ. 2. Dodatkowe oświadczenia składane obligatoryjnie wraz z ofertą: 1) W przypadku, gdy o zamówienie wspólnie ubiegają się Wykonawcy, każdy z nich składa oddzielnie: Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w ust. 1 pkt 1), oraz oświadczenie, o którym mowa w ust. 1 pkt 2) powyżej SWZ. Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) składa się w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. 3. Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę na wezwanie Zamawiającego – dotyczy wykonawcy najwyżej ocenionego w rankingu punktacji. 1) Zamawiający wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień złożenia, tj.: a) Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy Pzp oraz w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego – sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. b) Oświadczenia Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej

grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej, zgodnie z treścią załącznika nr 5 do SWZ. c) Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji d) Oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw do wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do SWZ. 4. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów o których mowa w Rozdziale 15 ust. 3 SWZ składa dokumenty, o których mowa w rozdziale 15 ust. 4–5 SWZ.

Retsgrundlag:

Direktiv 2014/24/EU

Dyrektywa 2014/24/UE - European Legislation Identifier - art.132 ustawy PZP - Dyrektywa

2014/24/UE - European Legislation Identifier - art.132 ustawy PZP

Art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych

2.1.6. Udelukkelsesgrunde

Kilder til grundlag for udelukkelse: Bekendtgørelse

Aktiver, der administreres af en kurator: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Direkte eller indirekte involvering i forberedelsen af denne udbudsprocedure: art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Erhvervsvirksomheden er indstillet: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

En situation, der svarer til konkurs i henhold til national ret: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Korruption: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Svig: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Insolvens: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Tilsidesættelse af forpligtelser vedrørende betaling af skatter og afgifter: art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia.

Tilsidesættelse af forpligtelser vedrørende betaling af bidrag til sociale sikringsordninger: art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Tilsidesættelse af forpligtelser i henhold til rent nationale udelukkelsesgrunde: Art.108 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, art.108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, art. 108 ust. 2 ustawy Pzp. Zamawiający wykluczy wykonawcę w przypadku zaistnienia okoliczności przewidzianych postanowieniami: 1) 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. 2025 poz. 514, z późn. zm.) – zwanej dalej „Ustawą sankcyjną”; 2) 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 lipca 2014 r., str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniami zmieniającymi – zwanego dalej „Rozporządzeniem sankcyjnym”; 3) w przypadku, gdy na

podwykonawcę, dostawcę lub podmiot, na którego zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych przypada ponad 10% wartości zamówienia, zamawiający dokonuje obligatoryjnej weryfikacji tego podmiotu w zakresie braku podstaw do wykluczenia na podstawie art. 5k rozporządzenia, cytowanego powyżej. Szczegółową regulację zawarto w dokumentach zamówienia.

Aftaler med andre økonomiske aktører med henblik på konkurrencefordrejning: art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP- szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Børnearbejde og andre former for menneskehandel: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP- szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Hvidvaskning af penge eller finansiering af terrorisme: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP- szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Terrorhandling eller strafbare handlinger med forbindelse til terroraktivitet: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Deltagelse i en kriminel organisation: art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Tvangsakkord uden for konkurs: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Konkurs: art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

Tilsidesættelse af forpligtelser på det arbejdsretlige område: art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h) i pkt 2 ustawy PZP - szczegółowa regulacja zawarta w dokumentach zamówienia

5. Delkontrakt

5.1. Delkontrakt: LOT-0001

Titel: Zakup aparatu ultrasonograficznego (USG) dla Izby Przyjęć

Beskrivelse: JEDNOSTKA GŁÓWNA Aparat ze zintegrowaną stacją roboczą, systemem archiwizacji oraz videoprinterem B&W sterowanymi z klawiatury. Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2026 dostarczony przez autoryzowanego dystrybutora producenta. Wymagana najnowsza dostępna na rynku platforma oprogramowania (software) dla aparatów ultrasonograficznych, zapewniająca aktualne wsparcie producenta, bieżące aktualizacje oraz pełną kompatybilność z oferowanym systemem USG. Cztery koła skrętne z możliwością blokowania min. 2 kół. Fabrycznie wbudowany monitor LED, kolorowy, bez przeplotu.

Przekątna ≥ 21 cali Rozdzielczość monitora $\geq 1920 \times 1080 \times 24$ bity Aparat wyposażony w panel dotykowy. TAK, min. 14 cali rozdzielczość $\geq 1920 \times 1080$ Aparat z możliwością aranżacji panelu dotykowego (personalizacji przez użytkownika) obejmująca co najmniej możliwość zmiany położenia przycisków funkcyjnych w dozwolonym obszarze ekranu dotykowego, dodanie / usunięcie poszczególnych przycisków funkcyjnych. System musi umożliwiać zapis utworzonej aranżacji / konfiguracji, a także jej eksport i import ustawień przycisków. TAK min. osobno dla trybów: 2D, 2D Freeze, Color, Color Freeze, PD, PD Freeze, PW, PW Freeze, Możliwość wykorzystania panelu dotykowego aparatu do obróbki uzyskanych danych 3D za pomocą gestów wykonanych palcami – tak jak w przypadku dotykowego telefonu komórkowego lub tabletu m.in. rotacja uzyskanej bryły (względem wszystkich osi), powiększenie / pomniejszenie, przesunięcie bryły, ustawienie położenia wirtualnego źródła światła itd.

Wirtualna klawiatura numeryczna dostępna na ekranie dotykowym. Regulacja wysokości panelu sterowania. TAK Regulacja góra / dół Zakres min. 18 cm Panel sterowania z możliwością obrotu lewo / prawo. TAK Lewo / prawo $\geq \pm 30^\circ$ Cyfrowa regulacja TGC dostępna na panelu dotykowym, z funkcją zapamiętywania kilku preferowanych ustawień.

Cyfrowy układ formowania wiązki ultradźwiękowej min. 24 000 000 kanałów procesowych.

Zakres pracy dostępnych głowic obrazowych min. 1-22 MHz. Ilość aktywnych, równoważnych

gniazd do podłączenia głowic obrazowych. ≥ 3 aktywne Archiwizacja sekwencji filmowych na dysku twardym w czasie badania (równoległe nagrywanie) i po zamrożeniu (pętli CINE). Dysk twardy SSD. min. 512 GB Aktywne gniazdo USB 3.0 do archiwizacji obrazów statycznych oraz ruchomych na przenośnej pamięci USB (Flash, Pendrive). Możliwość zarządzania uprawnieniami użytkowników min. export obrazów, usuwanie badań. Fabrycznie zainstalowany system ochrony antywirusowej. Możliwość exportu obrazów i pętli obrazowych na dyski CD, DVD, pamięci Pen-Drive w formatach min. BMP, JPG, TIFF, DICOM, AVI. TAK Waga aparatu. min. 75 kg, max. 100 kg TRYBY OBRAZOWANIA Tryb B Głębokość penetracji. ≥ 2 -50 cm Wyświetlany zakres pola obrazowego. ≥ 0 -50 cm Maksymalna prędkość obrazowania (frame rate). ≥ 5000 fps Obrazowanie trapezowe na głowicach liniowych. Zoom dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych. Możliwość rotacji obrazu o 360° w skoku co 90° . Zmiana wzmocnienia obrazu zamrożonego. Obrazowanie harmoniczne. Obrazowanie harmoniczne kodowane z odwróconym impulsem. Funkcja automatycznej optymalizacji obrazu B przy pomocy jednego przycisku. Tryb M. Tryb M z Dopplerem Kolorowym. Anatomiczny tryb M. Tryb Doppler Kolorowy. Zakres PRF dla Dopplera kolorowego. min. od 0,05KHz do 25 KHz Funkcja automatycznej optymalizacji dla trybu Dopplera kolorowego min. automatyczne ustawienie pozycji względem naczynia i pochylenie bramki ROI realizowane po przyciśnięciu dedykowanego przycisku. Obrazowanie złożeniowe (B+B/CD) w czasie rzeczywistym. Tryb Power Doppler. Tryb Power Doppler z detekcją kierunku. Spektralny Doppler Pulsacyjny. Zakres PRF dla Dopplera pulsacyjnego. min. od 1.5KHz do 35KHz Regulacja wielkości bramki w Dopplerze Pulsacyjnym. $\geq 0,5$ -25 mm Tryb Triplex (B+CD /PD+PWD). Funkcja automatycznej optymalizacji parametrów przepływu dla trybu spektralnego Dopplera pulsacyjnego min. dopasowanie skali i poziomu linii bazowej, po przyciśnięciu dedykowanego przycisku. Jednoprzyciskowa funkcja automatycznie umieszczająca bramkę SV w trybie PWD wewnątrz naczynia wraz z automatycznym ustawieniem kąta korekcji. INNE FUNKCJE Oprogramowanie służące do szczegółowego obrazowania drobnych obiektów (w niewielkim stopniu różniących się echogenicznością od otaczających tkanek), umożliwiające dokładną wizualizację struktur anatomicznych, znacznie poprawiające rozdzielczość uzyskanych obrazów. Technologia inna niż filtry do redukcji szumów specklowych oraz niewykorzystująca technologii obrazowania składanego: przestrzennego (obrazowanie krzyżowe) i częstotliwościowego. Obrazowanie krzyżowe na głowicach liniowych i convex. TAK min. 4 kroki Funkcja powiększenia obrazu diagnostycznego – zoom. Zaawansowany filtr do redukcji szumów specklowych polepszający obrazowanie w trybie 2D z jednoczesnym uwydatnieniem granic tkanek o różnej echogeniczności Oprogramowanie służące do poprawy wizualizacji struktur wewnątrzczaszkowych płodu, likwidujące szумы i cienie akustyczne powstałe na skutek przejścia wiązki ultradźwiękowej przez czaszkę płodu. Oprogramowanie wykorzystujące 2 naprzemiennie nadawane i odbierane częstotliwości z dolnego oraz górnego pasma pracy głowicy. Oprogramowanie pomiarowe do badań min: • położniczych • echo płodu (w tym Z-score) • ginekologicznych • brzusznych • mięśniowo-szkieletowych • pediatrycznych • małych narządów • transkranialnych • urologicznych • tętnice szyjne • żyły kończyn górnych • tętnice kończyn górnych • żyły kończyn dolnych • tętnice kończyn dolnych Pomiary podstawowe na obrazie: • pomiar odległości, • obwodu, • pola powierzchni, • objętości Funkcja automatycznego rozpoczynania kolejnego pomiaru po wykonaniu poprzedniego. Automatyczne pomiary biometryczne min. HC, BPD, AC, FL, HL, CRL,NT, AFI. Z uwagi na ograniczenie liczby znaków szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został zawarty w Załączniku nr 1 do SWZ, dostępnym na stronie prowadzonego postępowania.

5.1.1. Formuł

Kontraktens hovedformål: Varer

Primær klassifikation (cpv): 33112200 Ultralydapparat
Supplerende klassifikation (cpv): 33100000 Medicinsk udstyr
Mængde: 1 styk

5.1.2. Udførelsessted

Postadresse: ul. Słoneczna 3
By: Rabka - Zdrój
Postnummer: 34-700
Landsdel (NUTS): Nowotarski (PL219)
Land: Polen

5.1.3. Anslået varighed

Varighed: 60 Døgn

5.1.6. Generelle oplysninger

Reserveret deltagelse:

Deltagelse uden forbehold.

Navnene på og de faglige kvalifikationer for det personale, der skal udføre kontrakten, skal angives: Ikke påkrævet

Indkøbsprojekt, der ikke finansieres med EU-midler

Udbuddet er omfattet af aftalen om offentlige udbud (GPA): ja

Dette udbud er også egnet for små og mellemstore virksomheder (SMV'er): ja

5.1.9. Udvalgelseskriterier

Kilder til udvalgelseskriterier: Udbudsdokument

5.1.10. Tildelingskriterier

Kriterium:

Type: Pris

Beskrivelse: Cena - 100%

Kategori for tildelingskriteriet vægt: Vægtning (procentdel, præcis)

Tildelingskriterium talværdi: 100

5.1.11. Tilbudsdokumenter

Sprog, som udbudsdokumenterne er officielt tilgængelige på: polsk

Adresse på udbudsdokumenterne: <https://bip.malopolska.pl/szpitalrabka,m,470363,ogloszenia.html>

Ad hoc-kommunikationskanal:

Navn: Platforma e-zamówienia

URL: <https://ezamowienia.gov.pl>

5.1.12. Tilbudsvilkår

Vilkår for indgivelse:

Elektronisk indgivelse: Påkrævet

Indgivelsesadresse: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/>

Sprog, som tilbud og ansøgninger om deltagelse kan indgives på: polsk

Elektronisk katalog: Ikke tilladt

Avanceret eller kvalificeret elektronisk signatur eller segl (jf forordning (EU) nr 910/2014) er påkrævet

Alternative tilbud: Ikke tilladt

Tilbudsgivere kan indgive mere end ét tilbud: Ikke tilladt

Frist for modtagelse af tilbud: 10/08/2026 15:00:00 (UTC+02:00) østeuropæisk tid, centraleuropæisk sommertid

Varighed, hvor tilbuddet skal forblive gyldigt: 90 Døgn

Oplysninger om offentlig iværksættelse:

Åbningsdato: 10/08/2026 15:30:00 (UTC+02:00) østeuropæisk tid, centraleuropæisk sommertid

Sted: Otwarcie ofert nastąpi w podanym powyżej terminie za pośrednictwem platformy e-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> Zamawiający nie przewiduje przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert z udziałem wykonawców, jak też transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, skutkującej brakiem możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.

Betingelser for kontraktens udførelse:

Udførelsen af kontrakten skal ske inden for rammerne af programmer for beskyttet beskæftigelse: Nej

Vilkår relateret til kontraktens udførelse: Warunki realizacji zamówienia, w tym informacje dotyczące wynagrodzenia, gwarancji na kompletne dostarczone urządzenia i zapewnienia ich serwisu w okresie trwania gwarancji oraz obowiązki Wykonawcy zostały określone w projektowanych postanowieniach umownych, będących załącznikiem nr 7 do SWZ do SWZ.

Elektronisk fakturering: Tilladt

Der vil blive anvendt elektronisk bestilling: ja

Der vil blive anvendt elektronisk betaling: ja

Oplysninger om finansiering og betaling: Zasady finansowe zostały określone w projektowanych postanowieniach umowy, stanowiących: załącznik nr 7 do SWZ

5.1.15. Teknikker

Rammeaftale:

Ingen rammeaftale

Oplysninger om det dynamiske indkøbssystem:

Intet dynamisk indkøbssystem

5.1.16. Yderligere oplysninger, mægling og gennemgang

Organisation med ansvar for klager: Krajowa Izba Odwoławcza

Oplysninger om klagefrister: 1. Środki ochrony prawnej przysługują wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp. 2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy Pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców. 3. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, w tym na projektowane postanowienie umowy; 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, o zawarcie umowy ramowej, dynamicznym systemie zakupów, systemie kwalifikowania wykonawców lub konkursie, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy; 3) zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia lub zorganizowania konkursu na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany. 4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. 5. 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. 6. Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. 7. Odwołanie wnosi się w terminie: a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a; 8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne. 9. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 7 i 8 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, w przypadku zamówień, których wartość jest równa albo przekracza progi unijne. 10. Jeżeli zamawiający nie opublikował ogłoszenia o zamiarze zawarcia umowy lub mimo takiego obowiązku nie przesłał wykonawcy zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty lub nie zaprosił wykonawcy do złożenia oferty w ramach dynamicznego systemu zakupów lub umowy ramowej, odwołanie wnosi się nie później niż w terminie: 1) 30 dni od dnia publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia, 2) 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, jeżeli zamawiający: a) nie opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenia o udzieleniu zamówienia albo b) opublikował w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o udzieleniu zamówienia, które nie zawiera uzasadnienia udzielenia zamówienia w trybie negocjacji bez ogłoszenia albo zamówienia z wolnej ręki; 11. Odwołanie wnosi się w terminach określonych w art. 515 ustawy Pzp. 12. Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze: Prezes Krajowej Izby Odwoławczej, ul. Postępu 17a, 02-676 Warszawa, POLSKA, e-mail: odwolania@uzp.gov.pl. Tel. +48 224587801. URL: <http://www.uzp.gov.pl>. Faks +48 224587800. 13. Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań: Prezes Krajowej Izby Odwoławczej, ul. Postępu 17a, 02-676 Warszawa, POLSKA, e-mail: odwolania@uzp.gov.pl. Tel. +48 224587801. Faks +48 224587800 URL: <http://www.uzp.gov.pl>. 14. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy PZP. Organisation, der leverer supplerende oplysninger om udbudsproceduren: „Szpital Miejski w Rabce – Zdroju” Sp. z o.o.
Organisation, der leverer yderligere oplysninger om klageprocedurerne: Krajowa Izba Odwoławcza
Organisation, der modtager ansøgninger om deltagelse: „Szpital Miejski w Rabce – Zdroju” Sp. z o.o.
Organisation, der behandler tilbud: „Szpital Miejski w Rabce – Zdroju” Sp. z o.o.

8. Organisationer

8.1. ORG-0001

Officielt navn: „Szpital Miejski w Rabce – Zdroju” Sp. z o.o.

Registreringsnummer: NIP 7352697601

Postadresse: ul. Słoneczna 3, 34 – 700 Rabka - Zdrój, Polska

By: Rabka - Zdrój

Postnummer: 34-700

Landsdel (NUTS): Nowotarski (PL219)

Land: Polen

Enhed: Specjalista ds. zamówień publicznych

E-mail: ewa.dudczak@szpitalrabka.pl

Telefon: +48182685701

Internetadresse: <https://szpitalrabka.pl/>

Adresse til udveksling af oplysninger (URL) (eDelivery-Gateway): <https://ezamowienia.gov.pl>

Køberprofil: <https://bip.malopolska.pl/szpitalrabka,m,470363,ogloszenia.html>

Denne organisations roller:

Køber

Organisation, der leverer supplerende oplysninger om udbudsproceduren

Organisation, der modtager ansøgninger om deltagelse

Organisation, der behandler tilbud

8.1. ORG-0002

Officielt navn: Krajowa Izba Odwoławcza

Registreringsnummer: NIP: 526-223-93-25

Postadresse: ul. Postępu 17a

By: Warszawa

Postnummer: 02-676

Landsdel (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Land: Polen

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: 224587800

Internetadresse: <http://www.uzp.gov.pl>

Adresse til udveksling af oplysninger (URL) (eDelivery-Gateway): <http://www.uzp.gov.pl>

Denne organisations roller:

Organisation med ansvar for klager

Organisation, der leverer yderligere oplysninger om klageprocedurerne

8.1. ORG-0000

Officielt navn: Publications Office of the European Union

Registreringsnummer: PUBL

By: Luxembourg

Postnummer: 2417

Landsdel (NUTS): Luxembourg (LU000)

Land: Luxembourg

E-mail: ted@publications.europa.eu

Telefon: +352 29291

Internetadresse: <https://op.europa.eu>

Denne organisations roller:

TED eSender

Oplysninger om bekendtgørelsen

Bekendtgørelsens ID: e4ceed6d-9d59-4366-971a-b031dcb305e4 - 01

Formulartype: Konkurrencevilkår

Bekendtgørelsestype: Udbuds- eller koncessionsbekendtgørelse – standardordningen

Bekendtgørelsesundertype: 16

Afsendelsesdato for bekendtgørelsen: 02/07/2026 15:00:33 (UTC+00:00) vesteuropæisk tid,
GMT

Bekendtgørelsens officielle sprog: polsk

Bekendtgørelsesnummer: 460743-2026

EUT-S-nummer: 127/2026

Offentliggørelsesdato: 06/07/2026