

240914-2026 - Result

Poland – Miscellaneous medical devices and products – DZP.242.441.2025 Dostawa sprzętu medycznego i niemedycznego do wyposażenia nowej sali operacyjnej (sala hybrydowa dla kardiologii/kardiochirurgii)

OJ S 69/2026 09/04/2026

Contract or concession award notice – standard regime

Supplies

1. Buyer

1.1. Buyer

Official name: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Email: jodlowska.monika@usk.wroc.pl

Legal type of the buyer: Body governed by public law

Activity of the contracting authority: Health

2. Procedure

2.1. Procedure

Title: DZP.242.441.2025 Dostawa sprzętu medycznego i niemedycznego do wyposażenia nowej sali operacyjnej (sala hybrydowa dla kardiologii/kardiochirurgii)

Description: Dostawa sprzętu medycznego i niemedycznego do wyposażenia nowej sali operacyjnej (sala hybrydowa dla kardiologii/kardiochirurgii) - 25 zadań.

Procedure identifier: 948def84-e98b-4189-8734-36f0e22d05d5

Previous notice: 796895-2025

Internal identifier: DZP.242.441.2025

Type of procedure: Open

The procedure is accelerated: no

2.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Additional classification (cpv): 33112200 Ultrasonic unit, 33123210 Cardiac-monitoring devices , 33172000 Anaesthesia and resuscitation devices, 38430000 Detection and analysis apparatus, 33141620 Medical kits, 33182100 Defibrillator, 33161000 Electrosurgical unit, 33182200 Cardiac stimulation devices, 33194000 Devices and instruments for transfusion and infusion, 33193000 Invalid carriages, wheelchairs and associated devices, 33197000 Medical computer equipment, 33157810 Oxygen therapy unit, 33192000 Medical furniture, 33169000 Surgical instruments, 34928480 Waste and rubbish containers and bins, 34911100 Trolleys, 48810000 Information systems

2.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

2.1.4. General information

Legal basis:

Other

art. 132 i nast. Ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. - Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) - Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z Działem II ustawy pzp i przepisami art. 132 i nast. Ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. - Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) [zwanej dalej także „ppz”].

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Title: Pakiet 1

Description: System zarządzania danymi, w tym do transmisji danych online (system obrazowania cyfrowego i wymiany obrazów)

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 1

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 48810000 Information systems

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4)

Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0002

Title: Pakiet 2

Description: Aparat USG

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 2

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33112200 Ultrasonic unit

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów

medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4)) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0003

Title: Pakiet 3

Description: System do wewnątrzsercowych badań elektrofizjologicznych wraz ze stymulatorem serca

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 3

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33182200 Cardiac stimulation devices

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.

10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0004

Title: Pakiet 4

Description: Aparat do znieczulenia

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 4

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiologii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0005

Title: Pakiet 5

Description: Urządzenie do automatycznego ucisku klatki piersiowej

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 5

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiologii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.
Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0006

Title: Pakiet 6

Description: Aparat do pomiaru krzepnięcia krwi ACT (do szybkich badań i monitorowania hemostazy we krwi pełnej)

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 6

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po

wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

5.1. Lot: LOT-0007

Title: Pakiet 7

Description: System ogrzewania pacjenta

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 7

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141620 Medical kits

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez

Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w

Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0008

Title: Pakiet 8

Description: Defibrylator

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 8

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33182100 Defibrillator

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na

terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0009

Title: Pakiet 9

Description: Ssak elektryczny

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 9

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical

Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

5.1. Lot: LOT-0010

Title: Pakiet 10

Description: Diatermia elektrochirurgiczna

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 10

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33161000 Electrosurgical unit

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o

wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0011

Title: Pakiet 11

Description: Stymulator zewnętrzny do stymulacji czasowej

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 11

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33182200 Cardiac stimulation devices

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie

całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE.” Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0012

Title: Pakiet 12

Description: Pompy infuzyjne wraz ze stacją dokującą - komplet po 4 pompy 1 stacja

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 12

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33194000 Devices and instruments for transfusion and infusion

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE.” Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0013

Title: Pakiet 13

Description: Wózek leżący do przewożenia pacjentów

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 13

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33193000 Invalid carriages, wheelchairs and associated devices

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

5.1. Lot: LOT-0014

Title: Pakiet 14

Description: Kardiomonitor transportowy
Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 14

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33123210 Cardiac-monitoring devices

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)
Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026
Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i

konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE
WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI
SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0015

Title: Pakiet 15

Description: Lodówka na leki

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 15

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i

integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4.

Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0016

Title: Pakiet 16

Description: Respirator transportowy

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 16

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie

oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku

naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE
WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI
SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0017

Title: Pakiet 17

Description: Aparat do prowadzenia oksygenacji pozaustrojowej (ECMO)

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 17

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez

producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0018

Title: Pakiet 18

Description: Drobny sprzęt medyczny

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 18

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość

systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii" o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.
Category of award weight criterion: Weight (points, exact)
Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0019

Title: Pakiet 19

Description: Meble medyczne

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 19

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33192000 Medical furniture

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE.” Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0020

Title: Pakiet 20a

Description: Zestaw narzędzi 1

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 20a

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość”– J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0021

Title: Pakiet 20b

Description: Zestaw narzędzi 2

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 20b

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE.” Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po

wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia.
Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

5.1. Lot: LOT-0022

Title: Pakiet 20c

Description: Zestaw narzędzi 3

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 20c

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33190000 Miscellaneous medical devices and products

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta

posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w

Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIwersytecki Szpital Kliniczny im JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCLAWIU

5.1. Lot: LOT-0023

Title: Pakiet 21

Description: Wózek zamknięty do transportu materiału sterylnego

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 21

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 34911100 Trolleys

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na

terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:
UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

5.1. Lot: LOT-0024

Title: Pakiet 22

Description: Kapsuły do zbierania odpadów medycznych

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 22

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 34928480 Waste and rubbish containers and bins

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical

Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIwersytecki Szpital Kliniczny im Jana Mikulicza - Radeckiego we Wrocławiu

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIwersytecki Szpital Kliniczny im Jana Mikulicza - Radeckiego we Wrocławiu

5.1. Lot: LOT-0025

Title: Pakiet 23

Description: Wózki do sprzątnia

Internal identifier: DZP.242.441.2025 - Pakiet 23

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 34911100 Trolleys

Options:

Description of the options: Zamawiający nie stosuje opcji

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration end date: 15/06/2026

Duration: 7 Months

5.1.6. General information

Procurement Project fully or partially financed with EU Funds.

Additional information: Termin realizacji usługi, dostawy: 15.06.2026 r Termin płatności: do 30.06.2026 r Zamawiający na podstawie art. 257 pzp może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia (dofinansowanie), nie zostały mu przyznane lub został zobligowany do ich zwrotu. Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404/25 współfinansowany ze środków UE." Zamawiający na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania żąda przedmiotowych środków dowodowych: 1) Oświadczenie Wykonawcy - zgodnie z ustawą z dnia 07.04.2022r. o

wyrobach medycznych (Dz. U.2022, poz. 974), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu i stosowania przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych na każdy oferowany produkt w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną i może je okazać Zamawiającemu na każde jego żądanie. 2) Oświadczenia o spełnieniu wymogów wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. (Medical Device Regulation – MDR) – jeśli dotyczy. 3) Katalogi producenta lub autoryzowanego przedstawiciela/dystrybutora potwierdzające spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w języku polskim lub tłumaczone na język polski. Dopuszcza się złożenie oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych nie wyszczególnionych w katalogach firmowych. 4) Dokument potwierdzający, że Wykonawca posiada autoryzację producenta na sprzedaż na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej i zapewnia autoryzowany serwis na terenie Polski lub w innym kraju Unii Europejskiej. Dla pakietu 2: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu ViewPoint oraz EchoPack o kompatybilności i integracji z oferowanym Aparatem USG. Dla pakietu 12: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu infuzji prod. Braun o kompatybilności z oferowanymi pompami oraz stacjami dokującymi. Dla pakietu 14: Oświadczenie Producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu monitorowania pacjentów typu IntelliVue prod. Philips o kompatybilności z oferowanym kardiomonitorem. Dla pakietów 20a, 20b, 20c: Oświadczenie Producenta o dostępności na terenie Polski lub innego kraju Unii Europejskiej autoryzowanego serwisu pogwarancyjnego zapewniającego naprawy, regenerację i konserwację narzędzi w minimalnym zakresie: dostępu do części zamiennych i ich wymiany, ostrzenia, przywrócenia oryginalnego kształtu narzędzia, czyszczenia, szlifowania i polerowania całej powierzchni narzędzia, rozmontowania narzędzia i ponownego złożenia po wykonaniu regeneracji, nanoszenia graweru w celu spersonalizowania narzędzia. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oryginalnych firmowych katalogów, prospektów, folderów dla oferowanych narzędzi oraz certyfikatów wg normy: - ISO 13402 lub ISO 7741 lub równoważne, spełniać standard dla stali ISO 7153-1 lub równoważne.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena -C. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 60

Criterion:

Type: Quality

Description: Gwarancja - GW. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 30

Criterion:

Type: Quality

Description: Jakość -J. Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach: „Cena” – C; „Gwarancja”- GW; „Jakość” – J.

Category of award weight criterion: Weight (points, exact)

Award criterion number: 10

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

No framework agreement

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Krajowa Izba Odwoławcza

Information about review deadlines: 1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów pzp. 2. Odwołanie przysługuje na: 1) niezgodną z przepisami ustawy 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. 3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym. 4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. 5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” pzp.

Organisation providing additional information about the procurement procedure:

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Organisation providing offline access to the procurement documents: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

6. Results

Value of all contracts awarded in this notice: 3 078 694,66 PLN

6.1. Result lot identifier: LOT-0001

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: MediaNet Software Development Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta MediaNet

Identifier of lot or group of lots: LOT-0001

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa MediaNet

Date of the conclusion of the contract: 30/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiologii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0002

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Medinco Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medinco

Identifier of lot or group of lots: LOT-0002

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medinco

Date of the conclusion of the contract: 19/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0003

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: BOSTON SCIENTIFIC POLSKA SPÓŁKA Z O.O.

Tender:

Tender identifier: Oferta Boston

Identifier of lot or group of lots: LOT-0003

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Boston

Date of the conclusion of the contract: 26/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0004

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Getinge Polska Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Getinge pakiet 4

Identifier of lot or group of lots: LOT-0004

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Getinge pakiet 4

Date of the conclusion of the contract: 23/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0017

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Getinge Polska Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Getinge pakiet 17

Identifier of lot or group of lots: LOT-0017

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Getinge pakiet 17

Date of the conclusion of the contract: 23/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0006

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: WERFEN POLSKA SP. Z O.O.

Tender:

Tender identifier: Oferta Werfen

Identifier of lot or group of lots: LOT-0006

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Werfen

Date of the conclusion of the contract: 19/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0007

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: MEDICAVERA Sp z o. o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medicavera pakiet 7

Identifier of lot or group of lots: LOT-0007

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medicavera pakiet 7

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0009

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: MEDICAVERA Sp z o. o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medicavera pakiet 9

Identifier of lot or group of lots: LOT-0009

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medicavera pakiet 9

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0008

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Viridian Polska Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Viridian pakiet 8

Identifier of lot or group of lots: LOT-0008

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Viridian pakiet 8

Date of the conclusion of the contract: 20/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0014

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Viridian Polska Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Viridian pakiet 14

Identifier of lot or group of lots: LOT-0014

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Viridian pakiet 14

Date of the conclusion of the contract: 20/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0015

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: BitBlue Frost Krzysztof i Justyna Chomiuk Sp. J.

Tender:

Tender identifier: Oferta BitBlue

Identifier of lot or group of lots: LOT-0015

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa BitBlue

Date of the conclusion of the contract: 19/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0020

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Medicom Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medicom pakiet 20a

Identifier of lot or group of lots: LOT-0020

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medicom pakiet 20a

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiologii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0022

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Medicom Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medicom pakiet 20c

Identifier of lot or group of lots: LOT-0022

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medicom pakiet 20c

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0010

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Medtronic Poland Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medtronic pakiet 10

Identifier of lot or group of lots: LOT-0010

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medtronic pakiet 10

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0011

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Medtronic Poland Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Medtronic pakiet 11

Identifier of lot or group of lots: LOT-0011

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Medtronic pakiet 11

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0016

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Resculine Sp. z o. o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Resculine

Identifier of lot or group of lots: LOT-0016

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Resculine

Date of the conclusion of the contract: 20/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0012

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Aesculap pakiet 12

Identifier of lot or group of lots: LOT-0012

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Aesculap pakiet 12

Date of the conclusion of the contract: 20/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0021

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Aesculap pakiet 20b

Identifier of lot or group of lots: LOT-0021

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Aesculap pakiet 20b

Date of the conclusion of the contract: 20/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wniosek w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiochirurgii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information**Received tenders or requests to participate:**

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

6.1. Result lot identifier: LOT-0005

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: All tenders, requests to participate or projects were withdrawn or found inadmissible

6.1. Result lot identifier: LOT-0013

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: No tenders, requests to participate or projects were received

6.1. Result lot identifier: LOT-0018

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: No tenders, requests to participate or projects were received

6.1. Result lot identifier: LOT-0019

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: No tenders, requests to participate or projects were received

6.1. Result lot identifier: LOT-0023

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: No tenders, requests to participate or projects were received

6.1. Result lot identifier: LOT-0025

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.

The reason why a winner was not chosen: No tenders, requests to participate or projects were received

6.1. Result lot identifier: LOT-0024

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: Przedsiębiorstwa NOVAX Sp. z o. o.

Tender:

Tender identifier: Oferta Novax

Identifier of lot or group of lots: LOT-0024

Contract information:

Identifier of the contract: Umowa Novax

Date of the conclusion of the contract: 17/03/2026

Information about European Union funds:

Identifier of EU funds: Zamawiający aplikuje o środki z Krajowego Planu Odbudowy i złożył wnioski w ramach naboru konkurencyjnego pn. „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia w dziedzinie kardiologii i kardiologii” o numerze KPOD.07.02-IP.10-0404 /25 współfinansowany ze środków UE."

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from micro, small or medium tenderers

Number of tenders or requests to participate received: 1

Type of received submissions: Tenders from tenderers registered in other European Economic Area countries than the country of the buyer

Number of tenders or requests to participate received: 0

Type of received submissions: Tenders from tenders registered in countries outside of the European Economic Area

Number of tenders or requests to participate received: 0

8. Organisations

8.1. ORG-0001

Official name: UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY IM JANA MIKULICZA - RADECKIEGO WE WROCŁAWIU

Registration number: NIP 8981816856

Postal address: ul. Borowska 213

Town: Wrocław

Postcode: 50-556

Country subdivision (NUTS): Miasto Wrocław (PL514)

Country: Poland

Contact point: Monika Jodłowska

Email: jodlowska.monika@usk.wroc.pl

Telephone: 71 733 21 17

Internet address: www.usk.wroc.pl

Information exchange endpoint (URL): <https://usk-wroc.logintrade.net>

Buyer profile: www.usk.wroc.pl

Roles of this organisation:

Buyer

Organisation providing additional information about the procurement procedure

Organisation providing offline access to the procurement documents

8.1. ORG-0002

Official name: Krajowa Izba Odwoławcza
Registration number: NIP 5262239325
Postal address: UL. POSTĘPU 17A
Town: WARSZAWA
Postcode: 02-676
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland
Email: odwolania@uzp.gov.pl
Telephone: +48 224587801
Roles of this organisation:
Review organisation

8.1. ORG-0003

Official name: Medinco Sp. z o.o.
Registration number: NIP: 5222673475
Postal address: Rondo ONZ 1, lok. P. 12
Town: Warszawa
Postcode: 00-124
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland
Email: r.nowak@medinco.pl
Telephone: 48691 773 331
Roles of this organisation:
Tenderer
Winner of these lots: LOT-0002

8.1. ORG-0004

Official name: BOSTON SCIENTIFIC POLSKA SPÓŁKA Z O.O.
Registration number: NIP: 526-21-10-301
Postal address: Al. Jana Pawła II 22
Town: Warszawa
Postcode: 00-133
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland
Email: poland-tenders@bsci.com
Telephone: +48 22 435 14 14
Roles of this organisation:
Tenderer
Winner of these lots: LOT-0003

8.1. ORG-0005

Official name: Getinge Polska Sp. z o.o.
Registration number: NIP: 113-10-80-431
Postal address: ul. Żwirki i Wigury 18
Town: Warszawa
Postcode: 02-092
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland

Email: przetargi.pl@getinge.com

Telephone: +48 22 882 06 44

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0004, LOT-0017

8.1. ORG-0006

Official name: WERFEN POLSKA SP. Z O.O.

Registration number: NIP: 5242750931

Postal address: UL. PROSTA 67

Town: Warszawa

Postcode: 00-838

Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Country: Poland

Email: biuro@werfen.com

Telephone: 22 3361800

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0006

8.1. ORG-0007

Official name: MediaNet Software Development Sp. z o.o.

Registration number: NIP: 6792832072

Postal address: ul. Św. Barbary 42/14

Town: Wieliczka

Postcode: 32-020

Country subdivision (NUTS): Krakowski (PL214)

Country: Poland

Email: info@mnsd.pl

Telephone: 12 379 99 61

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0001

8.1. ORG-0008

Official name: MEDICAVERA Sp z o. o.

Registration number: NIP 852-260-60-88

Postal address: ul Majowa 2

Town: SZCZECIN

Postcode: 71-374

Country subdivision (NUTS): Miasto Szczecin (PL424)

Country: Poland

Email: przetarg@medicavera.pl

Telephone: 914210032

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0007, LOT-0009

8.1. ORG-0009

Official name: Medtronic Poland Sp. z o.o.

Registration number: NIP: PL9521000289

Postal address: ul. Polna 11
Town: Warszawa
Postcode: 00-633
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland
Email: rs.wawtenders@medtronic.com
Telephone: +48 22 46 56 900

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0010, LOT-0011

8.1. ORG-0010

Official name: Aesculap Chifa Sp. z o.o.
Registration number: NIP: 788-00-08-829
Postal address: ul. Tysiąclecia 14
Town: Nowy Tomyśl
Postcode: 64-300
Country subdivision (NUTS): Poznański (PL418)
Country: Poland
Email: acp_zamowienia.publiczne@bbraun.com
Telephone: +48 61 44 20 364

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0012, LOT-0021

8.1. ORG-0011

Official name: BitBlue Frost Krzysztof i Justyna Chomiuk Sp. J.
Registration number: NIP: 6381809166
Postal address: ul. Św. Jana 33
Town: Suszec
Postcode: 43-267
Country subdivision (NUTS): Katowicki (PL22A)
Country: Poland
Email: biuro@bitbluefrost.pl
Telephone: 509 629 304

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0015

8.1. ORG-0012

Official name: Resculine Sp. z o. o.
Registration number: NIP: 9292025163
Postal address: ul. Fabryczna 17
Town: Zielona Góra
Postcode: 65-410
Country subdivision (NUTS): Zielonogórski (PL432)
Country: Poland
Email: przetargi@resculine.pl
Telephone: 503 081 860

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0016

8.1. ORG-0013

Official name: Przedsiębiorstwa NOVAX Sp. z o. o.

Registration number: NIP: 554-023-64-18

Postal address: Plac Wolności 7

Town: Bydgoszcz

Postcode: 85-004

Country subdivision (NUTS): Bydgosko-Toruński (PL613)

Country: Poland

Email: novax-bydgoszcz@o2.pl

Telephone: 604 17 47 47

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0024

8.1. ORG-0014

Official name: Medicom Sp. z o.o.

Registration number: NIP: 648-00-00-516

Postal address: ul. M. Skłodowskiej-Curie 34

Town: Zabrze

Postcode: 41-819

Country subdivision (NUTS): Katowicki (PL22A)

Country: Poland

Email: przetargi@medicom.com.pl

Telephone: 32271-76-66

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0020, LOT-0022

8.1. ORG-0015

Official name: Viridian Polska Sp. z o.o.

Registration number: NIP 521-29-83-607

Postal address: ul. Morgowa 4

Town: Warszawa

Postcode: 04 -224

Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Country: Poland

Email: info@viridian.com.pl

Telephone: 22 844 30 30

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0008, LOT-0014

8.1. ORG-0000

Official name: Publications Office of the European Union

Registration number: PUBL

Town: Luxembourg

Postcode: 2417

Country subdivision (NUTS): Luxembourg (LU000)

Country: Luxembourg

Email: ted@publications.europa.eu

Telephone: +352 29291

Internet address: <https://op.europa.eu>

Roles of this organisation:

TED eSender

Notice information

Notice identifier/version: 067b28c6-ee2f-40c1-88bf-c47aec2d306a - 01

Form type: Result

Notice type: Contract or concession award notice – standard regime

Notice subtype: E4

Notice dispatch date: 08/04/2026 06:05:46 (UTC+00:00) Western European Time, GMT

Languages in which this notice is officially available: Polish

Notice publication number: 240914-2026

OJ S issue number: 69/2026

Publication date: 09/04/2026