

600418-2026 - Result

Poland – Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables – DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 37 PAKIETÓW

OJ S 168/2026 01/09/2026

Contract or concession award notice – standard regime

Supplies

1. Buyer

1.1. Buyer

Official name: Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.

Email: msiwun@rydygierkrakow.pl

Legal type of the buyer: Body governed by public law

Activity of the contracting authority: Health

2. Procedure

2.1. Procedure

Title: DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 37 PAKIETÓW

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych wg 37 pakietów do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji. 2. Termin ważności / okres gwarancji przedmiotu zamówienia nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia. 3. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia na wniosek Zamawiającego szkolenia personelu Zamawiającego w jego siedzibie (os. Złotej Jesieni 1, Kraków) wraz z pierwszym dostarczeniem towaru do Apteki Szpitalnej w terminie uzgodnionym pisemnie z Zamawiającym, jednak nie później niż w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy. 4. Wykonawca zobowiązany będzie złożyć listę obecności z przeprowadzonego szkolenia, o którym mowa w ust. 3 z podpisami przeszkolonych użytkowników stwierdzających ich faktyczną obecność do Apteki Szpitalnej, w terminie 5 dni roboczych od daty przeprowadzenia szkolenia. 5. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do Wykonawców na etapie badania i oceny ofert o udostępnienie próbek oferowanego przedmiotu zamówienia w celu ich przetestowania i sprawdzenia zdolności technicznej lub zawodowej Wykonawcy do realizacji zamówienia. Koszty z tym związane ponosi Wykonawca. 6. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU 1. O udzielenie zamówienia mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki określone w art. 57 ustawy Pzp oraz art. 112 ust. 2 ustawy Pzp, tj.: 1) nie podlegają wykluczeniu 2) spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące: a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. d) zdolności technicznej lub zawodowej Zamawiający nie ustala szczegółowego warunku udziału w Postępowaniu. 3. W Postępowaniu mogą wziąć udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących

ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835), oraz nie podlegają zakazowi udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych na podstawie artykułu 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.). Ocena spełniania podstaw wykluczenia z Postępowania, o których mowa w ust. 3, zostanie dokonana zgodnie z formułą „podlega – nie podlega”, w oparciu o przedłożone przez Wykonawcę oświadczenie i dokumenty, o których mowa w rozdz. X.1. 4. W celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania, Zamawiający wymaga, złożenia oświadczenia własnego Wykonawcy w postaci jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia (JEDZ). W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia formularz JEDZ składa każdy z Wykonawców. Wzór formularza JEDZ określa Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 3 /16), którego wzór stanowi Załącznik nr 4 do Specyfikacji.

Procedure identifier: e20acaaa-f7f0-4e65-b4e2-9da6c91bbacd

Previous notice: 148112-2026

Internal identifier: 12/ZP/2026

Type of procedure: Open

The procedure is accelerated: no

2.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings, 33141121 Surgical sutures, 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

2.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

Additional information: PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE (OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY POTWIERDZAJĄCE OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 124 USTAWY PZP, SKŁADANE NA WEZWANIE ZAMAWIAJĄCEGO) 1. Zamawiający, wezwie do złożenia: 1) Dokumentów potwierdzających brak podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu: a) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem; b) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy. c) zaświadczenia właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące

porozumienie w sprawie spłat tych należności; d) zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności, e) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w: art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy PZP, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP, Przedmiotowe oświadczenia należy złożyć na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 5 do Specyfikacji. f) oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 6 do Specyfikacji.

2.1.4. General information

Additional information: 7. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku ich oferta musi spełniać następujące wymagania: a) w odniesieniu do wymagań postawionych przez Zamawiającego, każdy z Wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie, oddzielnie musi udokumentować, że nie podlega wykluczeniu z Postępowania na podstawie art. 108 ustawy Pzp oraz art. 109 ust. 1 pkt 1 oraz pkt 4 ustawy Pzp oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 poz. 835) i art. 5k ust. 1 Rozporządzenia Rady (UE) Nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE L 229 z 31.07.2014, str. 1, z późn. zm.), b) Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w Postępowaniu lub do reprezentowania ich w Postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo należy przedłożyć w ofercie w formie, o którym mowa w ust. 5, c) wszelka korespondencja w Postępowaniu prowadzona będzie wyłącznie z pełnomocnikiem, o którym mowa w ust. 7 lit. b), d) wypełniając Formularz Ofertowy, jak również inne dokumenty powołujące się na „Wykonawcę”; w miejscu „np. nazwa i adres Wykonawcy” należy wpisać dane dotyczące każdego z Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, a nie dane pełnomocnika Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.

Legal basis:

Directive 2014/24/EU

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0016

Title: PAKIET 16

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 16. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 16

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna

potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0017

Title: PAKIET 17

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 17. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 17

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający

wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26
Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0018

Title: PAKIET 18

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 18. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 18

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings, 33141121 Surgical sutures

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykam – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0019

Title: PAKIET 19

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 19. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 19

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w

bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0020

Title: PAKIET 20

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 20. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 20

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr

10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0021

Title: PAKIET 21

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 21. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 21

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0022

Title: PAKIET 22

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 22. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 22

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykam – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0023

Title: PAKIET 23

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 23. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 23

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o

Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0024

Title: PAKIET 24

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 24. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 24

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą

EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0025

Title: PAKIET 25

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 25. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 25

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków
Postcode: 31-826
Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)
Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0026

Title: PAKIET 26

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 26. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 26

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na

wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0027

Title: PAKIET 27

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 27. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 27

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest

wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykam – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0028

Title: PAKIET 28

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 28. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 28

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą

EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0029

Title: PAKIET 29

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 29. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 29

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków
Postcode: 31-826
Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)
Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbki celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

5.1. Lot: LOT-0030

Title: PAKIET 30

Description: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostarczanie wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego (os. Złotej Jesieni 1, Kraków), zgodnie z opisem i wymaganiami zawartymi w Załączniku nr 1 do Specyfikacji w zakresie PAKIETU 30. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Internal identifier: PAKIET 30

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33141000 Disposable non-chemical medical consumables and haematological consumables

Additional classification (cpv): 33141110 Dressings

5.1.2. Place of performance

Postal address: os. Złotej Jesieni 1

Town: Kraków

Postcode: 31-826

Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Country: Poland

5.1.3. Estimated duration

Duration: 24 Months

5.1.6. General information

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: a) szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (ulotka informacyjna, aktualny katalog zawierający dokładny opis (lub karta techniczna jedynie w odpowiedzi na

wezwanie Zamawiającego) - dokumenty mają potwierdzać wymogi opisane w Załączniku nr 1 SWZ, obowiązkowo należy podać numer katalogowy oferowanego produktu; b) dokumenty świadczące o dopuszczeniu do obrotu (odpowiednio): a. deklaracja zgodności producenta, b. certyfikat zgodności CE (jeżeli dotyczy), c. zgłoszenie lub powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub zaświadczenie Prezesa URPL o spełnieniu obowiązku informacyjnego. W przypadku rejestracji wyrobu na podstawie art. 138 ust. 7 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 974 z późn. zm.), potwierdzenie rejestracji wyrobu w bazie EUDAMED wraz z niepowtarzalnym numerem rejestracji wydanym przez URPL. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania; c) dokumenty/instrukcje potwierdzające kompatybilność do strzykawki automatycznej, w jaką jest wyposażony sprzęt Zamawiającego (OptiVantage) – dotyczy Pakietu nr 1; d) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z monitorami Zamawiającego, pracującymi w technologii Nellcor OxiMax – dotyczy Pakietu nr 3; e) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Infusomat compact. – dotyczy Pakietu nr 8; g) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 9; h) dokumenty /instrukcje potwierdzające kompatybilność z klipsownicą Grena 04LEA02 – dotyczy Pakietu nr 10; i) wyniki badań (minimum 10 publikacji) potwierdzające skuteczność działania powłoki antybakteryjnej – dotyczy Pakietu nr 16; j) karta techniczna potwierdzająca zgodność z normą EN 13795:2019 – dotyczy Pakietu nr 19; k) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z pompą Medima P300. – dotyczy Pakietu nr 22; m) oświadczenie producenta o kompatybilności z cytostatykami – dotyczy Pakietu nr 23; n) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność ze sprzętem Zamawiającego firmy EMED. – dotyczy Pakietu nr 24; o) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzające kompatybilność z wejściem do stanowiska do resuscytacji /inkubatora: Neopuff, Panda oraz Giraffe. – dotyczy Pakietu nr 26; p) próbki: Zamawiający wymaga dostarczenia próbki, celem potwierdzenia zgodności z SWZ – dotyczy Pakietu nr 26 Zamawiający wymaga dostarczenia próbek celem potwierdzenia zgodności z SWZ (po 2 sztuki z każdego szwu) – dotyczy Pakietu nr 18.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Description: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

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

Award criterion number: 100

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. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp. 2. Od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy, przysługuje odwołanie 3. Na orzeczenie KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

6. Results

Value of all contracts awarded in this notice: 717 404,02 PLN

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: TELEFLEX POLSKA SP. Z O.O.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 16

Identifier of lot or group of lots: LOT-0016

Value of the tender: 228 734,90 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 16 Umowa nr 285/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 23/04/2026

Date of the conclusion of the contract: 24/04/2026

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 submitted electronically

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 tenderers 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: Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 17

Identifier of lot or group of lots: LOT-0017

Value of the tender: 11 600,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 17 Umowa nr 322/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 08/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 19/05/2026

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 2

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 2

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

Number of tenders or requests to participate received: 0

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-0018

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 do Pakietu nr 18

Identifier of lot or group of lots: LOT-0018

Value of the tender: 211 059,12 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 18 Umowa nr 352/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 19/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 27/05/2026

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 submitted electronically

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: 0

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-0019

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: ZARYS INTERNATIONAL GROUP Sp. z o.o. Sp. k.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 19

Identifier of lot or group of lots: LOT-0019

Value of the tender: 81 010,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 19 Umowa nr 323/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 08/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 19/05/2026

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 2

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 2

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

Number of tenders or requests to participate received: 0

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: Medtronic Poland Sp. z o.o.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 20

Identifier of lot or group of lots: LOT-0020

Value of the tender: 54 000,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 20 Umowa nr 318/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 08/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 11/05/2026

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 submitted electronically

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: 0

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: 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-0022

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: Decision of the buyer, because of insufficient funds

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 submitted electronically

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-0024

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

Official name: HEBU MEDICAL POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 24

Identifier of lot or group of lots: LOT-0024

Value of the tender: 9 550,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 24 Umowa nr 324/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 08/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 11/05/2026

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 submitted electronically

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-0025

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: ZARYS INTERNATIONAL GROUP Sp. z o.o. Sp. k.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 25

Identifier of lot or group of lots: LOT-0025

Value of the tender: 26 750,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 25 Umowa nr 323/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 08/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 19/05/2026

6.1.4. Statistical information

Received tenders or requests to participate:

Type of received submissions: Tenders

Number of tenders or requests to participate received: 5

Type of received submissions: Tenders submitted electronically

Number of tenders or requests to participate received: 5

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

Number of tenders or requests to participate received: 3

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-0026

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: PROMED S.A.

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 26

Identifier of lot or group of lots: LOT-0026

Value of the tender: 12 500,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 26 Umowa nr 353/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 19/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 27/05/2026

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 submitted electronically

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-0027

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners

Winner:

Official name: KIKGEL SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 27

Identifier of lot or group of lots: LOT-0027

Value of the tender: 80 400,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 27 Umowa nr 288/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 23/04/2026

Date of the conclusion of the contract: 24/04/2026

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 submitted electronically

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-0028

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

6.1.4. 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 submitted electronically

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-0029

Winner selection status: At least one winner was chosen.

6.1.2. Information about winners**Winner:**

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

Tender:

Tender identifier: oferta do Pakietu nr 29

Identifier of lot or group of lots: LOT-0029

Value of the tender: 1 800,00 PLN

Subcontracting: No

Contract information:

Identifier of the contract: Pakiet 29 Umowa nr 325/U/ZP/2026

Date on which the winner was chosen: 19/05/2026

Date of the conclusion of the contract: 01/06/2026

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

Type of received submissions: Tenders
Number of tenders or requests to participate received: 3
Type of received submissions: Tenders submitted electronically
Number of tenders or requests to participate received: 3
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-0030

Winner selection status: No winner was chosen and the competition is closed.
The reason why a winner was not chosen: Decision of the buyer, because of insufficient funds

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 submitted electronically
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: 0
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: Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.
Registration number: NIP 6783105119
Postal address: os. Złotej Jesieni 1
Town: Kraków
Postcode: 31-826
Country subdivision (NUTS): Miasto Kraków (PL213)
Country: Poland
Email: msiwun@rydygierkrakow.pl
Telephone: 12 64 68 958
Internet address: <https://www.szpitalrydygier.pl/>
Buyer profile: <https://www.szpitalrydygier.pl/>
Roles of this organisation:
Buyer

8.1. ORG-0002

Official name: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Registration number: 5262239325
Town: Warszawa
Postcode: 02-676
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland
Email: odwolania@uzp.gov.pl
Telephone: 224587801
Internet address: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

Roles of this organisation:

Review organisation

8.1. ORG-0003

Official name: TELEFLEX POLSKA SP. Z O.O.
Size of the economic operator: Small
Registration number: 5223086403
Postal address: Ul. Żwirki i Wigury 16A,
Town: Warszawa
Postcode: 02-092
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0016

8.1. ORG-0004

Official name: Aesculap Chifa Sp. z o.o.
Size of the economic operator: Large
Registration number: 630002936
Postal address: Tysiąclecia 14
Town: Nowy Tomyśl
Postcode: 64-300
Country subdivision (NUTS): Leszczyński (PL417)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0017, LOT-0018

8.1. ORG-0005

Official name: ZARYS INTERNATIONAL GROUP Sp. z o.o. Sp. k.
Size of the economic operator: Large
Registration number: 648-19-97-718
Postal address: ul. ZIEMSKA 44
Town: Zabrze
Postcode: 41 – 803
Country subdivision (NUTS): Gliwicki (PL229)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0019, LOT-0025

8.1. ORG-0006

Official name: Medtronic Poland Sp. z o.o.
Size of the economic operator: Large
Registration number: 9521000289
Postal address: ul. Polna 11
Town: Warszawa
Postcode: 00-633
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0020

8.1. ORG-0007

Official name: HEBU MEDICAL POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ,
Size of the economic operator: Micro
Registration number: NIP: 7811878160
Postal address: ul. Kobylnicka 2A,
Town: Sady
Postcode: 62-080
Country subdivision (NUTS): Poznański (PL418)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0024

8.1. ORG-0008

Official name: PROMED S.A.
Size of the economic operator: Medium
Registration number: REGON 001325900
Postal address: Działkowa 56
Town: Warszawa
Postcode: 02-234
Country subdivision (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0026

8.1. ORG-0009

Official name: KIKGEL SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Size of the economic operator: Small
Registration number: NIP: 7732478124
Postal address: ul. Marii Curie-Skłodowskiej 7,
Town: Ujazd
Postcode: 97-225
Country subdivision (NUTS): Opolski (PL524)
Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0027

8.1. ORG-0010

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

Size of the economic operator: Small

Registration number: REGON 147107623

Postal address: ul. OREŻNA 6A,

Town: Piaseczno

Postcode: 05-501

Country subdivision (NUTS): Warszawski wschodni (PL912)

Country: Poland

Roles of this organisation:

Tenderer

Winner of these lots: LOT-0029

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: f1cd65f9-b344-405a-9562-0ce3af058325 - 01

Form type: Result

Notice type: Contract or concession award notice – standard regime

Notice subtype: 29

Notice dispatch date: 31/08/2026 11:59:24 (UTC+00:00) Western European Time, GMT

Languages in which this notice is officially available: Polish

Notice publication number: 600418-2026

OJ S issue number: 168/2026

Publication date: 01/09/2026