

148112-2026 - Procedura konkurencyjna

Polska – Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne – DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 37 PAKIETÓW

OJ S 43/2026 03/03/2026

Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy - Ogłoszenie o zmianie Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.

E-mail: msiwun@rydygierkrakow.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: DOSTARCZANIE WYROBÓW MEDYCZNYCH WG 37 PAKIETÓW

Opis: 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.

Identyfikator procedury: e20acaaa-f7f0-4e65-b4e2-9da6c91bbacd

Wewnętrzny identyfikator: 12/ZP/2026

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki, 33141121 Szwy chirurgiczne, 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: 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. Informacje ogólne

Informacje dodatkowe: 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.

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

2.1.5. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które jeden oferent może składać oferty: 37

Warunki zamówienia:

Maksymalna liczba części zamówienia, których można udzielić jednemu oferentowi: 37

2.1.6. Podstawy wykluczenia

Powody wykluczenia źródła: Dokumenty zamówienia

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: PAKIET 1

Opis: 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 1. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 900,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: PAKIET 2

Opis: 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 2. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 wymagania 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 potwierdzająca 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 180,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: PAKIET 3

Opis: 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 3. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 400,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0004

Tytuł: PAKIET 4

Opis: 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 4. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 300,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: PAKIET 5

Opis: 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 5. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 500,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: PAKIET 6

Opis: 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 6. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 150,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: PAKIET 7

Opis: 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 7. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 1 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: PAKIET 8

Opis: 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 8. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 500,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: PAKIET 9

Opis: 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 9. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 8 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak
Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: PAKIET 10

Opis: 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 10. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 300,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: PAKIET 11

Opis: 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 11. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki, 33141121 Szwy chirurgiczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 wymagania 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 potwierdzająca kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca 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 potwierdzająca kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 4 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: PAKIET 12

Opis: 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 12. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki ogłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 80,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: PAKIET 13

Opis: 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 13. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 800,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: PAKIET 14

Opis: 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 14. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 11 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: PAKIET 15

Opis: 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 15. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 6 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: PAKIET 16

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 6 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: PAKIET 17

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 300,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0018

Tytuł: PAKIET 18

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 18

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki, 33141121 Szwy chirurgiczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 6 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0019

Tytuł: PAKIET 19

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 19

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 3 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0020

Tytuł: PAKIET 20

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 20

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 2 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0021

Tytuł: PAKIET 21

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 21

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 2 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0022

Tytuł: PAKIET 22

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 22

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 200,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak
Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0023

Tytuł: PAKIET 23

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 23

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 potwierdzająca kompatybilność z respiratorem Zamawiającego Bennet 840, Servoventylator 300 i 900. – dotyczy Pakietu nr 5; f) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca 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 potwierdzająca kompatybilność do Microdebridera Straightshot M5. – dotyczy Pakietu nr 20; l) instrukcje obsługi/karta techniczna potwierdzająca 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 potwierdzająca 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 1 500,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0024

Tytuł: PAKIET 24

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 24

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 wymagania 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 300,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0025

Tytuł: PAKIET 25

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 25

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 1 400,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0026

Tytuł: PAKIET 26

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 26

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 400,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0027

Tytuł: PAKIET 27

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 27

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 3 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0028

Tytuł: PAKIET 28

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 28

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 zgodność 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 180,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0029

Tytuł: PAKIET 29

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 29

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 150,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0030

Tytuł: PAKIET 30

Opis: 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.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 30

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 100,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0031

Tytuł: PAKIET 31

Opis: 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 31. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 31

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 1 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0032

Tytuł: PAKIET 32

Opis: 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 32. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 32

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 300,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0033

Tytuł: PAKIET 33

Opis: 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 33. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 33

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

certyfi kat 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 8 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0034

Tytuł: PAKIET 34

Opis: 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 34. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 34

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 120,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0035

Tytuł: PAKIET 35

Opis: 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 35. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 35

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 70,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak
Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0036

Tytuł: PAKIET 36

Opis: 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 36. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 36

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 1 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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. Część zamówienia: LOT-0037

Tytuł: PAKIET 37

Opis: 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 37. 2. Pozostałe warunki zamówienia określa projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 3 do Specyfikacji.

Wewnętrzny identyfikator: PAKIET 37

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33141110 Opatrunki

5.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

Informacje dodatkowe: 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 wymagania 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.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Cena - zgodnie z Rozdz. XV SWZ

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Kanał komunikacji ad hoc:

Nazwa: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-7ba9e6a8-4b2e-4677-bccf-d5ae81aff391>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-00e75228-7b03-4897-958b-5c3db223386a>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: polski

Katalog elektroniczny: Dozwolone

Wymagane jest użycie zaawansowanego lub kwalifikowanego podpisu elektronicznego lub pieczęci elektronicznej (zgodnie z definicją w rozporządzeniu (UE) nr 910/2014)

Opis gwarancji finansowej: Zamawiający wymaga zabezpieczenia oferty wadium w wysokości 2 000,00 PLN

Termin składania ofert: 12/03/2026 09:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 90 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 12/03/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

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

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Informacje o terminach odwołania: 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.

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.

Numer rejestracyjny: NIP 6783105119

Adres pocztowy: os. Złotej Jesieni 1

Miejscowość: Kraków

Kod pocztowy: 31-826

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Kraków (PL213)

Kraj: Polska

E-mail: msiwun@rydygierkrakow.pl

Telefon: 12 64 68 958

Adres strony internetowej: <https://www.szpitalrydygier.pl/>

Profil nabywcy: <https://www.szpitalrydygier.pl/>

Role tej organizacji:

Nabywca

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: KRAJOWA IZBA ODWOŁAWCZA

Numer rejestracyjny: 5262239325

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: 224587801

Adres strony internetowej: <https://www.uzp.gov.pl/kio>

Role tej organizacji:

Organ odwoławczy

8.1. ORG-0000

Oficjalna nazwa: Publications Office of the European Union

Numer rejestracyjny: PUBL

Miejscowość: Luxembourg

Kod pocztowy: 2417

Podpodział krajowy (NUTS): Luxembourg (LU000)

Kraj: Luksemburg

E-mail: ted@publications.europa.eu

Telefon: +352 29291

Adres strony internetowej: <https://op.europa.eu>

Role tej organizacji:

TED eSender

10. Zmiana

Poprzednia wersja ogłoszenia, która jest zmieniana

:

57242-2026

Główny powód zmiany

:

Aktualizacja informacji

10.1. Zmiana

Identyfikator sekcji: LOT-0019

Identyfikator sekcji: LOT-0016

Identyfikator sekcji: LOT-0015

Identyfikator sekcji: LOT-0037

Identyfikator sekcji: LOT-0018

Identyfikator sekcji: LOT-0017

Identyfikator sekcji: LOT-0001

Identyfikator sekcji: LOT-0023

Identyfikator sekcji: LOT-0022

Identyfikator sekcji: LOT-0003

Identyfikator sekcji: LOT-0025

Identyfikator sekcji: LOT-0002

Identyfikator sekcji: LOT-0024

Identyfikator sekcji: LOT-0021

Identyfikator sekcji: LOT-0020

Identyfikator sekcji: LOT-0009

Identyfikator sekcji: LOT-0008

Identyfikator sekcji: LOT-0005

Identyfikator sekcji: LOT-0027

Identyfikator sekcji: LOT-0004

Identyfikator sekcji: LOT-0026

Identyfikator sekcji: LOT-0007

Identyfikator sekcji: LOT-0029

Identyfikator sekcji: LOT-0006

Identyfikator sekcji: LOT-0028

Identyfikator sekcji: LOT-0012

Identyfikator sekcji: LOT-0034

Identyfikator sekcji: LOT-0011

Identyfikator sekcji: LOT-0033

Identyfikator sekcji: LOT-0014

Identyfikator sekcji: LOT-0036

Identyfikator sekcji: LOT-0013

Identyfikator sekcji: LOT-0035

Identyfikator sekcji: LOT-0030

Identyfikator sekcji: LOT-0010

Identyfikator sekcji: LOT-0032

Identyfikator sekcji: LOT-0031

Opis zmian: Zmiana dotyczy wszystkich pakietów. Zamawiający modyfikuje termin składania i otwarcia ofert, zgodnie z poniższym: Termin składania ofert: 12 marca 2026 r. godz. 9:00.

Termin otwarcia ofert: 12 marca 2026 r. godz. 10:00.

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: c3e91710-6e9d-4a67-8061-4ebe8128ebaf - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 02/03/2026 08:51:02 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 148112-2026

Numer wydania Dz.U. S: 43/2026

Data publikacji: 03/03/2026