

433066-2026 - Wyniki

Polska – Zastawki serca – Sprzęt do zabiegów kardiochirurgicznych i hemodynamicznych
OJ S 120/2026 25/06/2026

Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia lub ogłoszenie o udzieleniu koncesji – tryb standardowy -
Ogłoszenie o zmianie
Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Narodowy Instytut Kardiologii Stefana Kardynała Wyszyńskiego - Państwowy Instytut Badawczy

E-mail: zamowieniapubliczne@ikard.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Sprzęt do zabiegów kardiochirurgicznych i hemodynamicznych

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu do zabiegów kardiochirurgicznych i hemodynamicznych z podziałem na 21 części. Zamawiający przewiduje prawo opcji w przedmiotowym postępowaniu. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 2 do niniejszej SWZ. Szczegółowe zasady określające rodzaj, okoliczności skorzystania z opcji i maksymalną wartość opcji zawarte są w Projektowanych postanowieniach umowy, stanowiących załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ.

Identyfikator procedury: e7b7d0cf-bc1f-42b2-9ad9-22bed5f1e799

Poprzednie ogłoszenie: 860962-2025

Wewnętrzny identyfikator: ZP.088.2025

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182220 Zastawki serca

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33182230 Sztuczne komory serca, 33162200 Przyrządy używane na salach operacyjnych, 33182000 Urządzenia do wspomagania serca, 33186000 Pozaustrojowe układy krążeniowe, 33141200 Cewniki, 33141000 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne, 33171100 Przyrządy do anestezji, 33196000 Pomoce medyczne, 33696500 Odczynniki laboratoryjne

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Alpejska 42

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 04-628

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Alpejska 42

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 04-628

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Przedmiot zamówienia objęty jest następującą regulacją: Na podstawie rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2025/1197 z dnia 19 czerwca 2025 r., wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2022/1031, Zamawiający informuje, że niniejsze postępowanie dotyczy zamówienia publicznego na wyroby medyczne objęte kodami CPV od 33100000-1 do 33199000-1 określone w rozporządzeniu (WE) nr 2195/2002, o wartości szacunkowej co najmniej 5 000 000 EUR bez VAT. Wobec powyższego z niniejszego postępowania Zamawiający wykluczy także wykonawców pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej, działając na podstawie rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2025/1197 z dnia 19 czerwca 2025 r. nakładającego środek Instrumentu Zamówień Międzynarodowych (IZM) ograniczający dostęp wykonawców i wyrobów medycznych pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej do unijnego rynku zamówień publicznych dla wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2022/1031. Zamawiający może w dowolnym momencie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wezwać Wykonawcę do przedłożenia, rozszerzenia, wyjaśnienia lub uzupełnienia w odpowiednim terminie informacji lub dokumentów związanych z weryfikacją pochodzenia Wykonawcy. W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy takich informacji lub dokumentów bez jakiegokolwiek uzasadnionego wyjaśnienia, a tym samym uniemożliwia Zamawiającemu weryfikację pochodzenia Wykonawcy lub czyni taką weryfikację praktycznie niemożliwą lub bardzo trudną, Wykonawca ten zostaje wykluczony z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, a jego oferta podlega odrzuceniu.

2.1.4. Informacje ogólne

Informacje dodatkowe: Zamawiający przeprowadzi postępowanie w „procedurze odwróconej”, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, tj. w pierwszej kolejności dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: 1. Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści 2. Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa

powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań dla spełniania warunków udziału, rozumianych jako podmiotowe. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych:

- Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576 oraz o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (t.j. Dz. U. z 2025 r. poz. 514, ze zm.), o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania na podstawie rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) 2025/1197 z dnia 19 czerwca 2025 r. nakładającego środek Instrumentu Zamówień Międzynarodowych ograniczający dostęp wykonawców i wyrobów medycznych pochodzących z Chińskiej Republiki Ludowej do unijnego rynku zamówień publicznych dla wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2022/1031
- Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp,
- Oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej
- Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 4, 5, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. a, art. 109 ust. 1 pkt 2 lit. b, art. 109 ust. 1 pkt 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 ustawy Pzp - sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem,
- Informacja z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy Pzp, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru, sporządzona nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem,
- Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione 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,
- Zaświadczenie albo inny dokument właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzający, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione 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 z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności
- Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności

Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: Część I - Przewodnikowa zastawka serca implantowana w zastawkę płucną

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182220 Zastawki serca

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182230 Sztuczne komory serca

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwieńcowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33162200 Przyrządy używane na salach operacyjnych

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0004

Tytuł: Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182000 Urządzenia do wspomagania serca

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w

odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: Część V - Shunt wewnątrzwęzłowy

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33186000 Pozaustrojowe układy krążeniowe

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwęzłowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do

trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania
Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe
Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część
XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem
wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski
silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test
zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach:
1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16,
17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o
skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12
miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: Część VI - Dzierżawa generatora PFA + elektrody

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwnięcowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test

zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wątrobowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony

prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: Część VIII - Zestaw do stentgraftu

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

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

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513,516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: Część IX - Cewnik balonowy do litotrypsji wewnątrzwętrobowej

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwętrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwęzłowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomaganie prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33162200 Przyrządy używane na salach operacyjnych

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw

do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: Część XIII - Cewniki Foley'a do długookresowego stosowania

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foley'a do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski

silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli

ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w

wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513,516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

5.1. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: Część XVII - Łączniki

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwieńcowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty), zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz. 1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26 maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0018

Tytuł: Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 18

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0019

Tytuł: Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 19

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzkrwionośny Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw

do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu, test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0020

Tytuł: Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 20

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdżiowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórną, Część V - Shunt wewnątrzwątrobowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foley'a do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski

silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnoszą się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

5.1. Część zamówienia: LOT-0021

Tytuł: Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO

Opis: Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, będący jednocześnie formularzem asortymentowo cenowym stanowi załącznik nr 2 do SWZ. Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 21

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33696500 Odczynniki laboratoryjne

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych, Część IV - Pompa aktywnie wspomagająca krążenie pobierająca krew bezpośrednio z lewej komory serca wprowadzana przezskórnie, Część V - Shunt wewnątrzwieńcowy Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne Część VIII - Zestaw do stentgraftu Część X - Cewniki z balonem do procedur litotrypsji wieńcowej Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie Część XIII - Cewniki Foleya do długookresowego stosowania Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe Część XVI - Rury jednorazowego użytku do respiratora transportowego Oxylog VE300 Część XVII - Łączniki Część XVIII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie z otworem wentylacyjnym Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi Część XXI - Testy do sterylizacji tlenkiem etylenu , test zintegrowany EO Zamówienie gwarantowane realizowane będzie w następujących terminach: 1) dla części nr 1, 6, 9 – 12 miesięcy, 2) dla części nr 2, 3, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 – 24 miesięcy. W przypadku podjęcia przez Zamawiającego decyzji o skorzystaniu z prawa opcji – opcjonalny zakres zamówienia będzie wykonany w terminie 12 miesięcy od dnia złożenia przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. 2024 poz.

1620 oraz 2023 poz. 1938 z późn. zm) oraz z Rozporządzeniem UE w sprawie wyrobów

medycznych 2017/745 (zwanym również jako: „rozporządzenie MDR”) które weszło w życie 26

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG

(tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane

Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w

umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

których mowa powyżej powinny obejmować każdą część oraz pozycję części na którą

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art. 107 ust. 2 ustawy Pzp).

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

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: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli

ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w

wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513,516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art. 515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: Krajowa Izba Odwoławcza

6. Wyniki

Wartość wszystkich umów przyznanych w tym zawiadomieniu: 6 066 263,36 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0001

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Edwards Lifesciences Poland Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA EDWARDS (część 1)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0001

Wartość przetargu: 1 144 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.01.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 23/02/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0002

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Abbott Medical Sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA ABBOTT (część 2)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0002

Wartość przetargu: 44 160 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.02.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 11/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0005

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: MEDTRONIC POLAND Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA MEDTRONIC (część 5)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0005

Wartość przetargu: 40 500,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.05.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 18/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0006

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Abbott Medical Sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA ABBOTT (część 6)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0006

Wartość przetargu: 432 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.06.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 11/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0008

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: PAUL HARTMANN POLSKA Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA PAUL HARTMANN (część 8)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0008

Wartość przetargu: 73 845,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.08.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 10/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0009

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: ProCardia Medical Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA PRO CARDIA (część 9)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0009

Wartość przetargu: 37 500,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.09.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 10/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy
Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0
Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego
Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0010

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: JOHNSON & JOHNSON POLAND Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA JOHNSON&JOHNSON (część 10)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0010

Wartość przetargu: 242 700,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.10.2025

Data wyboru zwycięzcy: 09/02/2026

Data zawarcia umowy: 27/02/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0011

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: LIVANOVA POLAND Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA LIVANOVA (część 11)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0011

Wartość przetargu: 128 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.11.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 10/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne**Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0019

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach**Zwycięzca:**

Oficjalna nazwa: MEDTRONIC POLAND Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA MEDTRONIC (część 19)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0019

Wartość przetargu: 105 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.19.2025

Data wyboru zwycięzcy: 18/02/2026

Data zawarcia umowy: 18/03/2026

6.1.4. Informacje statystyczne**Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 105 000,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 105 000,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0007

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono zwycięzcy, a procedura konkurencyjna została zamknięta.

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Nie otrzymano żadnych ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału lub projektów

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0012

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono zwycięzcy, a procedura konkurencyjna została zamknięta.

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Nie otrzymano żadnych ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału lub projektów

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0017

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono zwycięzcy, a procedura konkurencyjna została zamknięta.

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Nie otrzymano żadnych ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału lub projektów

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0020

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono zwycięzcy, a procedura konkurencyjna została zamknięta.

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Nie otrzymano żadnych ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału lub projektów

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0003

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: XANTHUS VIOMEDICAL sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA XANTUS (część 3)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0003

Wartość przetargu: 136 500,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.03.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 16/06/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 136 500,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 136 500,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0004

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: Abiomed Europe GmbH

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA ABIOMED (część 4)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0004

Wartość przetargu: 3 465 000,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.04.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 16/06/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 3 465 000,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 3 465 000,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0013

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: ZARYS INTERNATIONAL Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA ZARYS (część 13)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0013

Wartość przetargu: 60 900,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.13.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 22/05/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 60 900,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 62 400,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0014

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: CIRRO sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA CIRRO (część 14)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0014

Wartość przetargu: 89 820,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.14.2025

Data wyboru zwycięzcy: 29/05/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 3

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 3

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 3

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 89 820,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 155 160,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0015

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: ZARYS INTERNATIONAL Sp. z o.o.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA ZARYS (część 15)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0015

Wartość przetargu: 9 999,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.15.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 17/06/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 9 999,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 17 100,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0016

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: PROMED S.A.

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA PROMED (część 16)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0016

Wartość przetargu: 26 527,50 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.16.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 16/06/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 2

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 26 527,50 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 26 527,50 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0018

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: HAMMERMED MEDICAL POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA HAMMERMED (część 18)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0018

Wartość przetargu: 21 252,00 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.18.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 21/05/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 20 700,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 20 700,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0021

Status wyboru zwycięzcy: Wyłoniono co najmniej jednego zwycięzcę.

6.1.2. Informacje o zwycięzcach

Zwycięzca:

Oficjalna nazwa: KRAJOWE TOWARZYSTWO GOSPODARCZE SEMIGAT SPÓŁKA AKCYJNA W WARSZAWIE

Oferta:

Identyfikator oferty: OFERTA SEMIGAT (część 21)

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0021

Wartość przetargu: 8 559,86 PLN

Oferta jest ofertą wariantową: nie

Podwykonawstwo: Nie

Informacje dotyczące zamówienia:

Identyfikator umowy: UMOWA NR IK.EZP.088.D.21.2025

Data wyboru zwycięzcy: 08/05/2026

Data zawarcia umowy: 08/06/2026

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1
Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez mikro-, małych lub średnich oferentów
Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1
Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach Europejskiego Obszaru Gospodarczego innych niż państwo nabywcy
Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0
Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone przez oferentów z siedzibą w państwach spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego
Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 0
Zakres ofert:
Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 7 925,80 PLN
Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 7 925,80 PLN

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Narodowy Instytut Kardiologii Stefana Kardynała Wyszyńskiego - Państwowy Instytut Badawczy
Numer rejestracyjny: 5250008525
Departament: Dział Zamówień Publicznych
Adres pocztowy: ul. Alpejska 42
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 04-628
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
Punkt kontaktowy: Dział Zamówień Publicznych
E-mail: zamowieniapubliczne@ikard.pl
Telefon: +48 228124570
Adres strony internetowej: <https://ikard.ezamawiajacy.pl>
Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://ikard.ezamawiajacy.pl>
Profil nabywcy: <https://ikard.pl>
Role tej organizacji:
Nabywca

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza
Numer rejestracyjny: 5262239325
Departament: Departament Odwołań
Adres pocztowy: Postępu 17a
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
E-mail: odwolania@uzp.gov.pl
Telefon: (22) 458 78 01
Faks: (22) 458 78 00
Role tej organizacji:
Organ odwoławczy
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0003

Oficjalna nazwa: Edwards Lifesciences Poland Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże
Numer rejestracyjny: 1070015148
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 00-807
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0001

8.1. ORG-0004

Oficjalna nazwa: Abbott Medical Sp. z o. o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże
Numer rejestracyjny: 9521701649
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0002, LOT-0006

8.1. ORG-0005

Oficjalna nazwa: MEDTRONIC POLAND Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże
Numer rejestracyjny: 9521000289
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 00-633
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0005, LOT-0019

8.1. ORG-0006

Oficjalna nazwa: JOHNSON & JOHNSON POLAND Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże
Numer rejestracyjny: 1130020467
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-135
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0010

8.1. ORG-0007

Oficjalna nazwa: PAUL HARTMANN POLSKA Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże

Numer rejestracyjny: 7310004993
Miejscowość: Pabianice
Kod pocztowy: 95-200
Podpodział krajowy (NUTS): Łódzki (PL712)
Kraj: Polska
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0008

8.1. ORG-0008

Oficjalna nazwa: ProCardia Medical Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Średnie
Numer rejestracyjny: 9512086452
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-781
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0009

8.1. ORG-0009

Oficjalna nazwa: LIVANOVA POLAND Sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Mikro-
Numer rejestracyjny: 5213592688
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-676
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0011

8.1. ORG-0010

Oficjalna nazwa: XANTHUS VIOMEDICAL sp. z o.o.
Wielkość podmiotu gospodarczego: Mikro-
Numer rejestracyjny: 1132715854
Miejscowość: Warszawa
Kod pocztowy: 02-822
Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)
Kraj: Polska
Role tej organizacji:
Oferent
Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0003

8.1. ORG-0011

Oficjalna nazwa: Abiomed Europe GmbH
Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże
Numer rejestracyjny: DE813647191 numer firmy: HRB 13059
Miejscowość: Akwizgran
Kod pocztowy: 52074

Podpodział krajowy (NUTS): Köln, Kreisfreie Stadt (DEA23)

Kraj: Niemcy

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0004

8.1. ORG-0012

Oficjalna nazwa: ZARYS INTERNATIONAL Sp. z o.o.

Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże

Numer rejestracyjny: 6481997718

Miejscowość: Zabrze

Kod pocztowy: 41-803

Podpodział krajowy (NUTS): Katowicki (PL22A)

Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0013, LOT-0015

8.1. ORG-0013

Oficjalna nazwa: PROMED S.A.

Wielkość podmiotu gospodarczego: Średnie

Numer rejestracyjny: 1180062976

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-324

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0016

8.1. ORG-0014

Oficjalna nazwa: HAMMERMED MEDICAL POLSKA SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ SPÓŁKA KOMANDYTOWO-AKCYJNA

Wielkość podmiotu gospodarczego: Duże

Numer rejestracyjny: 7282800837

Miejscowość: przy ulicy dr Stefana Kopcińskiego 69/71

Kod pocztowy: 90-032

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Łódź (PL711)

Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0018

8.1. ORG-0015

Oficjalna nazwa: KRAJOWE TOWARZYSTWO GOSPODARCZE SEMIGAT SPÓŁKA
AKCYJNA W WARSZAWIE

Wielkość podmiotu gospodarczego: Małe

Numer rejestracyjny: 5260302999

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 03-450

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0021

8.1. ORG-0016

Oficjalna nazwa: CIRRO sp. z o.o.

Wielkość podmiotu gospodarczego: Średnie

Numer rejestracyjny: 5420201357

Miejscowość: Białystok

Kod pocztowy: 15-620

Podpodział krajowy (NUTS): Białostocki (PL841)

Kraj: Polska

Role tej organizacji:

Oferent

Zwycięzca tych części zamówienia: LOT-0014

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

:

249684-2026

Główny powód zmiany

:

Aktualizacja informacji

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 7d8269ed-f5c2-42eb-8cc4-2e194c4aa301 - 01

Typ formularza: Wyniki

Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o udzieleniu zamówienia lub ogłoszenie o udzieleniu koncesji
– tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 29

Ogłoszenie – data wysłania: 24/06/2026 11:41:49 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 433066-2026

