

522285-2025 - Wyniki

Polska – Karetki – Zakup ambulansu do transportu pacjentów w ramach POZ oraz specjalistycznego sprzętu medycznego i technicznego dla placówek Centrum Medycznego „KOL-MED”

OJ S 151/2025 08/08/2025

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

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Centrum Medyczne "KOL-MED" samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej w Tarnowie

E-mail: malig@kolmed.tarnow.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego kontrolowany przez instytucję administracji centralnej

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Zakup ambulansu do transportu pacjentów w ramach POZ oraz specjalistycznego sprzętu medycznego i technicznego dla placówek Centrum Medycznego „KOL-MED”

Opis: Przedmiotem zamówienia jest: Zakup ambulansu do transportu pacjentów w ramach POZ oraz specjalistycznego sprzętu medycznego i technicznego dla placówek Centrum Medycznego „KOL-MED” dla Centrum Medycznego „KOL-MED” Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Tarnowie.

Identyfikator procedury: c959fc25-8d84-4f6c-bc15-43e9766862db

Poprzednie ogłoszenie: 415380-2025

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 34114121 Karetki

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne, 30200000 Urządzenia komputerowe, 39717200 Urządzenia klimatyzacyjne, 33192000 Meble medyczne, 33192000 Meble medyczne

2.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

2.1.4. Informacje ogólne

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

art. 132 ustaw z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) -

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: Część nr 1 - Sprzęt kardiologiczny i diagnostyczny

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa, instalacja oraz, jeżeli wymagane, konfiguracja specjalistycznego sprzętu medycznego wykorzystywanego w diagnostyce i monitorowaniu układu krążenia oraz parametrów życiowych pacjentów. Sprzęt przeznaczony jest do użytku w placówkach medycznych, w tym w poradniach specjalistycznych (kardiologicznych, internistycznych), pracowniach diagnostycznych oraz karetkach transportowych i ratowniczych. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • posiadać instrukcję użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Aparat EKG w ilości 1 sztuki - urządzenie do nieinwazyjnego monitorowania elektrycznej aktywności serca z dedykowanym stolikiem, drukarką i możliwością zapisu danych cyfrowych. • Systemy Holter EKG oraz ciśnieniowy (ABPM) w ilości 5 sztuk - systemy rejestrujące pracę serca i ciśnienie tętnicze pacjenta wraz z kompatybilnym oprogramowaniem. • Bieżnia do testów wysiłkowych z systemem EKG w ilości 1 sztuki - urządzenie do prób wysiłkowych w diagnostyce chorób serca, zintegrowane z modułem rejestracji EKG oraz monitorowaniem parametrów życiowych. • Stanowisko diagnostyczne (stacja robocza) w ilości 1 sztuki - zestaw komputerowy z certyfikowanym medycznym oprogramowaniem do analizy zapisów EKG i testów wysiłkowych. • Defibrylator w ilości 3 sztuk - urządzenie do ratowania życia w przypadku nagłego zatrzymania krążenia, z funkcją monitorowania i zapisu rytmu serca. • Koncentrator tlenu w ilości 2 sztuk - sprzęt do długoterminowej terapii tlenowej pacjentów z niewydolnością oddechową (np. POChP, COVID-19). Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące. • Możliwość integracji z systemem EDM lub eksportu wyników (np. PDF, XML, DICOM). • Szkolenie personelu w zakresie użytkowania urządzeń (jeśli dotyczy).

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33123000 Urządzenia do diagnostyki sercowo-naczyniowej, 33123200 Urządzenia do elektrokardiografii, 33123210 Urządzenia do monitorowania czynności serca, 33120000 Systemy rejestrujące i urządzenia badawcze, 33121000 Ambulatoryjny system rejestrujący, 33121500 Elektrokardiogram, 33182100 Defibrylatory, 33157800 Urządzenia do podawania tlenu, 33157810 Urządzenia do terapii tlenowej, 30200000 Urządzenia komputerowe, 30214000 Stacje robocze

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: Część nr 2 - Sprzęt komputerowy i peryferyjny

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa fabrycznie nowego sprzętu komputerowego oraz urządzeń peryferyjnych przeznaczonych do wyposażenia stanowisk pracy oraz infrastruktury informatycznej jednostki zamawiającej. Każde z oferowanych urządzeń komputerowych i peryferyjnych musi:

- posiadać oznakowanie CE, potwierdzające zgodność z obowiązującymi dyrektywami Unii Europejskiej (np. LVD, EMC, RoHS),
- być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
- być objęte deklaracją zgodności producenta,
- być wyposażone w instrukcję użytkowania w języku polskim (jeżeli jest wymagana zgodnie z przeznaczeniem danego wyrobu),
- być fabrycznie nowe, wolne od wad fizycznych i prawnych.

Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z przepisami prawa nie podlegają obowiązkowi oznakowania CE, były oferowane bez tego oznakowania, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Zakres zamówienia obejmuje m.in.:

- Komputery typu All-in-One w ilości 30 sztuk - zintegrowane jednostki centralne z monitorem, wyposażone w system operacyjny oraz podstawowe akcesoria (klawiatura, mysz).
- Drukarki atramentowe w ilości 28 sztuk - umożliwiające druk w czerni, dostosowane do potrzeb biurowych.
- Urządzenie wielofunkcyjne w ilości 1 sztuki - umożliwiające drukowanie w kolorze i czerni, skanowanie i kopiowanie dokumentów.

Wymagania ogólne:

- Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy).
- Gwarancja minimum 24 miesiące.

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 30200000 Urządzenia komputerowe

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 30213100 Komputery przenośne, 30232000 Sprzęt peryferyjny, 30232130 Kolorowe drukarki atramentowe, 30232150 Drukarki atramentowe

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 2 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej dostaw - 20 pkt • 3-4 dostaw - 15 pkt • 1-2 dostaw - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: Część nr 3 - Transport i ratownictwo

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa fabrycznie nowego ambulansu typu A1 przeznaczonego do transportu pacjentów, zgodnie z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach prawa oraz normach technicznych, w szczególności: • rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 grudnia 2019 r. w sprawie wymagań dla ambulansów (Dz.U. z 2019 r. poz. 2412), • normą PN-EN 1789+A1:2024 – Pojazdy medyczne i ich wyposażenie – Ambulanse drogowe. Zamówienie obejmuje: • kompletny ambulans z zabudową medyczną przystosowaną do transportu jednego pacjenta w pozycji leżącej, • wyposażenie podstawowe zgodne z wymaganiami dla ambulansu typu A1, • system mocowania noszy oraz miejsc siedzących dla personelu i ewentualnego opiekuna pacjenta, • niezależny system wentylacji, ogrzewania oraz oświetlenia przestrzeni medycznej, • zabudowę wykonaną z łatwo zmywalnych i dezynfekowalnych materiałów, odpornych na środki

biobójcze, • system zasilania 12/230 V, gniazda ładowania sprzętu medycznego oraz akumulatora pomocniczego, • system sygnalizacji dźwiękowo-światłowej (opcja – jeśli dopuszczalna), • homologację pojazdu oraz certyfikaty zgodności z normą PN-EN 1789. Ambulans musi: • być fabrycznie nowy, wyprodukowany nie wcześniej niż w 2024 roku, • posiadać gwarancję producenta minimum 24 miesiące, • być zarejestrowany i gotowy do użytkowania na terenie RP (z kompletem dokumentów rejestracyjnych i instrukcją w języku polskim), • zostać dostarczony do siedziby Zamawiającego z pełnym przeszkoleniem użytkowników w zakresie obsługi zabudowy medycznej i systemów pokładowych. Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Ambulans typu A1 w ilości 1 sztuki - ambulans typu A1 do przewozu pacjentów, z podstawowym wyposażeniem zgodnym z obowiązującymi przepisami i normą PN-EN 1789, przeznaczony do transportu medycznego w ramach świadczeń POZ. Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 34114121 Karetki

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)
Kraj: Polska
Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 4 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej dostaw - 10 pkt • 1-4 dostaw - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Gwarancja i rękojmia na powłokę lakierniczą

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 36 miesięcy lub więcej - 10 pkt • 25-35 miesięcy - 5 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Gwarancja i rękojmia na zabudowę medyczną i wyposażenie medyczne

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 36 miesięcy lub więcej - 10 pkt • 25-35 miesięcy - 5 pkt poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Gwarancja i rękojmia na perforację nadwozia

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 49 miesięcy lub więcej - 10 pkt • 37-48 miesięcy - 5 pkt poniżej 37 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0004

Tytuł: Część nr 4 - Aparat ultrasonograficzny (USG) z wyposażeniem

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa fabrycznie nowego, aparatu

ultrasonograficznego (USG) wraz z niezbędnym wyposażeniem, przeznaczonego do wykonywania badań diagnostycznych u pacjentów w warunkach ambulatoryjnych. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, oferowane przez Wykonawcę urządzenie musi być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z jego przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że

oferowane przez Wykonawcę urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Aparat ultrasonograficzny (USG) z wyposażeniem w ilości 1 sztuki - urządzenie medyczne przeznaczone do nieinwazyjnej diagnostyki obrazowej tkanek i narządów wewnętrznych z możliwością zapisu danych w formacie cyfrowym (np. DICOM, JPEG) na nośniku USB lub w sieci komputerowej. Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące. • Możliwość integracji z systemem EDM lub eksportu wyników (np. PDF, XML, DICOM). • Szkolenie personelu w zakresie użytkowania urządzenia. Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33112200 Aparaty ultrasonograficzne

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: Część nr 5 - Klimatyzacja i sprzęt pomocniczy

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa oraz, tam gdzie dotyczy, montaż i uruchomienie urządzeń technicznych wspomagających funkcjonowanie placówki medycznej, w tym utrzymanie odpowiednich warunków środowiskowych i zabezpieczenia awaryjnego zasilania. Zamówienie obejmuje urządzenia mające zastosowanie pomocnicze, lecz niezbędne do zapewnienia ciągłości świadczeń zdrowotnych, bezpieczeństwa leków oraz komfortu pacjentów i personelu. Każde z oferowanych urządzeń komputerowych i peryferyjnych musi: • posiadać oznakowanie CE, potwierdzające zgodność z obowiązującymi dyrektywami Unii Europejskiej (np. LVD, EMC, RoHS), • być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, • być objęte deklaracją zgodności producenta, • być wyposażone w instrukcję użytkowania w języku polskim (jeżeli jest wymagana zgodnie z przeznaczeniem danego wyrobu), • być fabrycznie nowe, wolne od wad fizycznych i prawnych. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z przepisami prawa nie podlegają obowiązkowi oznakowania CE, były oferowane bez tego oznakowania, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Klimatyzator z montażem w ilości 16 sztuk - urządzenia klimatyzacyjne przeznaczone do instalacji w pomieszczeniach medycznych w celu zapewnienia komfortu termicznego pacjentom i personelowi. Klimatyzatory muszą umożliwiać efektywne chłodzenie i ogrzewanie pomieszczeń oraz utrzymanie odpowiednich warunków temperaturowo-wilgotnościowych, istotnych dla jakości świadczeń zdrowotnych, zwłaszcza w okresie upałów lub chłódów. • Lodówka medyczna na leki i szczepionki w ilości 1 sztuki - przeznaczona do przechowywania leków, szczepionek, preparatów biologicznych i diagnostycznych w kontrolowanej temperaturze (zalecany zakres +2°C do +8°C). Musi posiadać funkcję alarmu temperaturowego, automatyczny rejestrator temperatury i możliwość jej eksportu do formatu cyfrowego. • Agregat prądotwórczy do zasilania awaryjnego w ilości 5 sztuk - urządzenia służące do zasilania awaryjnego wybranych urządzeń medycznych (np. lodówek, koncentratorów tlenu, komputerów medycznych). Generator musi zapewniać niezależność od sieci energetycznej w przypadku awarii. Wymagania ogólne: • Instrukcja obsługi urządzeń w języku polskim. • Wykonawca zapewni transport, wniesienie, montaż (jeśli dotyczy) i uruchomienie urządzeń w miejscu wskazanym przez Zamawiającego. • W przypadku klimatyzatora – wymagane jest przeprowadzenie szkolenia z obsługi dla personelu. • Instalator musi posiadać aktualne uprawnienia energetyczne z grupy G1 (elektryczne), G2

(ciepłownicze) i G3 (gazowe) zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem Ministra Klimatu i Środowiska w sprawie egzaminów kwalifikacyjnych. • Gwarancja minimum 24 miesiące. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.).
Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 39717200 Urządzenia klimatyzacyjne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 42513000 Urządzenia chłodnicze i mrozące, 42513200

Urządzenia chłodnicze, 31120000 Generatory, 31127000 Prądnice awaryjne

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 4 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej dostaw - 20 pkt • 3-4 dostaw - 15 pkt • 1-2 dostaw - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: Część nr 6 - Densytometr do diagnostyki gęstości kości wraz z niezbędnym wyposażeniem.

Opis: Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa fabrycznie nowego, densytometru do pomiaru gęstości mineralnej kości wraz z niezbędnym wyposażeniem, przeznaczonego do wykonywania badań diagnostycznych u pacjentów w warunkach ambulatoryjnych. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, oferowane przez Wykonawcę urządzenie musi być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z jego przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że oferowane przez Wykonawcę urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Zakup i dostawę densytometru do pomiaru gęstości mineralnej kości w ilości 1 sztuki - przeznaczone do nieinwazyjnego pomiaru gęstości mineralnej kości (BMD – Bone Mineral Density). Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące. • Możliwość integracji z systemem EDM lub eksportu wyników (np. PDF, XML, DICOM). • Szkolenie personelu w zakresie użytkowania urządzenia. Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33111660 Denzytometry do pomiaru gęstości kości

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

5.1. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: Część nr 7 - Meble i wyposażenie medyczne

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa fabrycznie nowych mebli medycznych przeznaczonych do wyposażenia gabinetów lekarskich, zabiegowych oraz poradni specjalistycznych. Zamówienie obejmuje elementy niezbędne do prawidłowego prowadzenia badań, zabiegów oraz świadczeń zdrowotnych w warunkach ambulatoryjnych i podstawowej opieki zdrowotnej. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Kozetka lekarska w ilości 4 sztuk - leżanki przeznaczone do przeprowadzania badań fizykalnych pacjentów, wykonane z materiałów łatwych do dezynfekcji, z regulowanym zagłówkiem. • Stoły chirurgiczne w ilości 2 sztuk - regulowane stoły zabiegowe do wykonywania prostych procedur chirurgicznych lub ambulatoryjnych, z możliwością dostosowania wysokości i pozycji ciała pacjenta. • Fotel ginekologiczny w ilości 1 sztuki - specjalistyczny fotel przeznaczony do badań ginekologicznych i zabiegów położniczych, wyposażony w podparcia nóg, regulację pozycji oraz akcesoria umożliwiające ergonomiczne i bezpieczne użytkowanie. • Krzesła do pobierania krwi w ilości 2 sztuk - specjalistyczne krzesła z regulowanymi podłokietnikami i siedziskiem, przystosowane do komfortowego pobierania krwi u pacjentów. Tapicerka łatwa do czyszczenia i dezynfekcji. Krzesła stabilne, ergonomiczne, dostosowane do wielogodzinnej pracy. Wymagania ogólne: • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące.

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33192000 Meble medyczne

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska
Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: Część nr 8- Wyposażenie dla osób z niepełnosprawnościami

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu przeznaczonego do wsparcia obsługi pacjentów z niepełnosprawnościami oraz osób o ograniczonej mobilności. Sprzęt ma służyć do przemieszczania pacjentów, bezpiecznego pomiaru parametrów ciała oraz zapewnienia wygody podczas obsługi medycznej. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Wózek inwalidzki w ilości 4 sztuk - standardowy wózek ręczny składany, z pełnym oparciem, podłokietnikami, podnóżkami, hamulcami oraz kołami tylnymi z szybkozłączkami. • Waga dla osób niepełnosprawnych – krzesłkowa ze zwiększoną nośnością w ilości 1 sztuki - elektroniczna waga medyczna z wbudowanym fotelem dla pacjenta. Przeznaczona do pomiaru w pozycji siedzącej. • Waga elektroniczna ze wzrostomierzem w ilości 12 sztuk - stacjonarna waga elektroniczna z wbudowanym wzrostomierzem teleskopowym lub ultradźwiękowym, zasilana sieciowo i/lub akumulatorowo. Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące.

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33193120 Wózki inwalidzkie

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne, 38300000 Przyrządy do pomiaru, 38310000 Wagi precyzyjne

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: Część nr 9 - Diagnostyka ogólna

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa urządzeń diagnostycznych przeznaczonych do podstawowego i specjalistycznego badania pacjentów w gabinetach lekarskich (ogólnych, dermatologicznych, reumatologicznych). Sprzęt musi być nowy, gotowy do użytkowania, posiadać wymagane certyfikaty medyczne (np. CE/MDR) oraz być dostarczony wraz z niezbędnym wyposażeniem standardowym, instrukcjami obsługi i gwarancją. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia

2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Oftalmoskop w ilości 5 sztuk - ręczny oftalmoskop z oświetleniem LED, halogenowym lub ksenonowym umożliwiający badanie dna oka. Zasilany bateryjnie lub akumulatorowo. W zestawie pokrowiec lub futerał. • Otoskop w ilości 5 sztuk - ręczny otoskop z oświetleniem LED, halogenowym lub ksenonowym z funkcją powiększenia, wyposażony w zestaw wzierników wielorazowych i/lub jednorazowych. Zasilanie bateryjne lub akumulatorowe. • Dermatoskop w ilości 1 sztuki - dermatoskop ręczny do badania zmian skórnych, z oświetleniem LED i powiększeniem minimum 10x, z możliwością pracy kontaktowej i bezkontaktowej. Powinien posiadać możliwość współpracy z aparatem fotograficznym lub smartfonem (adapter, jeżeli dostępny). • Aparat do mierzenia ciśnienia elektroniczny z zasilaczem i dwoma mankietami w ilości 13 sztuk - automatyczny ciśnieniomierz naramienny z wyświetlaczem cyfrowym, pamięcią pomiarów, zasilaniem sieciowym (zasilacz) oraz zestawem dwóch mankietów w rozmiarze standardowym i XL. • Kapilaroskop w ilości 1 sztuk - urządzenie do nieinwazyjnego badania mikronaczyń (kapilar) skóry i paznokci. Kamera z funkcją powiększenia (min. 200x), źródło światła LED, możliwość podłączenia do komputera, zapisu i analizy obrazu. Przeznaczony do zastosowań dermatologicznych i reumatologicznych. Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące.

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33120000 Systemy rejestrujące i urządzenia badawcze, 33124130 Wyroby diagnostyczne, 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne, 33122000 Sprzęt oftalmologiczny, 33123000 Urządzenia do diagnostyki sercowo-naczyniowej

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 2 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: Część nr 10 – Ginekologia i położnictwo

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu diagnostycznego przeznaczonego do monitorowania stanu płodu oraz zdrowia kobiet w ciąży w ramach opieki przedporodowej.

Zamawiany sprzęt ma być nowy, fabrycznie kompletny, gotowy do pracy, spełniający

wymagania Rozporządzenia MDR 2017/745 oraz posiadający oznaczenie CE. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • KTG (kardiotokograf) w ilości 1 sztuki - urządzenie do monitorowania tętna płodu oraz czynności skurczowej mięśnia macicy. Aparat stacjonarny lub przenośny, z wyświetlaczem, możliwością rejestracji zapisu, wydrukiem papierowym (drukarka wbudowana lub zewnętrzna), funkcją alarmów. Zestaw powinien zawierać co najmniej dwie sondy oraz paski do mocowania.. • Detektor tętna płodu w ilości 1 sztuki - urządzenie przenośne do szybkiego, przesiewowego wykrywania tętna płodu od I trymestru ciąży. Aparat z wyświetlaczem wartości tętna, głośnikiem, możliwością pracy na baterii lub akumulatorze. W zestawie głowica ultradźwiękowa o częstotliwości min. 2 MHz, żel oraz instrukcja obsługi. Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące. Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne, 33120000 Systemy rejestrujące i urządzenia badawcze, 33123000 Urządzenia do diagnostyki sercowo-naczyniowej

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 2 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: Część nr 11 – Wyposażenie gabinetu zabiegowego

Opis: Przedmiotem zamówienia jest dostawa specjalistycznego sprzętu medycznego przeznaczonego do wykonywania drobnych zabiegów chirurgicznych oraz proktologicznych w warunkach ambulatoryjnych. Pakiet obejmuje również urządzenia wspomagające przeprowadzanie procedur medycznych, zwiększające ich skuteczność i bezpieczeństwo.. Zamawiany sprzęt ma być nowy, fabrycznie kompletny, gotowy do pracy, spełniający wymagania Rozporządzenia MDR 2017/745 oraz posiadający oznaczenie CE. Wszystkie oferowane urządzenia medyczne muszą być wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów prawa, tj.: • rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia

2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz uchylającego dyrektywy 93/42/EWG i 90/385/EWG, • ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), • oraz muszą być wprowadzone do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami. Każde z urządzeń medycznych musi: • posiadać oznakowanie CE potwierdzające zgodność z przepisami MDR, • być zarejestrowane w odpowiednich rejestrach (np. EUDAMED, jeżeli obowiązek rejestracji dotyczy danego wyrobu), • posiadać deklarację zgodności producenta, • być objęte instrukcją użytkowania w języku polskim. Dopuszcza się, aby osprzęt i akcesoria, które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są klasyfikowane jako wyroby medyczne i nie podlegają obowiązkowi certyfikacji, były oferowane bez oznakowania CE oraz bez rejestracji jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że są one zgodne z przeznaczeniem urządzenia głównego i zapewniają jego prawidłowe oraz bezpieczne użytkowanie oraz nie podpadają pod inną dyrektywę unijną, np.: dyrektywę niskonapięciową (LVD), dyrektywę kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) czy dyrektywę RoHS. Ponadto, wszystkie oferowane przez Wykonawcę urządzenia muszą być kompletne pod względem funkcjonalnym i w pełni gotowe do użytkowania zgodnie z ich przeznaczeniem, bez konieczności dokonywania jakichkolwiek dodatkowych zakupów. Oznacza to, że każde urządzenie musi być wyposażone we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające jego uruchomienie, prawidłowe użytkowanie oraz ładowanie (w szczególności takie jak: zasilacze, przewody zasilające, akumulatory, baterie, ładowarki itp.). Zakres zamówienia obejmuje m.in.: • Aparat do elektrokoagulacji w ilości 1 sztuki - urządzenie do wykonywania zabiegów elektrokoagulacyjnych skóry i błon śluzowych, z regulacją mocy, zestawem elektrod roboczych oraz pedałem nożnym. • Ligator hemoroidalny w ilości 1 sztuki - zestaw do mechanicznego lub próżniowego zakładania gumek ligaturowych w leczeniu hemoroidów I–II stopnia. • Lampa bezcieniowa w ilości 1 sztuki - lampa LED na statywie mobilnym lub mocowana do ściany/sufitu, o wysokim współczynniku oddawania barw (CRI > 90), z regulacją natężenia światła, przeznaczona do zabiegów ambulatoryjnych. • Detektor wykrywania żył w ilości 1 sztuki - urządzenie przenośne lub stacjonarne służące do wizualizacji naczyń żylnych (np. w technologii podczerwieni), ułatwiające wkłucia dożylnie, szczególnie u pacjentów z trudnym dostępem naczyniowym. Zasilanie bateryjne lub akumulatorowe, z uchwytem statywowym lub ręcznym. Wymagania ogólne: • Interfejs w języku polskim (jeśli dotyczy). • Dokumentacja techniczna i użytkowa w języku polskim. • Gwarancja minimum 24 miesiące.

Wewnętrzny identyfikator: CM5/117/25/ZP- część 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33100000 Urządzenia medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 33160000 Techniki operacyjne, 33162000 Urządzenia i przyrządy używane na salach operacyjnych, 33162100 Urządzenia używane na salach operacyjnych, 33162200 Przyrządy używane na salach operacyjnych, 33167000 Lampy chirurgiczne, 33169000 Przyrządy chirurgiczne, 33169500 Systemy chirurgiczne do lokalizacji i śledzenia

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: polski

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 3 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

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

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Cena brutto realizacji zamówienia publicznego

Opis: Najniższa cena otrzymuje 60 pkt. Pozostałe oferty - proporcjonalnie według wzoru: $(C_{min} / C_{bad}) \times 60$ pkt, gdzie: C_{min} - najniższa cena spośród ofert, C_{bad} - cena badanej oferty.

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 60

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Doświadczenie wykonawcy

Opis: Punkty przyznawane za liczbę zrealizowanych zamówień o podobnym zakresie w ciągu ostatnich 3 lat. • 5 i więcej wdrożeń - 20 pkt • 3-4 wdrożenia - 15 pkt • 1-2 wdrożenia - 5 pkt • brak - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Warunki gwarancji i rękojmi

Opis: Ocenie podlega łączny okres gwarancji i rękojmi wyrażony w miesiącach: • 48 miesięcy lub więcej - 20 pkt • 36-47 miesięcy - 15 pkt • 25-35 miesięcy - 10 pkt • poniżej 25 miesięcy - 0 pkt

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 20

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: Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

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

6. Wyniki

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0001

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

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Decyzja nabywcy z powodu niewystarczających środków

6.1.3. Oferenci niezwyńcący
Oferenci niezwyńcący

:

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta cz.1- Tronus Polska sp. z o. o.

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0001

Oferta została sklasyfikowana: tak

Pozycja oferty: 1

Podwykonawstwo: Nie

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 492 200,29 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 492 200,29 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0008

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

Powód, dla którego nie wyłoniłono zwycięzcy: Decyzja nabywcy z powodu niewystarczających środków

6.1.3. Oferenci niezwyńcący
Oferenci niezwyńcący

:

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta cz.8- Tronus Polska sp. z o. o.

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0008

Oferta została sklasyfikowana: tak

Pozycja oferty: 1

Podwykonawstwo: Nie

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 108 216,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 108 216,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0009

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

Powód, dla którego nie wyłoniłono zwycięzcy: Decyzja nabywcy z powodu niewystarczających środków

6.1.3. Oferenci niezwyńcący
Oferenci niezwyńcący

:

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta cz.9- Tronus Polska sp. z o. o.

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0009

Oferta została sklasyfikowana: tak

Pozycja oferty: 1

Podwykonawstwo: Nie

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 113 778,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 113 778,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0010

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

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Decyzja nabywcy z powodu niewystarczających środków

6.1.3. Oferenci niezwykłści

Oferenci niezwykłści

:

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta cz.10- Tronus Polska sp. z o. o.

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0010

Oferta została sklasyfikowana: tak

Pozycja oferty: 1

Podwykonawstwo: Nie

6.1.4. Informacje statystyczne

Otrzymane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 206 072,64 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 206 072,64 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0011

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

Powód, dla którego nie wyłoniono zwycięzcy: Decyzja nabywcy z powodu niewystarczających środków

6.1.3. Oferenci niezwykłści

Oferenci niezwykłści

:

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Oferta:

Identyfikator oferty: Oferta cz.11- Tronus Polska sp. z o. o.

Identyfikator części zamówienia lub grupy części: LOT-0011

Oferta została sklasyfikowana: tak

Pozycja oferty: 1

Podwykonawstwo: Nie

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

Rodzaj otrzymanych ofert lub wniosków: Oferty złożone drogą elektroniczną

Liczba otrzymanych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału: 1

Zakres ofert:

Wartość najniższej dopuszczalnej oferty: 302 670,00 PLN

Wartość najwyższej dopuszczalnej oferty: 302 670,00 PLN

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0002

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0003

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0004

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0005

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0006

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

6.1. Wyniki – ID części zamówienia: LOT-0007

Status wyboru zwycięzcy: Nie wyłoniono jeszcze zwycięzcy, ale procedura konkurencyjna jest nadal w toku.

8. Organizacje**8.1. ORG-0001**

Oficjalna nazwa: Centrum Medyczne "KOL-MED" samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej w Tarnowie

Numer rejestracyjny: 9930091869

Adres pocztowy: Plac Dworcowy 6

Miejscowość: Tarnów

Kod pocztowy: 33-100

Podpodział krajowy (NUTS): Tarnowski (PL217)

Kraj: Polska

E-mail: malig@kolmed.tarnow.pl

Telefon: +48 146 886 012

Role tej organizacji:

Nabywca

8.1. ORG-0003

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Numer rejestracyjny: 5262239325

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: +48 224587801

Role tej organizacji:

Organ odwoławczy

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0004

Oficjalna nazwa: Tronus Polska sp. z o. o.

Wielkość podmiotu gospodarczego: Mikro-

Organizacja jest osobą fizyczną

Numer rejestracyjny: 5272680141

Adres pocztowy: ul. Ordona 2a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 01-237

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: info@tronus.pl

Telefon: 223536677

Role tej organizacji:

Oferent

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

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 2a27d926-6c3b-4b1c-a26e-f7070eaf24a2 - 01

Typ formularza: Wyniki

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

Podrodzaj ogłoszenia: 29

Ogłoszenie – data wysłania: 07/08/2025 08:49:47 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 522285-2025

Numer wydania Dz.U. S: 151/2025

Data publikacji: 08/08/2025