

826022-2025 - Procedura konkurencyjna

Polska – Różne urządzenia i produkty medyczne – Dostawa sprzętu medycznego służącego do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej dla łącznie 6 stanowisk intensywnego nadzoru i/lub 16 stanowisk leżących nieintensywnych w 5 różnych konfiguracjach, wraz z opracowaniem dokumentacji certyfikacyjnej i uzyskaniem Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC) dla modyfikacji statku powietrznego w modelu ERJ190-200 (...)

OJ S 240/2025 12/12/2025

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

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

E-mail: zp@rars.gov.pl

Status prawny nabywcy: Instytucja administracji centralnej

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Porządek publiczny i bezpieczeństwo publiczne

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Dostawa sprzętu medycznego służącego do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej dla łącznie 6 stanowisk intensywnego nadzoru i/lub 16 stanowisk leżących nieintensywnych w 5 różnych konfiguracjach, wraz z opracowaniem dokumentacji certyfikacyjnej i uzyskaniem Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC) dla modyfikacji statku powietrznego w modelu ERJ190-200 (...)

Opis: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa przez Wykonawcę, wraz z przeniesieniem własności na rzecz Zamawiającego, sprzętu medycznego oraz wyposażenia dodatkowego (dalej łącznie: Sprzęt medyczny), służących do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej statkiem powietrznym w modelu ERJ190-200 o numerach seryjnych: 19000415, 19000444, 19000462 i 19000516 (dalej łącznie: Statek powietrzny) wraz z opracowaniem kompletnej dokumentacji certyfikacyjnej i następczym uzyskaniem zatwierdzonego Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC) dla modyfikacji Statku powietrznego wynikających z przystosowania Statku powietrznego do ewakuacji medycznej dla łącznie: 6 stanowisk intensywnego nadzoru i 16 stanowisk leżących nieintensywnych, występujących w łącznie 5 różnych konfiguracjach. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia obejmujący, w szczególności: a. zakres wymaganej dokumentacji certyfikacyjnej oraz opis poszczególnych konfiguracji stanowisk intensywnego nadzoru i/lub stanowisk leżących nieintensywnych, służących do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej Statkiem powietrznym, b. wykaz Sprzętu medycznego składającego się na – odpowiednio – stanowiska intensywnego nadzoru i stanowiska leżące nieintensywne wraz z określeniem parametrów technicznych i klinicznych Sprzętu medycznego, stanowi Załącznik nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”. 3. Warunki realizacji przedmiotu zamówienia zostały określone w Załączniku nr 2 do SWZ – „Projektowane postanowienia umowne”. 4. Przedmiot zamówienia jest współfinansowany ze środków Unii Europejskiej, przyznanych Zamawiającemu w projekcie grantowym pn. „Development and maintenance of rescEU transport and logistics capacities in Poland”, numer projektu: 101105145 (dalej: Projekt grantowy), realizowanym w ramach Unijnego Mechanizmu Ochrony Ludności (dalej: UMOL).

Identyfikator procedury: 34d4fca5-d261-475a-af2c-2542edca39d0

Wewnętrzny identyfikator: BPzp.271.86.2025

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

Główne aspekty procedury: [oznaczenie trybu postępowania] 1. Postępowanie prowadzone jest na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (dalej: Pzp), w trybie przetargu nieograniczonego. [język postępowania] 2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim. 3. Niezależnie od postanowienia ust. 2 powyżej, Zamawiający: a. działając na podstawie art. 20 ust. 3 Pzp, dopuszcza możliwość sporządzenia oferty w języku angielskim, b. działając na podstawie § 5 zd. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 roku w sprawie sposobu sporządzenia i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, dopuszcza sporządzenie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń w języku angielskim, c. działając na podstawie art. 20 ust. 4 Pzp, będzie sporządzał dokumenty zamówienia oraz przekaże do publikacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej ogłoszenie o zamówieniu i ewentualnie inne ogłoszenia właściwe w postępowaniu także w języku angielskim. 4. Dopuszczenie sporządzenia oferty, podmiotowych środków i innych oświadczeń w języku angielskim oraz sporządzanie dokumentów zamówienia i ogłoszeń w postępowaniu w języku angielskim uzasadnione jest specyfiką przedmiotu zamówienia, determinującą krąg Wykonawców, przy uwzględnieniu wyboru języka angielskiego jako języka powszechnie używanego w handlu międzynarodowym, w tym na rynku branży lotniczej. 5. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym, Wykonawca przekazuje wraz z tłumaczeniem na język polski.

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Dodatkowy charakter zamówienia: Usługi

Główna klasyfikacja (cpv): 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 73421000 Rozwój sprzętu bezpieczeństwa, 73431000 Testy i ocena sprzętu bezpieczeństwa, 33192160 Nosze, 33194110 Pompy infuzyjne, 33182100 Defibrylatory, 33157400 Medyczna aparatura oddechowa, 33157200 Zestawy tlenowe, 33157000 Urządzenia do terapii gazowej i oddechowej, 33192000 Meble medyczne

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Stawki 2B

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 00-193

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Miejsce realizacji zamówienia: a. usługa opracowania kompleksowej dokumentacji certyfikacyjnej wraz z następczym uzyskaniem zatwierdzonego STC dla modyfikacji Statku powietrznego wynikających z przystosowania Statku powietrznego do ewakuacji medycznej dla łącznie: 6 stanowisk intensywnego nadzoru i 16 stanowisk leżących nieintensywnych, występujących w łącznie 5 różnych konfiguracjach: Zamawiający nie określa miejsca realizacji usługi z uwagi na specyfikę jej świadczenia (możliwość realizacji świadczenia w siedzibie Wykonawcy lub w innym miejscu wybranym przez Wykonawcę), b. dostawa Sprzętu medycznego: Zamawiający wskaże dokładne miejsce dostawy Sprzętu medycznego po udzieleniu zamówienia publicznego, nie później jednak niż na 7 dni przed

planowaną dostawą przedmiotu planowanego zamówienia, z zastrzeżeniem że miejsce dostawy będzie znajdować się na terenie Rzeczypospolitej Polskiej – dot. wszystkich dostaw.

2.1.4. Informacje ogólne

Informacje dodatkowe: [środki komunikacji elektronicznej, wymagania techniczne i organizacyjne sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej] 1. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej: platformy zakupowej Zamawiającego dostępnej pod adresem: <https://rars.ezamawiajacy.pl> (dalej platforma zakupowa), z wykorzystaniem zakładki „Korespondencja”. 2. W przypadku awarii platformy zakupowej dopuszcza się komunikację przy użyciu poczty elektronicznej: a. Zamawiającego: dw@rars.gov.pl b. Wykonawcy: wiadomość e-mail pozwalająca na identyfikację Wykonawcy (oznaczenie adresu mailowego, oznaczenie Wykonawcy w treści wiadomości mailowej). 3. Zamawiający podaje minimalne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające korzystanie z platformy zakupowej: a. posiadanie stałego dostępu do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s, b. dysponowanie komputerem klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min 2GB Ram, procesor Intel IV 2GHZ, jeden z systemów operacyjnych - MS Windows 7 , Mac Os x 10.4, Linux, lub ich nowsze wersje, c. dysponowanie dowolną zainstalowaną przeglądarką internetową obsługującą TLS 1.2 (najlepiej w najnowszej wersji, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0, d. dysponowanie zainstalowanym programem Acrobat Reader lub innym obsługującym pliki w formacie „.pdf”. 4. Zamawiający podaje minimalne wymagania sprzętowo-aplikacyjne umożliwiające komunikację z wykorzystaniem poczty elektronicznej: a. dysponowanie przez Wykonawcę urządzeniem teleinformatycznym z dostępem do sieci Internet, b. dysponowanie przez Wykonawcę dostępem do nowoczesnej przeglądarki internetowej wspierającej HTML5, CSS3 i JavaScript, c. posiadanie przez Wykonawcę konta poczty elektronicznej 5. Komunikacja w postępowaniu przy użyciu platformy zakupowej (w tym możliwość złożenia oferty), z zastrzeżeniem możliwości zadawania pytań do treści SWZ (por. Rozdział 5 – „Wyjaśnienia treści SWZ” ust. 1 SWZ poniżej), wymaga przystąpienia przez Wykonawcę do postępowania. 6. Procedura przystąpienia przez Wykonawcę do postępowania: a. Wykonawca wybiera opcję „PRZYSTĄP DO POSTĘPOWANIA”, b. po wybraniu opcji „PRZYSTĄP DO POSTĘPOWANIA”, Wykonawca jest przekierowywany na stronę internetową <https://oneplace.marketplanet.pl>, otrzymując możliwość: zalogowania się do platformy zakupowej (w przypadku posiadania przez Wykonawcę konta na platformie zakupowej) lub założenia bezpłatnego konta na platformie zakupowej, c. Wykonawca: loguje się do platformy zakupowej lub zakłada konto wykonując kroki procesu rejestracyjnego, tj.: podaje adres e-mail, ustanawia hasło, powtarza hasło, wpisuje kod z obrazka, akceptuje Regulamin korzystania z platformy zakupowej Zamawiającego, informację o przetwarzaniu danych osobowych oraz wyraża zgodę na kontakt telefoniczny w celu weryfikacji danych oraz uruchomienia konta, wybiera polecenie „zarejestruj się”, potwierdza rejestrację przez kliknięcie aktywnego linku wysłanego na adres mailowy wskazany w formularzu rejestracyjnym lub poprzez wpisanie kodu autoryzacyjnego, loguje się do platformy zakupowej Zamawiającego i uzupełnia wymagane dane Wykonawcy. Uwaga! Zalogowanie się do platformy zakupowej Zamawiającego i uzupełnienie wymaganych danych Wykonawcy jest niezbędne do zakończenia procesu rejestracyjnego. Wniosek Wykonawcy o rejestrację konta jest rozpatrywany przez operatora platformy zakupowej Zamawiającego w dni robocze, w godzinach 8-17. Proces rejestracji konta Wykonawcy trwa do 2 dni roboczych. Zamawiający zaleca Wykonawcom uwzględnienie czasu niezbędnego na rejestrację dla możliwości przystąpienia do postępowania. W przypadku posiadania przez Wykonawcę kwalifikowanego podpisu elektronicznego, Wykonawca może potwierdzić wymagane dane Wykonawcy, co będzie skutkowało automatyczną akceptacją wniosku o

rejestrację konta Wykonawcy. 7. Datą przekazania korespondencji jest: a. w przypadku platformy zakupowej – data wpływu korespondencji na platformę zakupową, z zastrzeżeniem czytelności korespondencji – platforma zakupowa generuje czas odbioru korespondencji (data, czas: hh:mm:ss) wg czasu lokalnego serwera synchronizowanego odpowiednim źródłem czasu, b. w przypadku poczty elektronicznej – data jej wprowadzenia do środka komunikacji elektronicznej w taki sposób, żeby Zamawiający / Wykonawca mógł się zapoznać z jej treścią. 8. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych jednorazowo za pośrednictwem: a. platformy zakupowej nie może przekraczać 100 MB, b. poczty elektronicznej nie może przekraczać 20 MB. 9. Zamawiający informuje, iż w przypadku wątpliwości związanych z zasadami korzystania z platformy zakupowej, Wykonawca powinien skontaktować się z operatorem platformy zakupowej, dane kontaktowe: tel.: (22) 257 22 23 (infolinia dostępna w dni robocze, w godzinach 9.00- 17.00), e-mail: oneplace@marketplanet.pl 10. Ofertę, oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie z art. 117 ust. 4 Pzp, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 Pzp oraz pełnomocnictwo sporządza się w postaci elektronicznej, w formatach danych określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 roku o informatyzacji działalności podmiotów publicznych, tj. w formatach danych określonych w Załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 roku w sprawie krajowych ram interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów informatycznych (dalej: formaty danych odpowiadające KRI). 11. Dopuszcza się przekazanie cyfrowych odwzorowań podmiotowych środków dowodowych, w tym oświadczenia z art. 117 ust. 4 Pzp, zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w art. 118 ust. 3 Pzp oraz pełnomocnictwa, w przypadku ich wystawienia w postaci papierowej, z zastrzeżeniem konieczności poświadczenia cyfrowego odwzorowania za zgodność z dokumentem sporządzonym w postaci papierowej. 12. Informacje, oświadczenia lub dokumenty inne niż wskazane w ust. 10 powyżej sporządza się w postaci elektronicznej w formatach danych odpowiadających KRI lub jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej – platformy zakupowej lub poczty elektronicznej Zamawiającego, o której mowa w ust. 2 powyżej (wyłącznie w przypadku awarii platformy zakupowej). 13. Wyłącznym sposobem wyrażenia informacji w korespondencji, o której mowa w ust. 10 – 12 powyżej jest użycie wyrazów, cyfr lub innych znaków pisarskich, które można odczytać i powielić i których układ nie pozostawia wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji. 14. Szczegółowe zasady dot. przekazywania przez Wykonawców dokumentów elektronicznych oraz sporządzania i przekazywania cyfrowych odwzorowań dokumentów wystawionych w postaci papierowej reguluje Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 roku w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie (dalej: Rozporządzenie w sprawie dokumentów elektronicznych). [warunki udziału w postępowaniu] 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunek udziału w postępowaniu dot.: a. uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów: Zamawiający wymaga, aby Wykonawca legitymował się zatwierdzeniem właściwym dla organizacji projektujących wyroby, części i akcesoria lub odpowiedzialnych za zmiany i naprawy wyrobów, części i akcesoriów, potwierdzającym spełnianie przez Wykonawcę wymogów regulacji Części 21 Podczęści J Załącznika nr 1 do Rozporządzenia Komisji (UE) nr 748/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 roku ustanawiającego przepisy wykonawcze dotyczące certyfikacji statków powietrznych i związanych z nimi wyrobów, części i akcesoriów w zakresie zdolności do lotu i ochrony środowiska oraz dotyczące certyfikacji organizacji

projektujących i produkujących (posiadanie przez Wykonawcę statusu certyfikowanej organizacji projektującej), b. zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie wiedzy i doświadczenia: Zamawiający wymaga, aby Wykonawca, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeśli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykonał należycie, co najmniej jedną usługę opracowania kompleksowej dokumentacji certyfikacyjnej wraz z następczym uzyskaniem Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC), wydanego przez Europejską Agencję Bezpieczeństwa Lotniczego (EASA) dla modyfikacji statku powietrznego przeznaczonego do realizacji operacji medycznych (MEDEVAC) polegającej na przystosowaniu zabudowy statku powietrznego do ewakuacji medycznej z wykorzystaniem co najmniej jednego stanowiska intensywnego nadzoru (modyfikacja zabudowy statku powietrznego obejmująca co najmniej montaż noszy wielofunkcyjnych intensywnej terapii wraz z możliwością ich następczego demontażu i przywrócenia statku powietrznego do pierwotnej konfiguracji).

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

art. 132 i następne ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Pzp) -

2.1.6. Podstawy wykluczenia

Powody wykluczenia źródła: Dokumenty zamówienia

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: Dostawa sprzętu medycznego służącego do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej dla łącznie 6 stanowisk intensywnego nadzoru i/lub 16 stanowisk leżących nieintensywnych w 5 różnych konfiguracjach, wraz z opracowaniem dokumentacji certyfikacyjnej i uzyskaniem Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC) dla modyfikacji statku powietrznego w modelu ERJ190-200 (...)

Opis: 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa przez Wykonawcę, wraz z przeniesieniem własności na rzecz Zamawiającego, sprzętu medycznego oraz wyposażenia dodatkowego (dalej łącznie: Sprzęt medyczny), służących do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej statkiem powietrznym w modelu ERJ190-200 o numerach seryjnych: 19000415, 19000444, 19000462 i 19000516 (dalej łącznie: Statek powietrzny) wraz z opracowaniem kompletnej dokumentacji certyfikacyjnej i następczym uzyskaniem zatwierdzonego Uzupełniającego Certyfikatu Typu (STC) dla modyfikacji Statku powietrznego wynikających z przystosowania Statku powietrznego do ewakuacji medycznej dla łącznie: 6 stanowisk intensywnego nadzoru i 16 stanowisk leżących nieintensywnych, występujących w łącznie 5 różnych konfiguracjach. 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia obejmujący, w szczególności: a. zakres wymaganej dokumentacji certyfikacyjnej oraz opis poszczególnych konfiguracji stanowisk intensywnego nadzoru i/lub stanowisk leżących nieintensywnych, służących do realizacji powietrznej ewakuacji medycznej Statkiem powietrznym, b. wykaz Sprzętu medycznego składającego się na – odpowiednio – stanowiska intensywnego nadzoru i stanowiska leżące nieintensywne wraz z określeniem parametrów technicznych i klinicznych Sprzętu medycznego, stanowi Załącznik nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”. 3. Warunki realizacji przedmiotu zamówienia zostały określone w Załączniku nr 2 do SWZ – „Projektowane postanowienia umowne”. 4. Przedmiot zamówienia jest współfinansowany ze środków Unii Europejskiej, przyznanych Zamawiającemu w projekcie grantowym pn. „Development and maintenance of rescEU transport and logistics capacities in Poland”, numer projektu: 101105145 (dalej: Projekt grantowy), realizowanym w ramach Unijnego Mechanizmu Ochrony Ludności (dalej: UMOL).

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Dodatkowy charakter zamówienia: Usługi

Główna klasyfikacja (cpv): 33190000 Różne urządzenia i produkty medyczne

Dodatkowa klasyfikacja (cpv): 73431000 Testy i ocena sprzętu bezpieczeństwa, 73421000

Rozwój sprzętu bezpieczeństwa, 33192160 Nosze, 33194110 Pompy infuzyjne, 33182100

Defibrylatory, 33157400 Medyczna aparatura oddechowa, 33157200 Zestawy tlenowe,

33157000 Urządzenia do terapii gazowej i oddechowej, 33192000 Meble medyczne

Opcje:

Opis opcji: 1. Zamawiający przewiduje możliwość skorzystania z prawa opcji polegającego na przedłużeniu gwarancji jakości udzielonej na Sprzęt medyczny przez: a. producenta Sprzętu medycznego na okres nie dłuższy niż do dnia 31 grudnia 2029 roku i/lub b. Wykonawcy na okres nie dłuższy niż do dnia 31 grudnia 2029 roku. 2. Świadczenie usług gwarancyjnych będzie realizowane: a. na warunkach określonych w Załączniku nr 2 do SWZ – „Projektowane postanowienia umowne” dla serwisu gwarancyjnego właściwego dla zamówienia podstawowego (zasady usuwania wad, realizacji usług serwisu gwarancyjnego, przeglądów, konserwacji, wymiany części, etc.), b. za wynagrodzeniem określonym w ofercie Wykonawcy, przy czym wynagrodzenie za każdorazowy okres świadczenia usług gwarancyjnych objęty prawem opcji będzie rozliczane w miesięcznych okresach rozliczeniowych, z dołu, w terminie do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym – odpowiednio – producent i/lub Wykonawca będą świadczyć usługi gwarancyjne, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT, przy czym Wykonawca jest zobowiązany do przekazania Zamawiającemu faktury VAT obejmującej dany okres rozliczeniowy nie później niż ostatniego dnia miesiąca tego okresu. W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji w zakresie gwarancji producenta i gwarancji Wykonawcy, wynagrodzenie za realizację obu usług może zostać objęte jedną fakturą VAT (z wyszczególnionymi pozycjami poszczególnych usług). 3. W celu uniknięcia wątpliwości Zamawiający oświadcza, że Zamawiający nie będzie pozostawał w jakimkolwiek stosunku zobowiązaniowym z producentem Sprzętu medycznego – zapewnienie świadczenia na rzecz Zamawiającego usług gwarancyjnych przez producenta Sprzętu medycznego, w okresie objętym prawem opcji, jest wyłącznym zobowiązaniem Wykonawcy. W szczególności Wykonawca: a. ponosi odpowiedzialność za brak zapewnienia usług gwarancyjnych świadczonych przez producenta oraz za nienależyte świadczenie tych usług w całym okresie objętym prawem opcji, b. otrzymuje wynagrodzenie za zapewnienie świadczenia usług gwarancyjnych przez producenta. 4. Zamawiający będzie uprawniony do skorzystania z prawa opcji w przypadku stwierdzenia, że przedłużenie gwarancji jakości – odpowiednio – Wykonawcy i/lub producenta jest konieczne lub uzasadnione potrzebami Zamawiającego, w szczególności w przypadku kontynuacji przez Zamawiającego projektu grantowego lub wystąpienia innych okoliczności uzasadniających przedłużenie okresu gwarancji jakości. 5. Zamawiający może skorzystać z prawa opcji przez cały okres realizacji przedmiotu Umowy. 6. Skorzystanie z prawa opcji nastąpi poprzez złożenie Wykonawcy oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji, sporządzonego w formie pisemnej lub w formie elektronicznej, pod rygorem nieważności. Oświadczenie, o którym mowa w zdaniu poprzednim: a. może obejmować: przedłużenie okresu gwarancji producenta i przedłużenie okresu gwarancji Wykonawcy, albo przedłużenie okresu gwarancji wyłącznie producenta albo przedłużenie okresu gwarancji wyłącznie Wykonawcy, a nadto, w każdym z przypadków wskazanych w tiret 1 – 3 powyżej: b. może obejmować przedłużenie gwarancji – odpowiednio – producenta lub Wykonawcy, w okresie krótszym niż maksymalny okres objęty prawem opcji, aż do wyczerpania maksymalnego okresu objętego prawem opcji dla danej gwarancji.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Informacje dodatkowe: Miejsce realizacji zamówienia: a. usługa opracowania kompleksowej dokumentacji certyfikacyjnej wraz z następczym uzyskaniem zatwierdzonego STC dla modyfikacji Statku powietrznego wynikających z przystosowania Statku powietrznego do ewakuacji medycznej dla łącznie: 6 stanowisk intensywnego nadzoru i 16 stanowisk leżących nieintensywnych, występujących w łącznie 5 różnych konfiguracjach: Zamawiający nie określa miejsca realizacji usługi z uwagi na specyfikę jej świadczenia (możliwość realizacji świadczenia w siedzibie Wykonawcy lub w innym miejscu wybranym przez Wykonawcę), b. dostawa Sprzętu medycznego: Zamawiający wskaże dokładne miejsce dostawy Sprzętu medycznego po udzieleniu zamówienia publicznego, nie później jednak niż na 7 dni przed planowaną dostawą przedmiotu planowanego zamówienia, z zastrzeżeniem że miejsce dostawy będzie znajdować się na terenie Rzeczypospolitej Polskiej – dot. wszystkich dostaw.

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Data początkowa: 02/01/2026

Data zakończenia trwania: 02/02/2027

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Projekt zamówienia w pełni lub częściowo finansowany z funduszy UE

Informacje o funduszach Unii Europejskiej:

Program funduszy UE: Unijny Mechanizm Ochrony Ludności (rescEU) (2021/2027)

Identyfikator funduszy UE: Development and maintenance of rescEU transport and logistics capacities in Poland, 101105145

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

Informacje dodatkowe: [przedmiotowe środki dowodowe] 1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: kart katalogowych i/lub innych dokumentów potwierdzających, że: a. nasze wielofunkcyjne intensywnej terapii wraz z podstawą noszy z przestrzenią magazynową oraz demontowalnym mostem dopinanym do noszy do mocowania urządzeń medycznych spełniają następujące parametry techniczne określone przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”: nasze na wytrzymałej, lekkiej ramie, wykonanej z aluminium i/lub kompozytu węglowego i/lub stopu tytanu przeznaczone do transportu jednego pacjenta w trybie intensywnego nadzoru, nasze posiadające materac z poszyciem łatwo zmywalnym (łatwość w czyszczeniu i dezynfekcji, odporność na płyny fizjologiczne). Materac powinien spełniać wymagania zawarte w EASA CS-25 Subpart D (CS 25.853) Part I Appendix F, podparcie pleców z funkcją uniesienia i zablokowania w zakresie kątów od pozycji na płasko do 60o (+/-5o), z co najmniej jednym punktem pośrednim, podczas startu, lotu i lądowania, system pasów pacjenta z regulacją długości po obu stronach zapiąć, w tym co najmniej 1 pasy szelkowe (4 lub 5-punktowe) i co najmniej 2 pasy dwu-punktowe. Pasy muszą posiadać wszywki z danymi zdatności, zabezpieczone przed usuwaniem/zanikaniem zawartych na nich informacji, nasze z możliwością wpięcia i wypięcia ze stanowiska w sposób ergonomiczny, bez użycia dodatkowych narzędzi, doczepiany most o zamocowania co najmniej 1 kardiomonitora/ defibrylatora, 1 respiratora i 2 pomp infuzyjnych, certyfikowany co najmniej do załadunku, wyładunku i kontynuacji transportu karetką naziemną, mocowanie dla respiratora transportowego, mocowanie dla defibrylatora/kardiomonitora, mocowanie dla nie mniej niż 2 pomp infuzyjnych strzykawkowych, mocowanie dla ssaka elektrycznego, instalacja

elektryczna z gniazdami 230 VAC CEE7/7 (bądź uniwersalnymi zawierającymi standard 7/7 lub typu Europlug), nie mniej niż 2 gniazda; gniazda muszą posiadać etykietę informującą o napięciu i max natężeniu prądu oraz diodę informującą o dostępności prądu, instalacja elektryczna z gniazdami USB typ C, dające prąd o napięciu od 5 do 20 Volt oraz mocy nie mniej niż 60 Watt, nie mniej niż 2 gniazda; gniazda muszą posiadać etykietę informującą o napięciu i max natężeniu prądu, instalacja elektryczna z gniazdami 12 VDC zapalniczkowe małe, nie mniej niż 3 gniazda; gniazda muszą posiadać etykietę informującą o napięciu i max natężeniu prądu, instalacja tlenowa z mocowaniami dla 2 butli o pojemności wodnej 5 l ze zintegrowanym reduktorem, nie mniej niż 2 gniazda tlenowe typu AGA znajdujące się w sąsiedztwie mocowania dla respiratora; lokalizacja gniazd nie może kolidować z zamocowanym respiratorem oraz dozownikiem do tlenu. Zamawiający dopuszcza nieinstalowanie gniazd AGA, o ile sposób i umiejscowienie butli tlenowych w PTU pozwala na podłączenie respiratora bezpośrednio z gniazda AGA butli za pomocą dostarczonych przewodów tlenowych, w sposób nieutrudniający działań medycznych i niekolidujący z innymi urządzeniami zainstalowanymi na PTU, dozownik do tlenoterapii biernej, wpinany bezpośrednio w gniazdo AGA o zakresie dawkowania tlenu nie mniejszym niż od 0 do 15 l /min. Zamawiający dopuszcza niedostarczenie dozownika o ile sposób i umiejscowienie butli tlenowych pozwalają na podłączenie tlenoterapii biernej dla pacjenta bezpośrednio z przepływomierza butli w sposób nieutrudniający działań medycznych i niekolidujący z innymi urządzeniami zainstalowanymi na PTU, mocowanie dla koncentratora tlenu. Zamawiający dopuszcza, aby koncentrator tlenu był mocowany zamiennie z butlą tlenową 5 l, przestrzeń magazynowa w postaci szuflad i/lub półek zabezpieczonych przed wypadaniem przedmiotów, w tym co najmniej jedna szuflada grzewcza pozwalająca na ogrzanie i utrzymanie temperatury płynów infuzyjnych w wartości od 37 do 41 stopni Celsjusza, wieszak na nie mniej niż dwa (2) wlewy kroplowe, stanowisko musi być możliwe do zamocowania na pokładzie samolotu Embraer 190 w trybie „quick-change”, uchwyty do urządzeń medycznych, w tym defibrylatora /kardiomonitora, respiratora, pomp oraz ssaka elektrycznego. Mocowanie musi spełniać wymagania EASA Part 21. Uchwyty do kardiomonitora / defibrylatora, do respiratora i do pomp infuzyjnych muszą mieć możliwość zamocowania do stanowiska dla pacjenta oraz do doczepianego mostu noszy, adaptory instalacji tlenowej AGA-DIN i DIN-AGA po 1 sztuce na stanowisko (AGA-DIN 6 szt i DIN-AGA 6 szt.), autoryzowany przez producenta noszy wielofunkcyjnych serwis gwarancyjny, b. nosze wielofunkcyjne właściwe dla stanowiska leżącego nieintensywnego spełniają następujące parametry techniczne określone przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SWZ – „Opis przedmiotu zamówienia”: nosze na wytrzymałej, lekkiej ramie, wykonanej z aluminium i/lub kompozytu węglowego i/lub stopu tytanu, przeznaczone do transportu jednego pacjenta, nosze posiadające materac z poszyciem łatwo zmywalnym (łatwość w czyszczeniu i dezynfekcji, odporność na płyny fizjologiczne). Materac powinien spełniać wymagania zawarte w EASA CS-25 Subpart D (CS 25.853) Part I Appendix F, podparcie pleców z funkcją uniesienia i zablokowania w zakresie kątów od ułożenia na płasko do 60o (+/-5o), z co najmniej jednym punktem pośrednim, system pasów pacjenta z regulacją długości po obu stronach zapięć, w tym co najmniej 1 pasy szelkowe (4 lub 5-punktowe) i co najmniej 2 pasy dwu-punktowe. Pasy muszą posiadać wszywki z danymi zdatności, zabezpieczone przed usuwaniem/zanikaniem zawartych na nich informacji, nosze z możliwością wpięcia i wypięcia ze stanowiska w sposób ergonomiczny, bez użycia dodatkowych narzędzi, mocowanie dla defibrylatora/kardiomonitora, wieszak na nie mniej niż dwa (2) wlewy kroplowe, uchwyt pozwalający na zamocowanie butli tlenowej 5 l, stanowisko musi być możliwe do zamocowania na pokładzie samolotu Embraer 190 w trybie „quick-change”, autoryzowany przez producenta serwis gwarancyjny. UWAGA! W celu uniknięcia wątpliwości Zamawiający oświadcza, że: co do zasady nie dopuszcza złożenia – jako przedmiotowego środka dowodowego – dokumentu stanowiącego wykaz parametrów

technicznych oferowanego przedmiotu dostawy, opracowanego przez Wykonawcę, bez względu na jego nazwę („specyfikacja techniczna”, „karta katalogowa”, inne). Dokument, o którym mowa w zdaniu poprzednim będzie traktowany jako oświadczenie własne Wykonawcy. Z zastrzeżeniem tiret drugie poniżej, oświadczenie własne Wykonawcy zostanie zakwalifikowane jako dopuszczalny przedmiotowy środek dowodowy wyłącznie w przypadku, gdy Wykonawca będzie równocześnie producentem oferowanego przedmiotu dostawy, nie dopuszcza złożenia – jako przedmiotowego środka dowodowego – dokumentu stanowiącego powtórzenie opisu przedmiotu zamówienia stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ, w szczególności poprzez powtórzenie parametrów „widełkowych”, a to wobec braku faktycznej identyfikacji oferowanego przedmiotu dostaw. Zastrzeżenie, o którym mowa w zdaniu poprzednim dotyczy zarówno dokumentu opracowanego przez Wykonawcę, jak i przez producenta oferowanych przedmiotów dostaw. 2. Zamawiający dopuszcza złożenie lub uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych, zgodnie z art. 107 ust. 2 Pzp.

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: K1.A. – „Cena. Zamówienie podstawowe”

Opis: Punkty za kryterium K1.A. – „Cena. Zamówienie podstawowe” zostaną przyznane wg następującego wzoru: $C = (Cena\ oferty\ najtańszej / Cena\ oferty\ badanej) \times 50\ pkt$ gdzie: C – ilość punktów przyznanych badanej ofercie w kryterium K1.A – „Cena. Zamówienie podstawowe”, Cena oferty najtańszej – najniższa całkowita cena brutto za realizację zamówienia podstawowego, spośród wszystkich ofert niepodlegających odrzuceniu Cena oferty badanej – całkowita cena brutto za realizację zamówienia podstawowego zaoferowana przez Wykonawcę, którego oferta jest oceniana Wynik zostanie zaokrąglony do dwóch miejsc po przecinku, tj. poprzez odcięcie trzeciej i następnych cyfr po przecinku (trzecia i następne cyfry po przecinku nie będą brane pod uwagę).

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia stała wartość: Stała wartość (całkowita)

Kryterium udzielenia - Liczba: 50

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: K1.B. – „Cena. Zamówienie w ramach prawa opcji”

Opis: Punkty za kryterium K1.B. – „Cena. Zamówienie w ramach prawa opcji” zostaną przyznane wg następującego wzoru: $C = (Cena\ oferty\ najtańszej / Cena\ oferty\ badanej) \times 10\ pkt$ gdzie: C – ilość punktów przyznanych badanej ofercie w kryterium K1.B – „Cena. Zamówienie w ramach prawa opcji”, Cena oferty najtańszej – najniższa całkowita cena brutto za realizację zamówienia w ramach prawa opcji, spośród wszystkich ofert niepodlegających odrzuceniu Cena oferty badanej – całkowita cena brutto za realizację zamówienia w ramach prawa opcji zaoferowana przez Wykonawcę, którego oferta jest oceniana Wynik zostanie zaokrąglony do dwóch miejsc po przecinku, tj. poprzez odcięcie trzeciej i następnych cyfr po przecinku (trzecia i następne cyfry po przecinku nie będą brane pod uwagę).

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia stała wartość: Stała wartość (całkowita)

Kryterium udzielenia - Liczba: 10

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: K2 – „Dodatkowe parametry techniczne Sprzętu medycznego”

Opis: Punkty za kryterium K2 – „Dodatkowe parametry techniczne Sprzętu medycznego” zostaną przyznane wg następujących zasad: a. w przypadku, gdy Wykonawca zadeklaruje dostarczenie noszy wielofunkcyjnych intensywnej terapii wraz z niezależnym oświetleniem obszaru roboczego noszy o mocy nie mniej niż 300 lx wraz z oświetleniem punktowym oświetlającym obszar o średnicy nie mniej niż 20 cm o mocy nie mniej niż 400 lx – otrzyma 10 punktów, b. w przypadku, gdy Wykonawca zadeklaruje instalację na statku powietrznym dwóch stanowisk (zestawów) noszy wielofunkcyjnych nieintensywnych na jedynym stelażu – otrzyma 10 punktów, c. w przypadku, gdy Wykonawca zadeklaruje dostarczenie kardiomonitorów / defibrylatorów właściwych dla zestawu intensywnego nadzoru wraz z zasilaniem zintegrowanym z uchwytem kardiomonitora / defibrylatora – otrzyma 5 pkt, d. w przypadku, gdy Wykonawca zadeklaruje dostarczenie kardiomonitorów / defibrylatorów właściwych dla zestawu nieintensywnego nadzoru wraz z zasilaniem zintegrowanym z uchwytem kardiomonitora / defibrylatora – otrzyma 5 pkt, e. w przypadku, gdy Wykonawca zadeklaruje dostarczenie urządzenia do załadunku i wyładunku pacjenta zapewniające możliwość złożenia bez użycia narzędzi w celu łatwiejszego przechowywania podczas lotu – otrzyma 10 punktów. UWAGA! W celu uzyskania punktów w kryterium jakościowym K2 „Dodatkowe parametry techniczne Sprzętu medycznego”, Wykonawca jest zobowiązany do wskazania w Formularzu ofertowym dodatkowych parametrów oferowanego Sprzętu medycznego (spełnia / nie spełnia) oraz do potwierdzenia posiadania przez oferowany Sprzęt medyczny wskazanych parametrów przedmiotowymi środkami dowodowymi.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia stała wartość: Stała wartość (całkowita)

Kryterium udzielenia - Liczba: 40

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski, angielski

Adres dokumentów zamówienia: <https://rars.ezamawiajacy.pl>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://rars.ezamawiajacy.pl>

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

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

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

Opis gwarancji finansowej: 1. W celu pokrycia ewentualnych roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy oraz następnych roszczeń z tytułu udzielonej gwarancji jakości i z tytułu rękojmi za wady prawne i fizyczne, Zamawiający wymaga wniesienia przez Wykonawcę, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, przed podpisaniem umowy, zabezpieczenia należytego wykonania umowy. 2. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy wynosić będzie: 3% całkowitego wynagrodzenia brutto Wykonawcy za należyłą realizację przedmiotu zamówienia (suma wynagrodzenia brutto za opracowanie kompletnej dokumentacji certyfikacyjnej wraz z następczym uzyskaniem STC i zezwoleniem na użytkowanie Statku powietrznego oraz wynagrodzenia brutto za dostawę Sprzętu medycznego). 3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy może być wnoszone, według wyboru Wykonawcy, w jednej lub w kilku następujących formach: a. pieniądzu, b. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym, c. gwarancjach bankowych, d. gwarancjach ubezpieczeniowych, e. poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej

Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości, 4. Zamawiający zwróci Wykonawcy zabezpieczenie należytego wykonania umowy w terminie 30 dni od dnia zakończenia realizacji przedmiotu umowy. 5. Zabezpieczenie wnoszone w pieniądzu Wykonawca wpłaci przed zawarciem umowy na rachunek bankowy Zamawiającego, numer rachunku: 96 1130 1017 0000 3159 1590 0002 należycie oznaczając w tytule przelewu postępowanie oraz cel, w którym wpłacane są pieniądze. 6. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu, Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia. Dzień wpłynięcia wniosku Wykonawcy o przesunięcie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia, będzie traktowany jako dzień wniesienia zabezpieczenia (w odpowiedniej części zabezpieczenia). 7. Jeżeli zabezpieczenie wniesiono w pieniądzu, Zamawiający przechowuje je na oprocentowanym rachunku bankowym. Zamawiający zwraca zabezpieczenie wniesione w pieniądzu z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszt prowadzenia tego rachunku oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę. 8. Jeżeli zabezpieczenie wniesiono w postaci gwarancji lub poręczenia, to gwarancja/ poręczenie ma być sporządzona zgodnie z obowiązującym prawem i winny zawierać: a. oświadczenie poręczyciela lub gwaranta, występującego, jako główny dłużnik Zamawiającego w imieniu Wykonawcy, o zapłacie kwoty poręczonej lub gwarantowanej, stanowiącej zabezpieczenie wykonania nieodwołalne i bezwarunkowo, na pierwsze wezwanie Zamawiającego, b. postanowienie, że żadna zmiana umowy, która może zostać dokonana na podstawie tej umowy lub bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, nie zwalnia poręczyciela lub gwaranta od odpowiedzialności wynikającej z gwarancji i z zastrzeżeniem, że poręczyciel lub gwarant zrzeka się obowiązku notyfikacji o takiej zmianie. Ponadto poręczenie lub gwarancja: c. nie będzie przewidywać właściwości prawa innego niż prawo Rzeczypospolitej Polskiej, d. nie będzie poddawać sporów ich dotyczących właściwości innych sądów niż sądy powszechne w Rzeczypospolitej Polskiej, e. nie będzie przewidywać wymagań poświadczenia podpisów osób uprawnionych do działania za Zamawiającego (beneficjenta) lub osób upoważnionych do działania w imieniu Zamawiającego (beneficjenta) składanych na dokumentach korespondencji z gwarantem (poręczycielem), w tym na wezwaniu do zapłaty, w szczególności poświadczenia notarialnego lub przez właściwy bank. 9. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy, we wszystkich formach przewidzianych w ust. 9 powyżej powinno zabezpieczać roszczenia wynikające z niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy w taki sam sposób, co oznacza, iż zabezpieczenie wniesione w formie innej niż pieniądź nie może zabezpieczać roszczeń Zamawiającego w sposób mniej korzystny, niż jakby miało to miejsce w przypadku wniesienia zabezpieczenia w pieniądzu. Zamawiający nie dopuszcza możliwości uzależnienia wypłaty kwot z gwarancji/poręczenia od przedłożenia jakichkolwiek dodatkowych dokumentów, poświadczenia podpisu przez osoby trzecie, bądź spełnienia jakichkolwiek warunków, poza oświadczeniem Zamawiającego, iż żądana kwota jest należna z tytułu niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy. 10. Zamawiający, niezwłocznie po otrzymaniu stosownego dokumentu (gwarancji, poręczenia), ma prawo zgłosić do niego zastrzeżenia lub potwierdzić przyjęcie dokumentu bez zastrzeżeń. Wykonawca winien wnieść Zamawiającemu stosowny dokument gwarancji lub poręczenia w terminie umożliwiającym Zamawiającemu wykonanie tego prawa. 11. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń, Wykonawca spełni wymagania Zamawiającego w wyznaczonym terminie. 12. Koszty związane z wystawieniem zabezpieczenia należytego wykonania umowy ponosi Wykonawca. 13. W przypadku ofert składanych wspólnie przez dwóch lub więcej Wykonawców, zabezpieczenie należytego wykonania umowy może być wniesione przez wszystkich Wykonawców łącznie, przez ich część lub jednego Wykonawcę, przy czym z treści dokumentu musi wynikać, że zobowiązanie gwaranta/poręczyciela dotyczy wszystkich Wykonawców, którzy złożyli ofertę wspólnie. 14. W przypadku przesunięcia terminu realizacji

przedmiotu zamówienia, odpowiedniemu przedłużeniu ulega także zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

Termin składania ofert: 17/12/2025 12:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 60 Dni

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 17/12/2025 12:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://rars.ezamawiajacy.pl>

Informacje dodatkowe: 1. Otwarcie ofert jest niejawne. 2. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. 3. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o: a. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte, b. cenach zawartych w ofertach.

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ mediacyjny: Sąd Polubowny przy Prokuraturii Generalnej Rzeczypospolitej Polskiej

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: 1. Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Pzp, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX Pzp, tj. odwołanie i skarga do sądu powszechnego. 2. Postępowanie odwoławcze zostało uregulowane w przepisach art. 506-578 PZP. 3. Postępowanie skargowe zostało uregulowane w przepisach art. 579-590 PZP. 4. Odwołanie przysługuje na: a. niezgodną z przepisami Pzp czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu, w tym na projektowane postanowienie umowy, b. zaniechanie czynności w postępowaniu, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie Pzp, c. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, mimo że Zamawiający był do tego obowiązany. 5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej. Odwołujący przekazuje Zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej albo postaci elektronicznej albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby Zamawiający mógł zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, że Zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. 6. Odwołanie wnosi się w terminie: a. 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia,

jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, b. 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a powyżej.

7. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.

8. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 6 i 7 powyżej wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

9. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP, stronom oraz uczestnikom postępowania przysługuje skarga do sądu.

10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie Wydział XXIII Gospodarczy Odwoławczy i Zamówień Publicznych, za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej lub postanowienia Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 PZP, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

Organizacja zapewniająca dostęp offline do dokumentów zamówienia: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

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

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

Organizacja rozpatrująca oferty: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Rządowa Agencja Rezerw Strategicznych

Numer rejestracyjny: 012199305

Adres pocztowy: ul. Stawki 2B

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 00-193

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: zp@rars.gov.pl

Telefon: (22) 3609153

Adres strony internetowej: www.rars.gov.pl

Adres na potrzeby wymiany informacji (URL): <https://rars.ezamawiajacy.pl>

Profil nabywcy: <https://rars.ezamawiajacy.pl>

Role tej organizacji:

Nabywca

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia

Organizacja zapewniająca dostęp offline do dokumentów zamówienia

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału

Organizacja rozpatrująca oferty

8.1. ORG-0002

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: uzp@uzp.gov.pl

Telefon: (22) 4587701

Adres strony internetowej: www.uzp.gov.pl

Role tej organizacji:

Organ odwoławczy

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0003

Oficjalna nazwa: Sąd Polubowny przy Prokuraturii Generalnej Rzeczypospolitej Polskiej

Numer rejestracyjny: 140264957

Adres pocztowy: ul. Hoża 76/78

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 00-682

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: sp@prokuratoria.gov.pl

Telefon: (22) 6958504

Adres strony internetowej: <https://www.gov.pl/web/sp-prokuratoria>

Role tej organizacji:

Organ mediacyjny

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

:

802378-2025

Główny powód zmiany

:

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 3486e84e-a7dc-4ade-869f-a0bef1780428 - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

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

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 10/12/2025 15:13:08 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski, angielski

Numer publikacji ogłoszenia: 826022-2025

Numer wydania Dz.U. S: 240/2025

Data publikacji: 12/12/2025