

860962-2025 - Procedura konkurencyjna

Polska – Zastawki serca – Sprzęt do zabiegów kardiochirurgicznych i hemodynamicznych
OJ S 248/2025 24/12/2025

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

1. Nabywca

1.1. Nabywca

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

E-mail: zamowieniapubliczne@ikard.pl

Status prawny nabywcy: Podmiot prawa publicznego

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Sprzęt do zabiegów kardiochirurgicznych i hemodynamicznych

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

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

Wewnętrzny identyfikator: ZP.088.2025

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: nie

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182220 Zastawki serca

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

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Alpejska 42

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 04-628

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

2.1.2. Miejsce realizacji

Adres pocztowy: ul. Alpejska 42

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 04-628

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

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

2.1.4. Informacje ogólne

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

rozumianych jako podmiotowe. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących podmiotowych środków dowodowych:

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

Podstawa prawna:

2.1.5. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które jeden oferent może składać oferty: 21

Warunki zamówienia:

Maksymalna liczba części zamówienia, których można udzielić jednemu oferentowi: 21

2.1.6. Podstawy wykluczenia

Powody wykluczenia źródła: Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182220 Zastawki serca

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182230 Sztuczne komory serca

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: Część III - Elektrody nasierdziowe dla dorosłych

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

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

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

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

prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0004

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182000 Urządzenia do wspomagania serca

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: Część V - Shunt wewnątrzwieńcowy

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33186000 Pozaustrojowe układy krążeniowe

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: Część VI - Dzierżawa generatora PFA + elektrody

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: Część VII - Cewniki do odsysania lewoskrętne

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

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

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość punktowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: Część VIII - Zestaw do stentgraftu

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

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

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: Część IX - Cewnik balonowy do litotrypsji wewnątrzwątrobowej

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

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

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 12 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0010

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: Część XI - Kaniule do wspomagania prawokomorowego - dwuświatłowe

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33182000 Urządzenia do wspomagania serca

Opcje:

Opis opcji: W ramach prawa opcji Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia o 50% w stosunku do ilości objętej zamówieniem gwarantowanym, w odniesieniu do następujących części: Część II - Wszczepialne pompy typu LVAD, Część III -

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

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

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr części którego dotyczy) Oświadczenie Wykonawca składa na druku własnym, z zastrzeżeniem obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: Część XII - Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

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

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

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

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

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

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

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

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

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

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

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

obligatoryjnego zawarcia w nim powyższej treści Prospekt albo katalog albo folder albo karta danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0013

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141200 Cewniki

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

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

maja 2021 r. zastępując dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. „dyrektywę MDD”). Dokumenty, o których mowa powyżej, będą okazywane Zamawiającemu na każde żądanie po podpisaniu umowy - w terminie wyznaczonym w umowie. W przypadku, gdy opisany w SWZ przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia, potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: Część XIV - Układy oddechowe do aparatów ADU

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

składana jest oferta. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: Część XV - Maski, krtaniowe silikonowe

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0016

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami

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

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

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

potwierdzającego wymagania Zamawiającego - z zaznaczeniem oferowanego asortymentu (nr

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: Część XVII - Łączniki

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym prawem, spełnia wymagania polskich i europejskich norm, oznaczony jest znakiem CE, oraz posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0018

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 18

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

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

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących

przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu i stosowania zgodnie z obowiązującym

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

posiada dokumenty wystawione przez uprawnione jednostki, wymagane polskimi przepisami prawa (np.: znak CE, Deklarację Zgodności, niezbędne świadectwa, atesty, certyfikaty),

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

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

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

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

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

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

jako wyrób medyczny Zamawiający wymaga złożenia stosowanego oświadczenia,

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

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

danych technicznych - z zaznaczeniem nr części zamówienia oraz pozycji oferowanego

asortymentu - który potwierdza wymagane przez Zamawiającego Materiały informacyjne, o

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

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

złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Opis: Oferta z najniższą ceną otrzyma 100 pkt, pozostałe oferty zostaną ocenione z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość punktowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0019

Tytuł: Część XIX - Łyżki do wideolaryngoskopu McGrathMAC

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 19

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33171100 Przyrządy do anestezji

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

Informacje dodatkowe: Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych: Oświadczenie potwierdzające, że zaoferowany

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0020

Tytuł: Część XX - Paski silikonowe do zaciskania narzędzi

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 20

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33196000 Pomoce medyczne

Opcje:

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

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu
wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

Informacje o terminach odwołania: Każdemu Wykonawcy, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w dziale IX niniejszej ustawy. Środki ochrony prawnej wnosi się na zasadach określonych w art. 513, 516 ustawy Pzp. Termin wniesienia odwołania określa art.

515 ustawy Prawo zamówień publicznych. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt. 15 ustawy Pzp, oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.

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

5.1. Część zamówienia: LOT-0021

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

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

Wewnętrzny identyfikator: Część nr 21

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33696500 Odczynniki laboratoryjne

Opcje:

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

5.1.2. Miejsce realizacji

Miejscowość: Warszawa

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 24 Miesiące

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

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

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Dokumenty zamówienia

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

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

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

Kryterium udzielenia - Liczba: 100

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Języki, w których dokumenty zamówienia są oficjalnie dostępne: polski

Adres dokumentów zamówienia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

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

Katalog elektroniczny: Dozwolone

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

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 09/01/2026 10:00:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 120 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 09/01/2026 10:30:00 (UTC+01:00) czas środkowoeuropejski, czas zachodnioeuropejski letni

Miejsce: <https://ikard.ezamawiajacy.pl/react/my-procedure/1/251229>

Warunki zamówienia:

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

Fakturowanie elektroniczne: Dozwolone

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: tak

Stosowane będą płatności elektroniczne: tak

Zasady finansowe: Szczegółowe warunki realizacji i rozliczenia zamówienia określa załącznik nr 8a, 8b, 8c do SWZ –Projektowane postanowienia umowy.

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Brak umowy ramowej

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Krajowa Izba Odwoławcza

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

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

8. Organizacje

8.1. ORG-0001

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

Numer rejestracyjny: 5250008525

Departament: Dział Zamówień Publicznych

Adres pocztowy: ul. Alpejska 42

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 04-628

Podpodział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

Punkt kontaktowy: Dział Zamówień Publicznych

E-mail: zamowieniapubliczne@ikard.pl

Telefon: +48 228124570

Adres strony internetowej: <https://ikard.ezamawiajacy.pl>

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

Profil nabywcy: <https://ikard.pl>

Role tej organizacji:

Nabywca

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Numer rejestracyjny: 5262239325

Departament: Departament Odwołań

Adres pocztowy: Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Podział krajowy (NUTS): Miasto Warszawa (PL911)

Kraj: Polska

E-mail: odwolania@uzp.gov.pl

Telefon: (22) 458 78 01

Faks: (22) 458 78 00

Role tej organizacji:

Organ odwoławczy

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0000

Oficjalna nazwa: Publications Office of the European Union

Numer rejestracyjny: PUBL

Miejscowość: Luxembourg

Kod pocztowy: 2417

Podział 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

:

794568-2025

Główny powód zmiany

:

Obecnie dostępne informacje

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: ebc2d247-2362-4ce1-8529-e8f7cd36d081 - 01

Typ formularza: Procedura konkurencyjna

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

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 23/12/2025 11:31:47 (UTC+00:00) czas zachodnioeuropejski, GMT

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: polski

Numer publikacji ogłoszenia: 860962-2025

Numer wydania Dz.U. S: 248/2025

Data publikacji: 24/12/2025