

Ogłoszenie o zamówieniu

Dostawy

Dostawa chłodziarek farmaceutycznych, lamp zabiegowych LED typu bezcieniowego, spirometrów oraz analizatora POCT wraz z testami dla potrzeb MSP ZOZ w Chełmie

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Rola zamawiającego

Postępowanie prowadzone jest samodzielnie przez zamawiającego

1.2.) Nazwa zamawiającego: Miejski Samodzielny Publiczny Zakład opieki Zdrowotnej w Chełmie

1.3.) Oddział zamawiającego: MSP ZOZ Chełm

1.4) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 110269323

1.5) Adres zamawiającego

1.5.1.) Ulica: Wołyńska 11

1.5.2.) Miejscowość: Chełm

1.5.3.) Kod pocztowy: 22-100

1.5.4.) Województwo: lubelskie

1.5.5.) Kraj: Polska

1.5.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL812 - Chełmsko-zamojski

1.5.9.) Adres poczty elektronicznej: zamowienia@mspzozchelm.pl

1.5.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.mspzozchelm.pl

1.6.) Rodzaj zamawiającego: Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - jednostka samorządu terytorialnego

1.7.) Przedmiot działalności zamawiającego: Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

2.1.) Ogłoszenie dotyczy:

Zamówienia publicznego

2.2.) Ogłoszenie dotyczy usług społecznych i innych szczególnych usług: Nie

2.3.) Nazwa zamówienia albo umowy ramowej:

Dostawa chłodziarek farmaceutycznych, lamp zabiegowych LED typu bezcieniowego, spirometrów oraz analizatora POCT wraz z testami dla potrzeb MSP ZOZ w Chełmie

2.4.) Identyfikator postępowania: ocds-148610-6058cb47-a12c-43ee-b450-69df3fa623cb

2.5.) Numer ogłoszenia: 2026/BZP 00459905

2.6.) Wersja ogłoszenia: 01

2.7.) Data ogłoszenia: 2026-09-28

2.8.) Zamówienie albo umowa ramowa zostały ujęte w planie postępowań: Tak

2.9.) Numer planu postępowań w BZP: 2026/BZP 00084665/02/P

2.10.) Identyfikator pozycji planu postępowań:

1.2.3 Zakup sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Miejskiego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Chełmie

2.11.) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie wykonawcy, o których mowa w art. 94 ustawy: Nie

2.14.) Czy zamówienie albo umowa ramowa dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej: Tak

2.15.) Nazwa projektu lub programu

Zakup realizowany w ramach projektu „Poprawa standardu świadczonych usług medycznych w ramach podstawowej opieki zdrowotnej” realizowanego przez Miejski Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Chełmie w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Lubelskiego 2021-2027, na podstawie umowy o dofinansowanie Nr FELU.07.08-IZ.00-0016/24-00 z dnia 12.08.2024 r.

2.16.) Tryb udzielenia zamówienia wraz z podstawą prawną

Zamówienie udzielane jest w trybie podstawowym na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy

SEKCJA III – UDOSTĘPNIANIE DOKUMENTÓW ZAMÓWIENIA I KOMUNIKACJA**3.1.) Adres strony internetowej prowadzonego postępowania**

<https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-6058cb47-a12c-43ee-b450-69df3fa623cb>

3.2.) Zamawiający zastrzega dostęp do dokumentów zamówienia: Nie**3.4.) Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń oraz innych dokumentów wyłącznie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej: Tak****3.5.) Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami - adres strony internetowej: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-6058cb47-a12c-43ee-b450-69df3fa623cb>****3.6.) Wymagania techniczne i organizacyjne dotyczące korespondencji elektronicznej: 1. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu Platformy**

e-Zamówienia, dostępnej pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl>, z zastrzeżeniem ust. 24.

2. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

3. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz identyfikator postępowania wskazano w Rozdziale II SWZ. Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy przez funkcję „Przeglądaj postępowania/konkursy”.

4. Wykonawca zamierzający złożyć ofertę musi posiadać aktywne konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia oraz odpowiednie uprawnienia użytkownika w ramach tego konta. Szczegółowe zasady zakładania kont i nadawania ról określają Regulamin Platformy oraz materiały w Centrum Pomocy.

5. Przeglądanie i pobieranie publicznej dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta ani logowania.

6. Komunikacja w postępowaniu, z wyłączeniem składania, zmiany i wycofania ofert, odbywa się za pośrednictwem formularzy dostępnych w zakładce „Formularze” w szczegółach postępowania. Wykonawca ma do dyspozycji w szczególności formularz typu „Wniosek” oraz „Inne”.

7. Za pośrednictwem formularzy do komunikacji przekazywane będą w szczególności pytania do SWZ, wyjaśnienia i zmiany dokumentów zamówienia, wezwania, zawiadomienia, odpowiedzi na wezwania, wyjaśnienia, dokumenty i oświadczenia składane po terminie składania ofert oraz pozostała korespondencja przewidziana ustawą Pzp.

8. Możliwość korzystania z formularzy do komunikacji w pełnym zakresie wymaga zalogowania na konto Wykonawcy i posiadania roli uprawniającej do komunikacji w postępowaniu. Wysłane i odebrane wiadomości są widoczne po zalogowaniu w zakładce „Komunikacja”.

9. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem jednego formularza do komunikacji wynosi 25 MB. Do wiadomości można dołączyć więcej niż jeden plik, z zachowaniem łącznego limitu określonego przez Platformę.

3.8.) Zamawiający wymaga sporządzenia i przedstawienia ofert przy użyciu narzędzi elektronicznego modelowania danych budowlanych lub innych podobnych narzędzi, które nie są ogólnie dostępne: Nie**3.12.) Oferta - katalog elektroniczny: Nie dotyczy****3.14.) Języki, w jakich mogą być sporządzane dokumenty składane w postępowaniu:**

polski

3.15.) RODO (obowiązek informacyjny): 1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679

z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, zwanego dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:

a) administratorem danych osobowych jest Miejski Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Chełmie, ul. Wołyńska 11, 22-100 Chełm;

b) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych. Kontakt z Inspektorem jest możliwy pod numerem telefonu 82 563 05 19 oraz za pośrednictwem aktualnych danych kontaktowych opublikowanych na stronie internetowej Zamawiającego w zakładce „Inspektor Ochrony Danych”;

c) dane osobowe będą przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w związku z obowiązkami prawnymi ciążącymi na Zamawiającym, wynikającymi w szczególności z ustawy Pzp, przepisów wykonawczych, przepisów o finansach publicznych, rachunkowości, archiwizacji i kontroli, w celu przeprowadzenia postępowania, udokumentowania jego przebiegu, wyboru oferty, zawarcia

i wykonania umowy oraz rozliczenia projektu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej;

d) w zakresie danych niezbędnych do zawarcia i wykonania umowy z osobą fizyczną podstawą przetwarzania może być również art. 6 ust. 1 lit. b RODO, a w zakresie realizacji zadań wykonywanych w interesie publicznym - art. 6 ust. 1 lit. e RODO;

- e) odbiorcami danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym dokumentacja postępowania zostanie udostępniona na podstawie art. 18, art. 74 i innych przepisów ustawy Pzp, organy administracji publicznej, organy kontrolne, Krajowa Izba Odwoławcza, sądy, instytucje zarządzające, pośredniczące, audytowe i kontrolne właściwe dla projektu, a także podmioty świadczące na rzecz Zamawiającego usługi informatyczne, prawne, pocztowe, archiwizacyjne lub inne usługi niezbędne do prowadzenia postępowania i realizacji umowy, na podstawie przepisów prawa albo odpowiednich umów;
- f) dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania, a jeżeli okres obowiązywania umowy przekracza 4 lata - przez cały okres obowiązywania umowy; następnie przez okres wynikający z przepisów o archiwizacji, rachunkowości, odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, przedawnieniu roszczeń oraz zasad przechowywania dokumentacji projektu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej, przy czym zastosowanie ma okres dłuższy;
- g) obowiązki podania danych osobowych bezpośrednio dotyczących osoby fizycznej jest wymogiem ustawowym związanym z udziałem w postępowaniu albo wymogiem niezbędnym do zawarcia i wykonania umowy; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp i dokumentów zamówienia i mogą obejmować brak możliwości udziału w postępowaniu, ocenienia oferty, zawarcia albo wykonania umowy;
- h) w odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany i dane nie będą podlegały profilowaniu w rozumieniu art. 22 RODO;
- i) dane osobowe co do zasady nie będą przekazywane do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej, chyba że obowiązek taki wynika z przepisów prawa Unii Europejskiej lub umowy o dofinansowanie, przy zapewnieniu właściwej podstawy prawnej i odpowiednich zabezpieczeń;
- j) osobie, której dane dotyczą, przysługuje prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa, jeżeli uzna, że przetwarzanie jej danych osobowych narusza przepisy RODO.

3.16.) RODO (ograniczenia stosowania): 2. Osobie, której dane dotyczą, przysługuje:

- 1) na podstawie art. 15 RODO - prawo dostępu do danych osobowych; jeżeli skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku, administrator może żądać wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności nazwy lub daty postępowania albo części zamówienia, której żądanie dotyczy;
 - 2) na podstawie art. 16 RODO - prawo do sprostowania lub uzupełnienia danych, przy czym skorzystanie z tego prawa nie może skutkować zmianą wyniku postępowania ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu postępowania i jego załączników;
 - 3) na podstawie art. 18 RODO - prawo żądania ograniczenia przetwarzania danych, z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO; prawo to nie ma zastosowania w zakresie przechowywania danych, zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej, ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej albo z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego;
 - 4) prawo do uzyskania informacji o źródle danych - jeżeli dane nie zostały pozyskane bezpośrednio od osoby, której dotyczą, z zastrzeżeniem ograniczeń wynikających z przepisów prawa.
3. Osobie, której dane dotyczą, nie przysługuje:
- 1) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO - prawo do usunięcia danych osobowych w zakresie, w jakim ich przetwarzanie jest niezbędne do wywiązania się z prawnego obowiązku, wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym, celów archiwalnych w interesie publicznym albo ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń;
 - 2) prawo do przenoszenia danych, o którym mowa w art. 20 RODO, w zakresie danych przetwarzanych na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c lub e RODO;
 - 3) na podstawie art. 21 RODO - prawo sprzeciwu wobec przetwarzania, gdy podstawą prawną przetwarzania jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.
4. Wystąpienie z żądaniem ograniczenia przetwarzania nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Po zakończeniu postępowania Zamawiający uwzględni żądanie w zakresie i na zasadach wynikających z RODO oraz ustawy Pzp.
5. W przypadku danych zawartych w protokole postępowania albo załącznikach do protokołu Zamawiający może ograniczyć sposób realizacji praw osoby, której dane dotyczą, w zakresie dopuszczonym art. 74-76 ustawy Pzp, w szczególności w celu zachowania integralności dokumentacji i zapewnienia jawności postępowania.
6. Wykonawca jest zobowiązany wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 albo art. 14 RODO wobec osób fizycznych, których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w związku z udziałem w postępowaniu lub realizacją umowy, chyba że zachodzi co najmniej jedno z wyłączeń przewidzianych w art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO.
7. Wykonawca powinien przekazywać Zamawiającemu wyłącznie dane adekwatne, stosowne i ograniczone do tego, co niezbędne do udziału w postępowaniu i realizacji zamówienia. Przekazywanie danych szczególnych kategorii, danych nadmiarowych albo dokumentów zawierających informacje niezwiązane z postępowaniem jest niedopuszczalne, chyba że obowiązek ich przekazania wynika z przepisów prawa lub wyraźnego wezwania Zamawiającego.

SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

4.1.) Informacje ogólne odnoszące się do przedmiotu zamówienia.

4.1.1.) Przed wszczęciem postępowania przeprowadzono konsultacje rynkowe: Nie

4.1.2.) Numer referencyjny: MSP.A.271.2.4.2026

4.1.3.) Rodzaj zamówienia: Dostawy

4.1.4.) Zamawiający udziela zamówienia w częściach, z których każda stanowi przedmiot odrębnego postępowania: Nie

4.1.8.) Możliwe jest składanie ofert częściowych: Tak

4.1.9.) Liczba części: 4

4.1.10.) Ofertę można składać na wszystkie części

4.1.11.) Zamawiający ogranicza liczbę części zamówienia, którą można udzielić jednemu wykonawcy: Nie

4.1.13.) Zamawiający uwzględnia aspekty społeczne, środowiskowe lub etykiety w opisie przedmiotu zamówienia: Nie

4.2. Informacje szczegółowe odnoszące się do przedmiotu zamówienia:

Część 1

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Część 1 - Dostawa 3 kompletnych zestawów chłodniczych

4.2.6.) Główny kod CPV: 33100000-1 - Urządzenia medyczne

4.2.7.) Dodatkowy kod CPV:

39711130-9 - Chłodziarki

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 40 dni

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Punktowno

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowno

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: inne.

4.3.5.) Nazwa kryterium: Termin gwarancji jakości i rękojmi

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 2

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Część 2 - Dostawa lamp zabiegowych LED typu bezcieniowego na statywie jezdnym, przeznaczonych do obserwacji i badań lekarskich - 12 szt.

4.2.6.) Główny kod CPV: 33100000-1 - Urządzenia medyczne

4.2.7.) Dodatkowy kod CPV:

33167000-8 - Lampy chirurgiczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 14 dni

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Punktowno

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowno

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: inne.

4.3.5.) Nazwa kryterium: Termin gwarancji jakości i rękojmi

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 3

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Część 3 - Dostawa spirometrów diagnostycznych z ekranem dotykowym

4.2.6.) Główny kod CPV: 33100000-1 - Urządzenia medyczne

4.2.7.) Dodatkowy kod CPV:

33124100-6 - Urządzenia diagnostyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 14 dni

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Punktowno

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowno

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: inne.

4.3.5.) Nazwa kryterium: Termin gwarancji jakości i rękojmi

4.3.6.) Waga: 40

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

Część 4

4.2.2.) Krótki opis przedmiotu zamówienia

Część 4 - Dostawa 2 analizatorów POCT do diagnostyki in vitro wraz z pakietem startowym testów

4.2.6.) Główny kod CPV: 33100000-1 - Urządzenia medyczne

4.2.7.) Dodatkowy kod CPV:

33140000-3 - Materiały medyczne

4.2.8.) Zamówienie obejmuje opcje: Nie

4.2.10.) Okres realizacji zamówienia albo umowy ramowej: 14 dni

4.2.11.) Zamawiający przewiduje wznowienia: Nie

4.2.13.) Zamawiający przewiduje udzielenie dotychczasowemu wykonawcy zamówień na podobne usługi lub roboty budowlane: Nie

4.3.) Kryteria oceny ofert:

4.3.1.) Sposób oceny ofert: Punktowno

4.3.2.) Sposób określania wagi kryteriów oceny ofert: Punktowno

4.3.3.) Stosowane kryteria oceny ofert: Kryterium ceny oraz kryteria jakościowe

Kryterium 1

4.3.5.) Nazwa kryterium: Cena

4.3.6.) Waga: 60,00

Kryterium 2

4.3.4.) Rodzaj kryterium: inne.

4.3.5.) Nazwa kryterium: Termin gwarancji jakości i rękojmi

4.3.6.) Waga: 40,00

4.3.10.) Zamawiający określa aspekty społeczne, środowiskowe lub innowacyjne, żąda etykiet lub stosuje rachunek kosztów cyklu życia w odniesieniu do kryterium oceny ofert: Nie

SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

5.1.) Zamawiający przewiduje fakultatywne podstawy wykluczenia: Tak

5.2.) Fakultatywne podstawy wykluczenia:

Art. 109 ust. 1 pkt 4

5.3.) Warunki udziału w postępowaniu: Nie

5.5.) Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia, o którym mowa w art.125 ust. 1 ustawy: Tak

5.6.) Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie niepodlegania wykluczeniu: 1) oświadczenia Wykonawcy w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę lub ofertę częściową, albo o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie ofert niezależnie od siebie;
2) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego albo z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
3) oświadczenia Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu z art. 125 ust. 1 ustawy Pzp w zakresie podstaw wykluczenia wskazanych przez Zamawiającego, dla których nie żąda się innych dokumentów, w szczególności art. 108 ust. 1 pkt 3, 4, 5 i 6 ustawy Pzp, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp oraz art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej;
4) innych dokumentów lub oświadczeń, jeżeli obowiązek ich złożenia będzie wynikał ze zmiany przepisów bezwzględnie obowiązujących mającej zastosowanie do postępowania.

5.8.) Wykaz przedmiotowych środków dowodowych:

- dla Części 1 - chłodziarek farmaceutycznych, systemów zdalnego monitorowania oraz systemów awaryjnego podtrzymania zasilania:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane w Załączniku nr 2A; dokument powinien zawierać oznaczenie stron i zaznaczenie miejsc, w których potwierdzone są poszczególne parametry, a w odniesieniu do systemów składających się z kilku elementów dopuszcza się dokumentację każdego z elementów składowych;

deklarację zgodności UE producenta albo dokument równoważny wymagany właściwymi przepisami dla danego elementu, a jeżeli dany element jest wyrobem medycznym - również dokumenty wymagane przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych, w tym certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli udział jednostki notyfikowanej jest wymagany dla danej klasy wyrobu;

oświadczenie Wykonawcy dotyczące statusu oferowanych elementów, ich dopuszczenia do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz wykonania wymaganych zgłoszeń, powiadomień lub rejestracji - jeżeli taki obowiązek ma zastosowanie - a także dokumentację potwierdzającą kompatybilność systemu monitorowania i awaryjnego podtrzymania z oferowaną chłodziarką, sposób przekazywania alarmów i wymagany czas podtrzymania zasilania;

• dla Części 2 i 3 - lamp zabiegowych LED oraz spirometrów diagnostycznych:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane odpowiednio w Załączniku nr 2B albo 2C, deklarację zgodności UE, dokument potwierdzający oznakowanie CE, certyfikat jednostki notyfikowanej - jeżeli dotyczy - oraz dokumenty lub oświadczenia potwierdzające zgodne z prawem wprowadzenie wyrobu do obrotu i używania; dla Części 3 dokumentacja musi ponadto potwierdzać możliwość wykonywania badań z użyciem jednorazowych turbin pomiarowych i kompatybilność oferowanych turbin z oferowanym spirometrem;

dla Części 4 - analizatora POCT i testów/reagentów do diagnostyki in vitro:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane w Załączniku nr 2D, w tym zakres oznaczeń wymaganych jako dostępne na analizatorze; deklarację zgodności UE oraz dokumenty potwierdzające oznakowanie CE i zgodne z prawem wprowadzenie do obrotu i używania analizatora oraz oferowanych testów/reagentów zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/746 (IVDR) i ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych; Wykonawca załączy także wykaz aktualnie dostępnych testów kompatybilnych z analizatorem, potwierdzający możliwość rozszerzenia zakresu badań bez wymiany urządzenia;

5.9.) Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych: Tak

5.10.) Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu po złożeniu oferty:

• dla Części 1 - chłodziarek farmaceutycznych, systemów zdalnego monitorowania oraz systemów awaryjnego podtrzymania zasilania:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane w Załączniku nr 2A; dokument powinien zawierać oznaczenie stron i zaznaczenie miejsc, w których potwierdzone są poszczególne parametry, a w odniesieniu do systemów składających się z kilku elementów dopuszcza się dokumentację każdego z elementów składowych;

deklarację zgodności UE producenta albo dokument równoważny wymagany właściwymi przepisami dla danego elementu, a jeżeli dany element jest wyrobem medycznym - również dokumenty wymagane przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych, w tym certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli udział jednostki notyfikowanej jest wymagany dla danej klasy wyrobu;

oświadczenie Wykonawcy dotyczące statusu oferowanych elementów, ich dopuszczenia do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz wykonania wymaganych zgłoszeń, powiadomień lub rejestracji - jeżeli taki obowiązek ma zastosowanie - a także dokumentację potwierdzającą kompatybilność systemu monitorowania i awaryjnego podtrzymania z oferowaną chłodziarką, sposób przekazywania alarmów i wymagany czas podtrzymania zasilania;

• dla Części 2 i 3 - lamp zabiegowych LED oraz spirometrów diagnostycznych:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane odpowiednio w Załączniku nr 2B albo 2C, deklarację zgodności UE, dokument potwierdzający oznakowanie CE, certyfikat jednostki notyfikowanej - jeżeli dotyczy - oraz dokumenty lub oświadczenia potwierdzające zgodne z prawem wprowadzenie wyrobu do obrotu i używania; dla Części 3 dokumentacja musi ponadto potwierdzać możliwość wykonywania badań z użyciem jednorazowych turbin pomiarowych i kompatybilność oferowanych turbin z oferowanym spirometrem;

dla Części 4 - analizatora POCT i testów/reagentów do diagnostyki in vitro:

dokumentację techniczną producenta, kartę katalogową, prospekt, instrukcję użytkowania lub inny dokument producenta potwierdzający parametry wymagane w Załączniku nr 2D, w tym zakres oznaczeń wymaganych jako dostępne na analizatorze; deklarację zgodności UE oraz dokumenty potwierdzające oznakowanie CE i zgodne z prawem wprowadzenie do obrotu i używania analizatora oraz oferowanych testów/reagentów zgodnie z rozporządzeniem (UE) 2017/746 (IVDR) i ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych; Wykonawca załączy także wykaz aktualnie dostępnych testów kompatybilnych z analizatorem, potwierdzający możliwość rozszerzenia zakresu badań bez wymiany urządzenia;

SEKCJA VI - WARUNKI ZAMÓWIENIA

6.1.) Zamawiający wymaga albo dopuszcza oferty wariantowe: Nie

6.3.) Zamawiający przewiduje aukcję elektroniczną: Nie

6.4.) Zamawiający wymaga wadium: Nie

6.5.) Zamawiający wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy: Nie

6.6.) Wymagania dotyczące składania oferty przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

12. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. Oświadczenie z art. 125 ust. 1 ustawy Pzp składa odrębnie

każdy z tych Wykonawców. Ponieważ Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, nie wymaga się wykazywania spełnienia takich warunków przez poszczególnych członków konsorcjum.

6.7.) Zamawiający przewiduje unieważnienie postępowania, jeśli środki publiczne, które zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia nie zostały przyznane: Nie

SEKCJA VII - PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

7.1.) Zamawiający przewiduje udzielenia zaliczek: Nie

7.3.) Zamawiający przewiduje zmiany umowy: Tak

7.4.) Rodzaj i zakres zmian umowy oraz warunki ich wprowadzenia:

Rodzaj i zakres zmian został określony w załączniku nr 5 do SWZ

7.5.) Zamawiający uwzględnił aspekty społeczne, środowiskowe, innowacyjne lub etykiety związane z realizacją zamówienia: Nie

SEKCJA VIII – PROCEDURA

8.1.) Termin składania ofert: 2026-10-06 10:00

8.2.) Miejsce składania ofert: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-6058cb47-a12c-43ee-b450-69df3fa623cb>

8.3.) Termin otwarcia ofert: 2026-10-06 12:00

8.4.) Termin związania ofertą: do 2026-11-04