

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:121769-2023:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Wałbrzych: Urządzenia do wspomaganie serca  
2023/S 041-121769**

**Ogłoszenie o zamówieniu**

**Dostawy**

**Podstawa prawna:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca**

**I.1) Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego

Adres pocztowy: ul. Sokołowskiego 4

Miejscowość: Wałbrzych

Kod NUTS: PL Polska

Kod pocztowy: 58-309

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

E-mail: [dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:dorota.piekarz@zdrowie.walbrzych.pl)

Tel.: +48 746489700

Faks: +48 746489700

**Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.zdrowie.walbrzych.pl](http://www.zdrowie.walbrzych.pl)

Adres profilu nabywcy: [https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie\\_walbrzych](https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych)

**I.3) Komunikacja**

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: [https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie\\_walbrzych](https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych)

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: [https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie\\_walbrzych](https://platformazakupowa.pl/pn/zdrowie_walbrzych)

**I.4) Rodzaj instytucji zamawiającej**

Podmiot prawa publicznego

**I.5) Główny przedmiot działalności**

Zdrowie

**Sekcja II: Przedmiot**

**II.1) Wielkość lub zakres zamówienia**

**II.1.1) Nazwa:**

Dostawa osprzętu i urządzeń dla pracowni elektroterapii serca

Numer referencyjny: Zp/6/PN/23

**II.1.2) Główny kod CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

**II.1.3) Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawa osprzętu i urządzeń dla pracowni elektroterapii serca - liczba pakietów 14

II.1.5) **Szacunkowa całkowita wartość**

II.1.6) **Informacje o częściach**

To zamówienie podzielone jest na części: tak

Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części

Maksymalna liczba części, które mogą zostać udzielone jednemu oferentowi: 14

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Wysokoenergetyczny kardiowerter-defibrylator resynchronizujący (CRT-D) przystosowany do pracy w środowisku MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu  
Część nr: 1

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

Wysokoenergetyczny kardiowerter-defibrylator resynchronizujący z elektrodą defibrylującą, której koile pokryte są materiałem zapobiegającym wrastaniu / CRT-D/ z kompletem elektrod RA, RV i LV oraz zestawem do wprowadzenia i kontrastowania

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter defibrylator resynchronizujący zaawansowany przystosowany do środowiska MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 80
2. Elektroda przedsionkowa aktywna prosta MRI szt. 80
3. Elektroda lewokomorowa MRI szt. 80
4. Elektroda defibrylująca jednokoilowa aktywna prosta MRI szt. 80
5. Zestaw do wprowadzania elektrody lewokomorowej szt. 80
6. Zestaw do kontrastowania szt. 80

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

W składzie konsygnacyjnym 5 urządzeń z elektrodami i osprzętem.

Lp Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Waga urządzenia < 75g TAK
2. Grubość urządzenia < 11 mm TAK
3. Objętość urządzenia < 35 cm<sup>3</sup> TAK
4. Żywotność baterii min. 8 lat  
(założenie ampl. RV 2.5v, LV 3.5v, impedancja 700 ohm) TAK
5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J TAK
6. Bezprzewodowa komunikacja urządzenia z programatorem TAK
7. Awaryjny, rezerwowy system bezpieczeństwa wbudowany w urządzenie TAK
8. Koile elektrod defibrylujących pokryte materiałem zapobiegającym wrastaniu tkanek TAK
9. Modele elektrod 4 polowych ze spiralą 3D charakteryzujące się podwójną fiksacją TAK
10. Algorytm zapewniający terapię resynchronizującą w obecności przedwczesnych pobudzeń komorowych TAK
11. Automatyczna sygnalizacja uszkodzenia elektrody (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
12. Automatyczna sygnalizacja ERI (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
13. Energia zmagazynowana 41 J. TAK
14. Algorytm zmniejszający zmienność długości cyklu V-V w trakcie arytmii przedsionkowych TAK
15. Możliwość zaprogramowania min. 2 stref wykrywania arytmii komorowej VF, VT. TAK
16. Algorytm wykorzystujący analizę morfologii zespołów QRS rytmu komorowego i różnicowania częstoskurczu komorowego od nadkomorowego TAK
17. Możliwość dostarczenia min. 6 szoków w trakcie VF TAK
18. Automatyczna zmiana polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii TAK
19. Możliwość dostarczenia ATP przed ładowaniem kondensatorów TAK
20. Elektrody defibrylacyjna ze złączem DF4 lub DF1 TAK
21. Możliwość zapisywania danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku cyfrowym pamięci TAK
22. Warunki badania MRI: Skan całego ciała 1,5T ( $\leq$ SAR 2W/Kg) TAK
23. Tryb MRI TAK
24. Min.3 typy stymulacji antyarytmicznej TAK

- 25. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna proksymalnego (SVC coil) TAK
- 26. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna obudowy ICD (active can) TAK
- 27. Min.5 funkcji umożliwiających przeprowadzenie nieinwazyjnego badania elektrofizjologicznego arytmii TAK
- 28. Dostępne 2 modele elektrod 4 połowych TAK
- 29. Możliwość dostarczenia elektrody lewokomorowej z dostępnymi min. 12 wektorami stymulacji TAK
- 30. Wskładzie konsygnacyjnym zawsze 3 urządzenia urządzenia DF4 TAK
- 31. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiowerter- defibrylator jednojamowy z elektrodą (przystosowany do pracy w środowisku MRI) z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 2

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ICD-VR-MRI

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter - defibrylator jednojamowy z elektrodą przystosowany do pracy w środowisku MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 150
2. Elektrody komorowe jednokoilowe defibrylujące aktywne proste MRI szt. 150

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

Lp Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Waga urządzenia < 65g TAK
2. Grubość urządzenia < 11 mm TAK
3. Objętość urządzenia < 30 cm<sup>3</sup> TAK
4. Żywotność baterii min. 5 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK
5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J ,  
zmagazynowana 40 J TAK
6. Bezprzewodowa komunikacja urządzenia z programatorem TAK
7. Awaryjny, rezerwowy system bezpieczeństwa wbudowany w urządzenie TAK
8. Koile elektrod defibrylujących pokryte materiałem zapobiegającym wrastaniu tkanek TAK
9. Automatyczna sygnalizacja uszkodzenia elektrody (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
10. Automatyczna sygnalizacja ERI (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
11. Możliwość zaprogramowania min. 2 stref wykrywania arytmii komorowej TAK
12. Możliwość dostarczenia min. 6 szoków w trakcie VF TAK
13. Automatyczna zmiana polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii TAK
14. Możliwość dostarczenia ATP przed ładowaniem kondensatorów TAK
15. Możliwość zapisywania danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku cyfrowym pamięci TAK
16. Min. 3 typy stymulacji antyarytmicznej TAK
17. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna proksymalnego (SVC coil) TAK
18. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna obudowy ICD (active can) TAK
19. Tryb ochronny w trakcie elektrokoagulacji chirurgicznej. TAK
20. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
21. Łąca elektrody defibrylacyjnej DF1 lub DF4 TAK
22. Wskładzie konsygnacyjnym zawsze 2 urządzenia DF1 i 2 urządzenia DF4 TAK
23. Warunki badania MRI nie gorzej niż: Skan całego ciała 1,5 T ( SAR< 2W/Kg) TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiowerter-defibrylator dwujamowy (ICD – DR) przystosowany do pracy w środowisku MRI z elektrodą defibrylacyjną i stymulacyjną z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i .....

Część nr: 3

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ICD-DR-MRI

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter- defibrylator dwujamowy ( ICD – DR ) przystosowany do pracy w środowisku MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 80
2. Elektroda przedsionkowo aktywna prosta MRI szt. 80
3. Elektroda komorowa defibrylująca jednokoilowa aktywna MRI szt. 80

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

Lp Parametry wymagane W STANDARDZIE DF1 oraz DF4 DO WYBORU Z KOMPLETEM ELEKTROD I Z INTRODUKTORAMI Spełnianie parametrów

1. Waga urządzenia < 65g TAK
2. Grubość urządzenia < 11mm TAK
3. Objętość urządzenia < 30 cm<sup>3</sup> TAK
4. Żywotność baterii min. 5 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK
5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J, zmagazynowana 40 J. TAK
6. Bezprzewodowa komunikacja urządzenia z programatorem TAK
7. Awaryjny, rezerwowy system bezpieczeństwa wbudowany w urządzenie TAK
8. Koile elektrod defibrylujących pokryte materiałem zapobiegającym wrastaniu tkanek TAK
9. Automatyczna sygnalizacja uszkodzenia elektrody (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
10. Automatyczna sygnalizacja ERI (sygnał dźwiękowy generowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta) TAK
11. Algorytm minimalizujący stymulację RV TAK
12. Algorytm zmniejszający zmienność długości cyklu V-V w trakcie arytmii przedsionkowych TAK
13. Możliwość zaprogramowania min.2 stref wykrywania arytmii komorowej TAK
14. Algorytm wykorzystujący analizę morfologii zespołów QRS rytmu komorowego i różnicowania częstoskurczu komorowego od nadkomorowego TAK
15. Możliwość dostarczenia min. 6 szoków w trakcie VF TAK
16. Automatyczna zmiana polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii TAK
17. Możliwość dostarczenia ATP przed ładowaniem kondensatorów TAK
18. Elektrody defibrylacyjna ze złączem DF1 i DF4 do wyboru TAK
19. Możliwość zapisywania danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku cyfrowym pamięci TAK
20. Min. 3 typy stymulacji antyarytmicznej TAK
21. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna proksymalnego (SVC coil) TAK
22. Możliwość nieinwazyjnego odłączenia bieguna obudowy ICD (active can) TAK
23. Tryb ochronny w trakcie elektrokoagulacji chirurgicznej TAK
24. Min. 5 funkcji umożliwiających przeprowadzenie nieinwazyjnego badania elektrofizjologicznego arytmii TAK
25. W składzie konsygnacyjnym zawsze 2 urządzenia DF1 i 2 urządzenia DF4 TAK
26. Warunki badania MRI nie gorzej niż: Skan całego ciała 1,5T (< SAR 2W/Kg) TAK
27. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulator dwujamowy-DDDR MRI z elektrodami, z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 4

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**



L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator dwujamowy przystosowany do pracy w środowisko MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 300

2. Elektrody komorowe aktywne proste MRI szt. 300

3. Elektrody przedsionkowe aktywne proste MRI szt. 300

RAZEM :

W składzie konsygnacyjnym 10 urządzeń.

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Żywotność stymulatora min 10 lat ( nastawy nominalne) TAK

2. Waga max. 28 g TAK

3. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

4. Amplituda impulsu min.zakres 0,2 - 7,5 [ V ] TAK

5. Szerokość impulsu ( A / V ) min. zakres 0,1 - 1,5 [ ms ] TAK

6. Czulość komorowa - co najmniej w zakresie 0,5 - 7,5 [ mV] TAK

7. Czulość przedsionkowa - co najmniej w zakresie 0,1 - 7,5 [ mV] TAK

8. Odstęp AV , programowany w zakresie min. 20 - 300 [ ms] TAK

9. Automatyczna możliwość przełączania polarności w przypadku przekroczenia zakresu impedancji elektrod TAK

10. Urządzenie wraz z elektrodami certyfikowane do badań w środowisku MRI 1,5T bez stref wykluczenia oraz 3T ze strefą wykluczenia TAK

11. Okres refrakcji A / V min. zakres 225 - 400 [ ms] TAK

12. Algorytm promujący własne przewodzenie przedsionkowo - komorowe TAK

13. Program nocny TAK

14. Histereza w obu kanałach stymulatora min 3 typy TAK

15. Funkcja dostosowania częstości stymulacji do zapotrzebowania metabolicznego pacjenta TAK

16. Algorytm zabezpieczający przed przewodzeniem typu 2:1 w trzepotaniu przedsionków TAK

17. Algorytm automatycznie wykrywający polarność elektrod oraz automatycznie aktywujący podstawowe funkcje stymulatora TAK

18. Automatyczna zmiana trybu stymulacji w obecności szybkich rytmów przedsionków TAK

19. Funkcja automatycznie określająca komorowy próg stymulacji oraz automatycznie dostosowująca parametry stymulacji komorowej do zmierzonego progu stymulacji TAK

20. Rejestrowanie trendów oporności elektrod przez cały okres życia urządzenia TAK

21. Możliwość automatycznego przełączenia polarności w przypadku przekroczenia zaprogramowanego zakresu impedancji elektrod TAK

22. Elektrody A i V aktywne TAK

23. Elektrody A i V sterydowe TAK

24. Introducery 6- 11 F TAK

25. Łączny zapis IEGM min.70 s TAK

26. Funkcja bezprzewodowej telemetrii TAK

27. Elektrody przedsionkowe / komorowe przechodzące przez introducery  $\leq$  6F TAK

28. Grubość stymulatora  $\leq$  7mm TAK

29. Możliwość dostarczenia sprzętu z programowalną funkcją automatycznego rozpoznawania środowiska MRI TAK

30. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulator jednojamowy przystosowany do pracy w środowisku MRI, z możliwością pracy bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 5

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

PM-VVIR/AAIR

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator jednojamowy przystosowany do pracy w środowisku MRI , z możliwością pracy bezprzewodowej  
interrogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem  
i możliwością telemonitoringu szt. 400

2. Elektrody aktywne proste 52-63 cm MRI szt. 400

RAZEM :

W składzie konsygnacyjnym 10 urządzeń.

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Żywotność stymulatora min 10 lat ( nastawy nominalne) TAK

2. Waga max. 28 g TAK

3. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty  
dla polskiego rynku. TAK

4. Amplituda impulsu min.zakres 0,2 - 7,5 [ V ] TAK

5. Szerokość impulsu ( A / V ) min. zakres 0,1 - 1,5 [ ms ] TAK

6. Czulość co najmniej w zakresie 0,5 - 7,5 [ mV ] TAK

7. Urządzenie wraz z elektrodami certyfikowane do badań w środowisku MRI o parametrach nie gorszych niż:  
1,5T bez stref wykluczenia oraz 3T ze strefą wykluczenia TAK

8. Program nocny TAK

9. Funkcja dostosowania częstości stymulacji do zapotrzebowania metabolicznego pacjenta TAK

10. Algorytm automatycznie wykrywający polarność elektrod oraz automatycznie aktywujący podstawowe  
funkcje stymulatora TAK

11. Funkcja automatycznie określająca komorowy próg stymulacji oraz automatycznie dostosowująca parametry  
stymulacji komorowej do zmierzonego progu stymulacji TAK

12. Rejestrowanie trendów oporności elektrod przez cały okres życia urządzenia TAK

13. Możliwość automatycznego przełączenia polarności w przypadku przekroczenia zaprogramowanego  
zakresu impedancji elektrod TAK

14. Elektrody A i V aktywne TAK

15. Łączny zapis IEGM min.70 s TAK

16. Funkcja bezprzewodowej telemetrii TAK

17. Elektrody przedsionkowe / komorowe przechodzące przez introducery  $\leq 7F$  TAK

18. Grubość stymulatora  $\leq 7mm$  TAK

19. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

#### II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia  
zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

#### II.2.6) Szacunkowa wartość

#### II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

#### II.2.10) Informacje o ofertach wariantowych

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiowerter-defibrylator resynchronizujący (CRT-D) z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 6

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter defibrylator resynchronizujący na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 40

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

Lp Parametry wymagane

Spełnienie parametrów

1. Waga urządzenia < 75g TAK

2. Grubość urządzenia < 11mm TAK

3. Objętość urządzenia < 35 cm<sup>3</sup> TAK

4. Żywotność baterii min. 7 lat

(założenie ampl. RV 2.5v, LV 3.5v, impedancja 700 ohm) TAK

5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J TAK

6. Wskładzie konsygnacyjnym 4 urządzenia – 2 urządzenia DF|-1 i 2 urządzenia DF-4 TAK

7. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

8. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiowerter – defibrylator jednojamowy na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 7

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

ICD-VR-na wymiany

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter- defibrylator jednojamowy na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 80

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

Lp Parametry wymagane

Spełnienie parametrów

1. Waga urządzenia < 75g TAK

2. Grubość urządzenia < 11mm TAK

3. Objętość urządzenia < 35 cm<sup>3</sup> TAK

4. Żywotność baterii min. 7 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK

5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J TAK

6. W składzie konsygnacyjnym 2 urządzenia z DF1 i 2 urządzenia z DF4 TAK

7. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

8. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

- II.2.6) **Szacunkowa wartość**
- II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**  
Okres w miesiącach: 36  
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie
- II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**  
Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie
- II.2.11) **Informacje o opcjach**  
Opcje: nie
- II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**  
Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie
- II.2.14) **Informacje dodatkowe**
- II.2) **Opis**
- II.2.1) **Nazwa:**  
Kardiowerter- defibrylator (na wymiany) z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu  
Część nr: 8
- II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**  
33182000 Urządzenia do wspomaganie serca
- II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**  
Kod NUTS: PL Polska  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA
- II.2.4) **Opis zamówienia:**  
ICD-DR- na wymiany  
L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY  
1. Kardiowerter- defibrylator dwujamowy ( ICD – DR ) na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 80  
RAZEM :  
Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.  
Lp Parametry wymagane W STANDARDZIE DF1 oraz DF4 DO WYBORU Spełnianie parametrów  
1. Waga urządzenia < 75g TAK  
2. Grubość urządzenia < 11mm TAK  
3. Objętość urządzenia < 35 cm3 TAK  
4. Żywotność baterii min. 7 lat(założenie ampl. RV 2.5v) TAK  
5. Dostarczona energia defibrylacji min. 35 J TAK  
6. Bezprzewodowa komunikacja urządzenia z programatorem TAK  
7. W składzie konsygnacyjnym 4 urządzenia. Dwa DF1 i dwa DF4. TAK  
8. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK  
9. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
- II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**  
Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40  
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulator DDD z (na wymiany) z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% z osprzętem i możliwością telemonitoringu

Część nr: 9

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

PM-DDD na wymiany

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator dwujamowy na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 120

RAZEM :

Lp. Parametry wymagane Spełnianie parametrów

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

I Stymulator DDD TAK

1. Tryby stymulacji - DDD(R);DDI(R);DOO(R) TAK

2. Czulość przedsionkowa ( mV ) - co najmniej w zakresie : 0,4 – 4,0 mV TAK

3. Czulość komorowa ( mV ) – co najmniej w zakresie:1,0-6,0 mV TAK

4. Amplituda impulsu- min. zakres: 0,5 -7,0 V TAK

5. Opóźnienie przedsionkowo-komorowe TAK

6. Algorytm promujący własne przewodzenie przedsionkowo komorowe TAK

7. Automatyczny PVARP TAK

8. Automatyczna czulość w przedsionku i komorze TAK

9. Waga stymulatora ( g ) ≤ 28 TAK

10. Tryb pracy promujący własne przewodzenie przedsionkowo-komorowe nominalnie włączony z automatyczną zmianą trybu stymulacji AAI – DDD jako zabezpieczeniem w przypadku zaburzeń przewodnictwa A-V TAK

11. Algorytm dostosowujący energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta (automatycznie bądź po uprzednim zaprogramowaniu) TAK

12. Algorytm automatycznie dostosowujący energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta w przedsionku TAK

13. Automatyczna możliwość przełączania polarności w przypadku przekroczenia zakresu impedancji elektrod TAK

14. Żywotność baterii min. 8 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK

15. W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK

16. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**



Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulatory VVIR ( AAIR) na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu.

Część nr: 10

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P.

ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator jednojamowy na wymiany z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 120

RAZEM :

Lp. Parametry wymagane Spełnione parametry

1. Częstotliwość podstawowa min  $\leq 40$ ppm max  $\geq 120$  ppm TAK

2. Amplituda impulsu min  $\leq 0,5$  V max  $\geq 6,5$  V TAK

3. Szerokość impulsu min  $\leq 0,3$ ms max  $\geq 1,0$ ms TAK

4. Czulość :

Przedsiamek min  $\leq 0,5$ mV max  $\geq 4,0$ mV

Komora min  $\leq 1,0$ mV max  $\geq 10$ mV

TAK

5. Okres refrakcji :

Przedsiamek min  $\leq 250$ ms

Komora max  $\geq 500$ ms

TAK

6. Histereza TAK

7. Program nocny dostosowany do aktywności pacjenta ( programowalny) TAK

8. Polarność elektrod Unipolarne i bipolarne TAK

9. Przyłącze elektrod : IS-1 TAK

10. Żywotność baterii min. 9 lat (założenie ampl. RV 2.5v) TAK

11. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

12. Wskładzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK

13. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulator jednojamowy przystosowany do środowiska MRI bez elektrod (na wymiany) - kompatybilny ze wszystkimi elektrodami certyfikowanymi MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% ....

Część nr: 11

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

PM-VVI na wymiany z MRI

Zaawansowany stymulator jednojamowy z możliwością wykonania badania MRI MRU 3T i 1,5 T (<SAR 4W/Kg) bez stref wykluczenia i bez limitu czasowego

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator jednojamowy na wymiany z MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 100

RAZEM :

Lp. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Waga poniżej 25 gramów TAK

2. Żywotność stymulatora nie krócej niż 7,0 lat przy 100% pacing, A=2.5 V & V = 1.0V, pulse width 0.4 ms , pacing rate :60 min-1 TAK

3. Min. szerokość impulsu A i V 0.1 – 2.0 ms TAK

4. Min. amplituda impulsu A i V : 0.1 – 5.0 V TAK

6. Pamięć IEGM: min. 5minut TAK

7. Algorytm wspomagający programowanie stymulatora TAK

8. Możliwość automatycznego przełączenia polarności w przypadku przekroczenia zaprogramowanego zakresu impedancji elektrod TAK

9. Możliwość wykonania badania MRI 3 T i 1.5 T (< SAR 4W/Kg) bez stref wykluczenia i bez limitu czasowego TAK

10. Automatyczne wyjście z trybu MRI TAK

11. Możliwość przejścia w tryb ochrony w trakcie elektrokoagulacji TAK

12. W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK

13. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

14. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Stymulator dwujamowy przystosowany do środowiska MRI bez elektrod (na wymiany) z możliwością bezprzewodowej interogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu – kompatybilny...  
Część nr: 12

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

PM-DDD na wymiany z MRI

Zaawansowany stymulator dwujamowy z możliwością wykonania badania MRI MRU 3T i 1,5 T (<SAR 4W/Kg) bez stref wykluczenia i bez limitu czasowego

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Stymulator dwujamowy na wymiany z MRI z możliwością bezprzewodowej interrogacji w tym 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 80

RAZEM :

Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.

Lp.

Parametry wymagane

Spełnienie parametrów

1. Waga poniżej 25 gramów TAK
2. Żywotność stymulatora nie krócej niż 7,0 lat przy 100% pacing, A=2.5 V & V = 1.0V, pulse width 0.4 ms , pacing rate :60 min-1 TAK
3. Min. szerokość impulsu A i V 0.1 – 2.0 ms TAK
4. Min. amplituda impulsu A i V : 0.1 – 5.0 V TAK
5. Czułość przedsionkowa 0.15- 10mV TAK
6. Czułość komorowa 0.25 – 10 mV TAK
7. Okres refrakcji A 150-500 ms TAK
8. Okres refrakcji V 150-500 ms TAK
9. Algorytm reagujący na gwałtowny spadek częstości serca TAK
10. Sensory: min.dwa TAK
11. Pamięć IEGM: min. 5 minut TAK
12. Automatic capture beat to beat TAK
13. Algorytm optymalizujący działanie obu sensorów rate response TAK
14. Algorytm zapewniający regularny rytm komorowy w czasie migotania przedsionków TAK
15. Algorytm zapobiegający wystąpieniu migotania przedsionków TAK
16. Algorytm wspomagający programowanie stymulatora TAK
17. Algorytm promujący własny rytm zatokowy TAK
18. Rejestracja epizodów wys.częstości A i V TAK
19. Możliwość wykonania badania MRI nie gorzej niż: 3 T i 1.5 T (< SAR 4W/Kg) bez stref wykluczenia i bez limitu czasowego TAK
20. Funkcja ograniczająca niepotrzebną stymulację komorową TAK
21. Częstość rytmu wskazywana przez „Sensor” opierająca się na pomiarach minutowej wentylacji TAK
22. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK
23. Automatyczne wyjście z trybu MRI TAK
24. Wbudowany Awaryjny System Bezpieczeństwa TAK
25. Możliwość przejścia w tryb ochrony w trakcie elektrokoagulacji TAK
26. Możliwość zapisywania danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku cyfrowym pamięci TAK
27. W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia TAK
28. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK

## II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40  
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36  
Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Kardiowertery-defibrylatory jednojamowe umożliwiające podgląd IEGM przedsionka z możliwością prowadzenia badań MRI po wszczepieniu z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwośc..  
Część nr: 13

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska  
Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:  
Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**

L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY

1. Kardiowerter- defibrylator jednojamowy umożliwiający podgląd IEGM przedsionka z elektrodą przystosowany do pracy w środowisku MRI z możliwością bezprzewodowej interogacji z osprzętem i możliwością telemonitoringu szt. 40
2. Elektrody komorowe jednokoilowe defibrylujące aktywne proste MRI szt. 20

RAZEM :

W składzie konsygnacyjnym 3 urządzenia: jedno Z ŁĄCZEM DF1 I dwa ZŁĄCZEM DF4.

L.P. Parametry wymagane Spełnienie parametrów

1. Waga kardiowertera-defibrylatora poniżej 82g TAK
2. Tryby pracy: VVIR, VDD, VVI, VOO, OFF TAK
3. Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku. TAK
4. Grubość kardiowertera defibrylatora max 11 mm TAK
5. Automatyczny pomiar prądu stymulacji i automatyczne dostosowanie wartości impulsu stymulującego do zmierzonej wartości TAK
6. Min 3 dyskryminatory arytmii TAK
7. Terapie niskonapięciowe min 2 TAK
8. Optymalizacja Terapii ATP, wybór ostatniej skutecznej terapii ATP TAK
9. Terapie ATP w strefie VF przed ładowaniem kondensatorów TAK
10. Czas zapisu IEGM w obu kanałach łącznie powyżej 40 min TAK
11. Możliwość zmiany kształtu impulsu wysokoenergetycznego TAK
12. Automatyczny follow up TAK
13. Bezprzewodowa telemetria (RF) TAK
14. Elektroda komorowa przechodząca przez Introducer  $\leq$  8F TAK
15. ICD z elektrodą certyfikowane do przeprowadzenia badania MRI w polu o natężeniu nie gorzej niż 1,5T bez stref wykluczenia TAK
16. Min. 8 szoków terapii wysokoenergetycznej, w każdej ze stref terapii TAK
17. Dyskryminacja arytmii na podstawie porównania interwałów przedsionkowych i komorowych TAK
18. Możliwość prowadzenia ciągłej stymulacji VOO w trybie MRI 1,5T bez stref wykluczenia TAK
19. Elektroda defibrylująca z dipolem wyczuwającym umieszczonym na wysokości przedsionka DF1 lub DF4 do wyboru przez wszczepiającego TAK
20. Elektroda komorowa z dipolami typu TrueBipolar TAK
21. Min. 2 programatory na cały czas trwania umowy TAK

II.2.5) **Kryteria udzielenia zamówienia**

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40

Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

II.2) **Opis**

II.2.1) **Nazwa:**

Osprzęt do implantacji stymulatorów

Część nr: 14

II.2.2) **Dodatkowy kod lub kody CPV**

33182000 Urządzenia do wspomaganie serca

II.2.3) **Miejsce świadczenia usług**

Kod NUTS: PL Polska

Główne miejsce lub lokalizacja realizacji:

Siedziba Zamawiającego – ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, POLSKA

II.2.4) **Opis zamówienia:**



Specyfikacja osprzętu do implantacji stymulatorów

- 1) Osprzęt w sterylnych opakowaniach po 1 szt. ma być przydatny i kompatybilny z dostępnymi na rynku stymulatorami ( PM, ICD, CRT-D, CRT-P ).  
Rok produkcji sprzętu nie wcześniejszy niż rok poprzedzający dostarczenie do odbiorcy i z najnowszej oferty dla polskiego rynku.
  - 2) Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical - 1500 szt.
  - 3) Introduktory rozrywalne 7-11 F w opakowaniach sterylnych po 1 szt.- 2500 szt.
  - 4) Prowadnik angioplastyczny Whisper lub równoważny tj. o długości 120-150 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt. -90 szt.
  - 5) Elektroda elektrofizjologiczna ośmiopolowa Wiking lub równoważna tj. o długości od 100 cm do 200 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt.- 40 szt.
  - 6) Prowadnik Terumo lub równoważny prowadnik hydrofilny tj. o długości 120-150 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 120 szt.
  - 7) Prowadnik do elektrody stymulacyjnej o długościach od około 50 -70 cm. w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 80-szt.
  - 8) Prowadniki do elektrody defibrylacyjnej o długości około 50-70 cm. w sterylnych opakowaniach po 1 szt. - 50 szt.
  - 9) Śrubokręty w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 60 szt.
  - 10) Motylki do wykręcania elektrod w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 60 szt.
  - 11) Zaśleпки do gniazd stymulatorowych w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 30 szt.
  - 12) Zaśleпки do gniazd defibrylacyjnych w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 30 szt.
  - 13) Kapturki na końcówki elektrod w opakowaniach sterylnych po 1 szt. - 60 szt.
- L.P. ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ 36 M-CY CENA NETTO CENA BRUTTO  
WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO PRODUCENT I NR KATALOGOWY
1. Kabelki w opakowaniach sterylnych po 1 szt. do kontroli śródoperacyjnej kompatybilne z programatorem Firmy St. Jude Medical szt. 1500
  2. Introduktory rozrywalne 7-11 F w opakowaniach sterylnych po 1 szt szt. 2500
  3. Prowadnik angioplastyczny Whisper lub równoważny tj. o długości 120-150 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 90
  4. Elektroda elektrofizjologiczna ośmiopolowa Wiking lub równoważna tj. o długości od 100 cm do 200 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 40
  5. Prowadnik Terumo lub równoważny prowadnik hydrofilny tj. o długości 120-150 cm w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 120
  6. Prowadnik do elektrody stymulacyjnej o długościach od około 50 -70 cm. w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 80
  7. Prowadniki do elektrody defibrylacyjnej o długości około 50-70 cm. w sterylnych opakowaniach po 1 szt. szt. 50
  8. Śrubokręty w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 60
  9. Motylki do wykręcania elektrod w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 60
  10. Zaśleпки do gniazd stymulatorowych w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 30
  11. Zaśleпки do gniazd defibrylacyjnych w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 30
  12. Kapturki na końcówki elektrod w opakowaniach sterylnych po 1 szt. szt. 60
- RAZEM :

#### II.2.5) Kryteria udzielenia zamówienia

Kryteria określone poniżej

Kryterium jakości - Nazwa: Termin uzupełnienia składu konsygnacyjnego liczony od momentu przyjęcia zamówienia / Waga: 40  
Cena - Waga: 60

II.2.6) **Szacunkowa wartość**

II.2.7) **Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

Okres w miesiącach: 36

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

II.2.10) **Informacje o ofertach wariantowych**

Dopuszcza się składanie ofert wariantowych: nie

II.2.11) **Informacje o opcjach**

Opcje: nie

II.2.13) **Informacje o funduszach Unii Europejskiej**

Zamówienie dotyczy projektu/programu finansowanego ze środków Unii Europejskiej: nie

II.2.14) **Informacje dodatkowe**

**Sekcja III: Informacje o charakterze prawnym, ekonomicznym, finansowym i technicznym**

III.1) **Warunki udziału**

III.1.1) **Zdolność do prowadzenia działalności zawodowej, w tym wymogi związane z wpisem do rejestru zawodowego lub handlowego**

Wykaz i krótki opis warunków:

1. Zaświadczenia właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego 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;
2. Zaświadczenia albo innego dokumentu właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, wystawionego 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 odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

3. Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;

4. Informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:

a) art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”,

b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

– sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

5. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,

b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,

c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,

d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,

oraz

oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej (załącznik nr 5)

6. Oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy, odnośnie do naruszenia obowiązków dotyczących płatności podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 12 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1170), (załącznik nr 6 do SWZ)

### III.1.3) **Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe**

Wykaz i krótki opis kryteriów kwalifikacji:

Podmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu. Dokumenty do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona zgodnie z art. 126 ust. 1 ustawy P.z.p.:

1. Posiadanie zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia - na podstawie wykazu dostaw wykonanych, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych, w okresie ostatnich 3 lat, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane lub są wykonywane, oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli

wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy; tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, polegające na dostawie urządzeń do wspomagania serca, a w szczególności: stymulatorów (pakiety nr 4, 5, 9, 10, 11, 12), defibrylatorów (pakiety nr 1, 2, 3, 6, 7, 8, 13) oraz urządzeń do stymulacji pracy serca (pakiet nr 14) na kwotę :

dla pakietu nr: 1 – 700 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 2 – 700 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 3 – 400 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 4 – 400 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 5 – 400 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 6 – 190 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 7 – 200 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 8 – 200 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 9 – 80 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 10 – 80 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 11 – 80 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 12 – 70 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 13 – 200 000,00 zł,  
dla pakietu nr: 14 – 190 000,00 zł,  
każda z dostaw.

Przedmiotowe środki dowodowe:

1. Foldery, opisy, katalogi i/lub inne materiały producenta oferowanych produktów potwierdzające spełnienie wymagań Zamawiającego w zakresie opisu przedmiotu zamówienia w języku polskim. Wszystkie dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane towary wymaganych parametrów muszą być wyraźnie oznakowane numerem pakietu i pozycji.
2. Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974) - zał. nr 10 do SWZ
3. Model fizyczny (Próbka) - zgodnie z art. 65 ust. 1 pkt. 4 ustawy Pzp Zamawiający odstępuje od wymogu użycia środków komunikacji elektronicznej (sposób złożenia próbki za pośrednictwem operatora pocztowego, osobiście lub za pośrednictwem posłańca art. 65 ust. 2) - dotyczy pakietów od nr 1 do nr 13. Zamawiający wymaga próbek do urządzeń i oprogramowania do telemonitoringu.

#### **Sekcja IV: Procedura**

##### **IV.1) Opis**

##### **IV.1.1) Rodzaj procedury**

Procedura otwarta

##### **IV.1.3) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów**

##### **IV.1.8) Informacje na temat Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA)**

Zamówienie jest objęte Porozumieniem w sprawie zamówień rządowych: nie

##### **IV.2) Informacje administracyjne**

##### **IV.2.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału**

Data: 30/03/2023

Czas lokalny: 08:00

- IV.2.3) **Szacunkowa data wysłania zaproszeń do składania ofert lub do udziału wybranym kandydatom**
- IV.2.4) **Języki, w których można sporządzać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału:**  
Polski
- IV.2.6) **Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą**  
Oferta musi zachować ważność do: 27/06/2023
- IV.2.7) **Warunki otwarcia ofert**  
Data: 30/03/2023  
Czas lokalny: 09:00  
Miejsce:  
platformazakupowa.pl

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

- VI.1) **Informacje o powtarzającym się charakterze zamówienia**  
Jest to zamówienie o charakterze powtarzającym się: nie
- VI.3) **Informacje dodatkowe:**  
INFORMACJA ADMINISTRATORA  
Na podstawie art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych) Dz. U. UE. L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016r., dalej jako „RODO” informujemy, że:  
Administratorem Pani/Pana danych osobowych przetwarzanych w związku z przeprowadzaniem postępowania o udzielenie zamówienia na „Dostawa osprzętu i urządzeń dla pracowni elektroterapii serca” - Zp/6/PN/23 jest Specjalistyczny Szpital im dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu ul. Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych, telefon 74/6489600, e-mail: [sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:sekretariat@zdrowie.walbrzych.pl)
1. Informujemy, że Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IODO), kontakt możliwy jest za pośrednictwem e-mail: [iodo@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:iodo@zdrowie.walbrzych.pl), numer (74) 6489600 oraz osobę zastępującą IODO, kontakt za pośrednictwem e-mail: [iod@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:iod@zdrowie.walbrzych.pl), numer (74) 6489696 lub korespondencyjnie na adres Administratora.
  2. Celem przetwarzania danych osobowych jest wypełnienie obowiązków prawnych ciążących na jednostkach sektora finansów publicznych, w tym na podmiocie leczniczym, w zakresie przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: „Dostawa osprzętu i urządzeń dla pracowni elektroterapii serca”- Zp/6/PN/23 na podstawie art. 4 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 6 ust. 1 lit. c. W wyjątkowych przypadkach w tym samym celu będziemy również przetwarzać dane osobowe dotyczące wyroków skazujących lub naruszeń prawa na podstawie art. 108 ust. 1 w związku z art. 124 pkt. 1 cytowanej wyżej ustawy. Przesłanką legalizującą przetwarzanie tych danych osobowych na gruncie „RODO” jest art. 10.
  3. Dane przekazane przez Panią/Pana będą podlegały udostępnieniu następującym kategoriom odbiorców: organy władzy publicznej, organy ścigania, inne uprawnione podmioty, w zakresie i celach, gdy występują z żądaniem w oparciu o stosowną podstawę prawną w tym np. Krajowa Izba Odwoławcza, inne podmioty, które świadczą usługi na rzecz administratora np. podmiotom świadczącym obsługę prawną, podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę przetwarzania danych w imieniu administratora, serwisanci lub Poczta Polska.
  4. Administrator nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
  5. Dane osobowe, wynikające ze zgromadzonej dokumentacji zamówienia wraz z załącznikami, będą przechowywane przez okres 4 lat licząc od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia a w

przypadku obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego powyżej 4 lat, przechowywana jest przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego. Jeżeli środki finansowe zostały pozyskane z funduszy europejskich wówczas taka dokumentacja będzie przechowywana przez okres wskazany w tych dokumentach przyznających te środki i mogą wynosić okresy dłuższe niż 4 lata. Po tym terminie dane będą protokolarnie niszczone.

6. Przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych oraz otrzymywania ich kopii, sprostowania (poprawiania) swoich danych osobowych, gdy są niezgodne ze stanem rzeczywistym. Prawo do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą Prawo zamówień publicznych, w tym nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników. Przysługuje również prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, o którym mowa w art. 18 ust. 1 „RODO”, nie może ono jednak ograniczać przetwarzania danych osobowych do czasu ....., więcej w SWZ

VI.4) **Procedury odwoławcze**

VI.4.1) **Organ odpowiedzialny za procedury odwoławcze**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.4.3) **Składanie odwołań**

Dokładne informacje na temat terminów składania odwołań:

Odwołanie przysługuje na:

1. Niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
2. Zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
3. Zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby.
  - Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
  - Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
5. Odwołanie wnosi się w terminie:
  - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej;
  - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.
6. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym UE lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 4 i 5 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – Sądu Zamówień Publicznych.

VI.4.4) **Źródło, gdzie można uzyskać informacje na temat składania odwołań**

Oficjalna nazwa: Krajowa Izba Odwoławcza

Adres pocztowy: ul. Postępu 17a

Miejscowość: Warszawa

Kod pocztowy: 02-676

Państwo: Polska

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

22/02/2023