

Kraków, dnia 20.05.2026 r.

**WSZYSCY KOGO TO DOTYCZY
WYNIK CZĘŚCIOWY POSTĘPOWANIA CZ. V**

dot. sprawy 42/ZP/2026

Szanowni Państwo,

W wyniku przeprowadzonego postępowania na **Dostawę sprzętu medycznego w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności**, prowadzonego zgodnie z regulaminem postępowania w sprawie udzielenia oraz zawierania umów na dostawy, usługi i roboty budowlane objęte ustawą Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 roku, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, informuje, co następuje:

I. Odrzucono następującą ofertę:

Pakiet nr 3

Oferta 01 - Cedral sp. z o.o., Adres: Al. Jerozolimskie 200, lok. 213A, 02-486 Warszawa, NIP 9522204982 REGON 385803249

Uzasadnienie: W dniu 14.05.2026 r. Zamawiający wezwał Wykonawcę do złożenia wyjaśnień w zakresie potwierdzenia dokładnych parametrów wskazanych przez Wykonawcę w poz. 3,4,5,6,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,22,23,24,25,26,27 w Załączniku nr 1 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia – zestawienie parametrów technicznych (poniżej).

3.	Nawilżacz z wbudowanym generatorem przepływu, który dostarcza ogrzane i nawilżone gazy oddechowe o wysokim przepływie samodzielnie oddychającym pacjentom poprzez różnego rodzaju przyłącza pacjenta.	TAK
4.	Cyfrowy, dotykowy, kolorowy wyświetlacz z możliwością wyświetlania co najmniej 5 parametrów jednocześnie: temperatura, prędkość przepływu, stężenie tlenu, natlenowanie krwi obwodowej, tętno.	TAK
5.	Wszystkie wyświetlane informacje w języku polskim.	TAK
6.	Zakres ustawienia temperatury min.: 31 - 37° C, regulacja co 1° C.	TAK
11.	Wbudowany ultradźwiękowy czujnik tlenowy.	TAK
12.	Wbudowany w urządzenie port tlenu pod wysokim ciśnieniem (HPO) oraz pod niskim ciśnieniem (LPO).	TAK
13.	Urządzenie wyposażone w akumulator litowo-jonowy, czas ładowania akumulatora od 0 do 100%: mniej niż 7 godzin.	TAK
14.	Urządzenie wyposażone w co najmniej 2 gniazda USB.	TAK
15.	Alarmy dotyczące min.: a) terapii, b) zasilania, c) tlenu, d) pulsoksymetrii,	TAK
	Słowne i graficzne wskazanie błędu w języku polskim.	
16.	Alarmy pogrupowane według pilności i stopnia ważności w ramach trzech poziomów priorytetu: niski, średni, wysoki. Gdy aktywnych jest kilka alarmów, alert dźwiękowy, kontrolka i kolor tła paska komunikatów sygnalizują, że aktywny jest alarm o najwyższym priorytecie.	TAK
17.	Możliwość ustawienia limitów alarmów.	TAK
18.	Urządzenie rejestruje min. do 24 godzin danych terapii, które można przeglądać na ekranie w formie danych i wykresów.	TAK
19.	Przycisk wyciszania alarmu.	TAK
20.	Masa aparatu maks. 5 kg (masa aparatu łącznie z akumulatorem).	TAK

22.	Bieżące monitorowanie dezynfekcji na wyświetlaczu urządzenia po każdorazowym uruchomieniu.	TAK
23.	Czas dezynfekcji maks. 55 min w tym przynajmniej 30 min w temperaturze 87° C. Temperatura przy użyciu termicznej wielorazowej rury do dezynfekcji.	TAK
24.	Możliwość wymiany kolanka wylotowego pomiędzy pacjentami – brak konieczności dezynfekcji urządzenia, same kolanko wylotowe może być dezynfekowane oddzielnie.	TAK
25.	Mobilny stojak wyposażony w jeden uchwyt mocujący o maksymalnym obciążeniu 40 kg.	TAK
26.	Statyw zakończony uchwytem o nośności min. 4 kg, wyposażonym w dwa wieszaki na kropłówki oraz mocowanie układu oddechowego.	TAK
27.	Uchwyt na butle z tlenem min. 10l.	TAK

Wykonawca w dniu 17.05.2026 r. przedłożył Zamawiającemu wyjaśnienia, z których nie wynika, aby urządzenie mieściło się w zakresie wymaganym przez Zamawiającego (przykładowo poz. 5,6,11,13,14, 15, 18) oraz nie przedstawił wyjaśnień, odnoszących się do dokładnych parametrów oferowanego sprzętu (przykładowo poz. 25, 26).

W zakresie wymogu dotyczącego jednoczesnego wyświetlania parametrów natlenowania krwi obwodowej (SpO₂) oraz tętna, Wykonawca potwierdził jedynie możliwość wyświetlania następujących parametrów: temperatura, przepływ, FiO₂, tryb pracy oraz czas pracy. Tym samym nie potwierdzono spełnienia wymagania dotyczącego jednoczesnego wyświetlania parametrów SpO₂ oraz tętna. Ponadto nie spełniono wymagania dotyczącego wyświetlania informacji w języku polskim. Firma Cedral wskazała, iż komunikaty w oferowanym urządzeniu wyświetlane są w języku angielskim. W zakresie regulacji temperatury nie potwierdzono możliwości regulacji co 1°C. Wskazane zostały jedynie wartości 31°C, 34°C oraz 37°C, co nie odpowiada wymaganiu Zamawiającego. Odnosząc się do wymogu posiadania „wbudowanego portu tlenu pod wysokim ciśnieniem (HPO) oraz pod niskim ciśnieniem (LPO)”, Wykonawca wskazał jedynie na zastosowanie wbudowanego miksera FiO₂. Powyższe nie potwierdza obecności portu HPO ani portu LPO.

Dodatkowo Wykonawca jednoznacznie wskazał, że oferowane urządzenie nie posiada:

- akumulatora litowo-jonowego z czasem ładowania krótszym niż 7 godzin,
- co najmniej 2 gniazd USB.

5. Wszystkie wyświetlane informacje w języku polskim.

Informacje w języku angielskim

6. Zakres ustawienia temperatury min.: 31 - 37° C, regulacja co 1° C.

Zakres ustawienia temperatury.: 31 34 37°

11. Wbudowany ultradźwiękowy czujnik tlenowy.

TAK

12. Wbudowany w urządzenie port tlenu pod wysokim ciśnieniem (HPO) oraz pod niskim ciśnieniem (LPO).

Wbudowany mikser FiO₂

13. Urządzenie wyposażone w akumulator litowo-jonowy, czas ładowania akumulatora od 0 do 100%: mniej niż 7 godzin.

NIE

14. Urządzenie wyposażone w co najmniej 2 gniazda USB.

NIE

15. Alarmy dotyczące min.:

- a) terapii,
 - b) zasilania,
 - c) tlenu,
 - d) pulsoksymetrii,
- TAK a) terapii,**
b) zasilania,
c) tlenu

16. Alarmy pogrupowane według pilności i stopnia ważności w ramach trzech poziomów priorytetu: niski, średni, wysoki. Gdy aktywnych jest kilka alarmów, alert dźwiękowy, kontrolka i kolor tła paska komunikatów sygnalizują, że aktywny jest alarm o najwyższym priorytecie.

TAK alarmy wizualne i dźwiękowe

17. Możliwość ustawienia limitów alarmów.

TAK, limity dolnej i górnej granicy

18. Urządzenie rejestruje min. do 24 godzin danych terapii, które można przeglądać na ekranie w formie danych i wykresów.

NIE

19. Przycisk wyciszania alarmu.

TAK

20. Masa aparatu maks. 5 kg (masa aparatu łącznie z akumulatorem).

Masa 2,5 kg.

22. Bieżące monitorowanie dezynfekcji na wyświetlaczu urządzenia po każdorazowym uruchomieniu.

Dezynfekcja za pomocą ozonatora

23. Czas dezynfekcji maks. 55 min w tym przynajmniej 30 min w temperaturze 87° C. Temperatura przy użyciu termicznej wielorazowej rury do dezynfekcji.

Czas dezynfekcji 35 min

24. Możliwość wymiany kolanka wylotowego pomiędzy pacjentami – brak konieczności dezynfekcji urządzenia, same kolanko wylotowe może być dezynfekowane oddzielnie.

Tryb osuszania rur bez konieczności dezynfekcji urządzenia

25. Mobilny stojak wyposażony w jeden uchwyt mocujący o maksymalnym obciążeniu 40 kg.

TAK

26. Statyw zakończony uchwytem o nośności min. 4 kg, wyposażonym w dwa wieszaki na kroplówki oraz mocowanie układu oddechowego.

TAK

27. Uchwyt na butle z tlenem min. 10l.

opcja

Wskazane przez Wykonawcę parametry nie mieszczą się w zakresie wymaganym przez Zamawiającego. W związku z tym oferta podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 Pzp.

II. Wybrano następującą ofertę:

Pakiet nr 3

Oferta 02 - Fisher & Paykel Healthcare Poland sp. z o.o. Adres: Pl. Andersa 7, 61-894 Poznań, NIP 7831842946
REGON 389810453

Ilość punktów według kryterium ceny – 60,00 pkt

Ilość punktów według kryterium terminu gwarancji – 40,00 pkt

Razem – 100,00 pkt

Uzasadnienie : Zamawiający zgodnie z art. 239 ust.1 w zw. z art. 253 ust. 1 ustawy wybiera najkorzystniejszą ofertę na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w dokumentach zamówienia.

W niniejszym postępowaniu Zamawiający określił w SWZ następujące kryteria oceny ofert:

Cena – 60 % znaczenia

Termin gwarancji – 40 % znaczenia

Oferta w/Wykonawcy uzyskała najwyższą liczbę punktów spośród wszystkich ofert niepodlegających odrzuceniu, nie stwierdzono także podstaw do wykluczenia.

Z poważaniem,
Michał Polaczek
Seksja Zamówień Publicznych