

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	zeromski
NO_DOC_EXT:	2021-098338
SOFTWARE VERSION:	11.3.1
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	zpubl@zeromski-szpital.pl

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S04
DATE_EXPECTED_PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie

Krajowy numer identyfikacyjny: 000630161

Adres pocztowy: os. Na Skarpie 66

Miejscowość: Kraków

Kod NUTS: PL213 Miasto Kraków

Kod pocztowy: 31-913

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Iwona Wolnicka

E-mail: zpubl@zeromski-szpital.pl

Tel.: +48 126229413

Faks: +48 126444756

Adresy internetowe:

Główny adres: www.zeromski-szpital.pl

Adres profilu nabywczy: www.zeromski-szpital.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem sprzętu medycznego dla potrzeb Oddziałów Szpitalnych i przeszkoleniem pracowników Zamawiającego

Numer referencyjny: ZP/14/2021

II.1.2) Główny kod CPV

33100000 Urządzenia medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem sprzętu medycznego dla potrzeb Oddziałów Szpitalnych i przeszkoleniem pracowników Zamawiającego

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

20/07/2021

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: zeromski

Dane referencyjne ogłoszenia: 2021-080417

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2021/S 118-309595

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 16/06/2021

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 11

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Zakup, dostawa i montaż wraz z uruchomieniem 2 szt maceratorów do pulpy wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy

Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy

Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie obowiązującego słownika NFZ (o ile występują) Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

Przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy:

Deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

Powinno być:

Zakup, dostawa i montaż wraz z uruchomieniem 2 szt maceratorów do pulpy wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy

Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy

Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie obowiązującego słownika NFZ (o ile występują) Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 poz.175 z późn. zm.), oświadczenie Wykonawcy, że posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 12

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: opis zamówienia

Zamiast:

Zakup, dostawa i montaż wraz z uruchomieniem 3 szt maceratorów do pieluch wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i

materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy

Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie

Obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

Przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy:

Deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

Powinno być:

Zakup, dostawa i montaż wraz z uruchomieniem 3 szt maceratorów do pieluch wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesiące (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i

materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy

Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie

Obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 poz.175 z późn. zm.), oświadczenie Wykonawcy, że posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Numer sekcji: VI.4.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe

Zamiast:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

- Jednolity europejski dokument zamówienia zał. 3,
 - wzór oferty zał. 2,
 - warunki gwarancji i serwisu zał. 8,
 - zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby zał. 6
 - potwierdzenie parametrów technicznych przedmiotu zamówienia – zał. nr 1
 - oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie
 - oświadczenie wykonawcy, że przedmiot zamówienia spełnia wymagania ustawy o wyrobach medycznych
- Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

A. W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

- wykaz dostaw zał. 7.

B. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

- oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej zał. 5
- odpis lub informacja z KRS lub CEIDG
- oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu zał. 9
- informacja z Krajowego Rejestru Karnego.

Dokumenty podmiotów zagranicznych:

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy i art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG" składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.

Informacje dodatkowe:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1–6, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Powinno być:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

- Jednolity europejski dokument zamówienia zał. 3,
- wzór oferty zał. 2,
- warunki gwarancji i serwisu zał. 8,
- zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby zał. 6
- potwierdzenie parametrów technicznych przedmiotu zamówienia – zał. nr 1
- oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie. Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora, producenta lub Wykonawcy potwierdzającego wymagane parametry lub innych dokumentów, takich jak: instrukcje obsługi, opisy techniczne, których to techniczny charakter pozwoli na potwierdzenie spełnienia wszystkich wymaganych parametrów techniczno-użytkowych oraz warunków granicznych.
- oświadczenie wykonawcy, że przedmiot zamówienia spełnia wymagania ustawy o wyrobach medycznych. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 poz.175 z późn. zm.), oświadczenie Wykonawcy, że posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

A. W celu potwierdzenia spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

- wykaz dostaw zał. 7.

B. W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

- oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej zał. 5
- odpis lub informacja z KRS lub CEIDG
- oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu zał. 9
- informacja z Krajowego Rejestru Karnego.

Dokumenty podmiotów zagranicznych:

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy i art. 108 ust. 1 pkt 4 Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy

Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG" składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.

Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem

samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.

Informacje dodatkowe:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1–6, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 4

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 5

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 30/09/2021

Powinno być:

Koniec: 15/10/2021

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 6

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 8

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 9

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 10

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 11

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 30/09/2021

Powinno być:

Koniec: 15/10/2021

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 12

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 30/09/2021

Powinno być:

Koniec: 15/10/2021

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 13

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 14

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Koniec: 15/11/2021

Powinno być:

do 5 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)

Numer sekcji: I.3

Zamiast:

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: http://www.bip.krakow.pl/?bip_id=40&mmi=10567

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-propublico.pl>

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

Powinno być:

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów zamówienia można uzyskać bezpłatnie pod adresem: <https://e-propublico.pl>

Więcej informacji można uzyskać pod adresem podanym powyżej

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać drogą elektroniczną za pośrednictwem: <https://e-propublico.pl>

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przysyłać na adres podany powyżej

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 8

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 kpl histeroskopu laparoskopowego wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy

Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie

Obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

Przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy:

Deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III)

Powinno być:

Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 kpl histeroskopu laparoskopowego wraz przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na okres min. 24 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.

Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i

materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym

Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy

Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy
Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia

Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy

Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;

Dokumentacja serwisowa i oprogramowanie (jeśli dotyczy) na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie

Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy Paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,

Rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części

Składowe, istotne wyposażenie) kody z aktualnie

Obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

Przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy:

Deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III).

W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 poz.175 z późn. zm.), oświadczenie Wykonawcy, że posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert

Zamiast:

Data: 22/07/2021

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 02/08/2021

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.6

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą
Zamiast:

Data: 19/10/2021

Powinno być:

Data: 30/10/2021

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert
Zamiast:

Data: 22/07/2021

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 02/08/2021

Czas lokalny: 11:00

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**