

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Zakup sprzętu medycznego na potrzeby Oddziałów Szpitalnych (6 grup) - zakup, dostawa /wraz z uruchomieniem jeśli dotyczy/ oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego /jeśli dotyczy/**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000630161
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** osiedle Na Skarpie 66
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Kraków
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 31-913
- 1.4.4.) **Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL213 - Miasto Kraków
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 622 94 13, 622 94 87
- 1.4.8.) **Numer faksu:** 644 47 56
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zpubl@zeromski-szpital.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.zeromski-szpital.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - jednostka sektora finansów publicznych - samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2025/BZP 00361417
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2025-08-05

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.1.) **Nazwa zmienianego ogłoszenia:**  
Ogłoszenie o zamówieniu
- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2025/BZP 00350836
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**  
SEKCJA IV – PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
- 4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 1)

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie 1 sztuki cieplarki do płynów infuzyjnych oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ- GRUPA 1.

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max. 6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie 1 sztuki cieplarki do płynów infuzyjnych oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ- GRUPA 1.

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max. 6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

#### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

##### 4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 2)

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa zestawu napędów - 2 komplety raz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 2

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa zestawu napędów - 2 komplety raz przeszkolenie pracowników

Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 2

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
- 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro; - jak również posiadać wymagane dokumenty.

#### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

##### **4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 3)**

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa narzędzi chirurgicznych do operacji zatok- 1 komplet - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 3

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
- 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro; - jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa narzędzi chirurgicznych do operacji zatok- 1 komplet - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 3

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
- 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie

wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;  
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

**4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 4)**

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie aparatu do znieczulenia - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 4

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Zaferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
- 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;  
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie aparatu do znieczulenia - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 4

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Zaferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
- 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;  
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

**4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 5)**

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie USG przenośnego - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ- GRUPA 5

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Minimalne parametry techniczne VIDE KRYTERIA OCENY OFERT):

- waga max. 240g,
- zakres dynamiki min.230dB,
- czas ciągłego skanowania na baterii min. 45 minut,
- maksymalna mierzona prędkość przepływu przy kącie korekcji 0° w trybie PW min. 1000 cm/s.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie USG przenośnego - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ- GRUPA 5

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Minimalne parametry techniczne VIDE KRYTERIA OCENY OFERT):

- waga max. 240g,
- zakres dynamiki min.230dB,
- czas ciągłego skanowania na baterii min. 45 minut,
- maksymalna mierzona prędkość przepływu przy kącie korekcji 0 stopni w trybie PW min. 1000 cm/s.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

4.2.2. Krótki opis przedmiotu zamówienia (Część zamówienia nr 6)

Przed zmianą:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie aparatu USG - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 6

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h.

Minimalne parametry techniczne VIDE KRYTERIA OCENY OFERT):

- ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania min. 2 200 000,
- liczba obrazów pamięci dynamicznej (tzw.Cineloop) min. 13 500 obrazów,
- obrazowanie w trybie M-mode anatomiczny w czasie rzeczywistym i z pamięci Cineloop z min. 2 kursorów,
- powiększenie obrazu po zamrożeniu min. x16,
- obrazowanie harmoniczne min. 6 pasm częstotliwości,
- obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

Po zmianie:

Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie aparatu USG - 1 sztuka oraz przeszkolenie pracowników Zamawiającego - zgodnie z załącznikiem nr 1 i 2 do SWZ - GRUPA 6

Rok produkcji - 2025

Gwarancja min. 24 m-ce od daty dostawy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Termin dostawy max.6 tygodni od daty podpisania umowy (VIDE KRYTERIA OCENY OFERT).

Przeglądy okresowe wraz z wymianą części zużywalnych co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max. 48 h. liczone w dni robocze od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Minimalne parametry techniczne VIDE KRYTERIA OCENY OFERT):

- ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania min. 2 200 000,
- liczba obrazów pamięci dynamicznej (tzw.Cineloop) min. 13 500 obrazów,
- obrazowanie w trybie M-mode anatomiczny w czasie rzeczywistym i z pamięci Cineloop z min. 2 kursorów,
- powiększenie obrazu po zamrożeniu min. x16,
- obrazowanie harmoniczne min. 6 pasm częstotliwości,
- obrazowanie harmoniczne min. 4 pasma częstotliwości.

Zaofertowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z:

- 1) Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974),
  - 2) ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR) lub dyrektywą Rady 93/42/EWG z wykorzystaniem okresu przejściowego, ustanowionego na podstawie Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r. w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 w odniesieniu do przepisów przejściowych dotyczących niektórych wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro;
- jak również posiadać wymagane dokumenty.

#### **3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**

SEKCJA VIII - PROCEDURA

##### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

## 8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:  
2025-08-06 09:00

Po zmianie:  
2025-08-12 09:00

### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

#### 8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:  
2025-08-06 09:30

Po zmianie:  
2025-08-12 09:30

### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

#### 8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:  
2025-09-04

Po zmianie:  
2025-09-10