

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	zeromski
NO_DOC_EXT:	2021-011283
SOFTWARE VERSION:	11.0.3
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E_MAIL:	zpubl@zeromski-szpital.pl

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
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, montaż i uruchomienie tomografu komput, przeprowadzenie testów akceptacyjnych i wykonanie projektu osłon przed promieniowaniem rtg wraz z przeszkoleniem pracowników

Numer referencyjny: ZP/33/2020

II.1.2) Główny kod CPV

33115000 Urządzenia do tomografii

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Zakup i dostawa wraz z montażem tomografu komputerowego w ramach zadania pn. "Małopolska Tarcza Antykryzysowa - Pakiet Medyczny 2" wraz z dotacją celową Gminy Miejskiej Kraków zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wymaganiami zawartymi w załączniku nr 1 do SIWZ oraz w załączniku nr 1a i 1b.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

25/01/2021

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: zeromski

Dane referencyjne ogłoszenia: 2020-176872

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 252-635378

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 23/12/2020

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: VI.3

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

Zamiast:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

Jednolity europejski dokument zamówienia

Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.

Załącz. nr 2 - wzór oferty

Załącz. nr 7 - warunki gwarancji i serwisu

Załącz. nr 1 Potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

Dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków

Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy

Dokument składany w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej

Polskiej w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp

Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej

Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie

Oświadczenie Wykonawcy

Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne

Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

Oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych

Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Wykaz dostaw

Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego

Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS

Informacje dodatkowe:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12-23, art. 24 ust. 5 pkt 1, art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Powinno być:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

Jednolity europejski dokument zamówienia

Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.

Załącz. nr 2 - wzór oferty

Załącz. nr 7 - warunki gwarancji i serwisu

Załącz. nr 1 Potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

Dokument potwierdzający niezaleganie przez wykonawcę z opłacaniem podatków

Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy

Dokument składany w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 oraz ust. 5 pkt 6 ustawy Pzp

Informacja z Krajowego Rejestru Karnego

Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument

Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej

Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie. Zamawiający dopuści załączenie oświadczenia producenta lub dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego wymagania

Oświadczenie, że przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu spełnia wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) tj. posiada 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).

Oświadczenie, że 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.), Wykonawca posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania.

Oświadczenie wykonawcy o braku zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne

Oświadczenie wykonawcy o braku zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

Oświadczenie wykonawcy o niezaleganiu z opłacaniem podatków i opłat lokalnych

Oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Wykaz dostaw

Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego

Zaświadczenie właściwej terenowej jednostki organizacyjnej ZUS lub KRUS

Informacje dodatkowe:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 12-23, art. 24 ust. 5 pkt 1, art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu.

Numer sekcji: II.2.4

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Przedmiot

Zamiast:

Zakup i dostawa 1 sztuki tomografu komputerowego wraz z montażem, uruchomieniem, przeprowadz. testów akceptac. i wykonanie projektu osłon przed promieniowaniem rtg wraz z przeszkol. pracowników; zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym zał. nr 1 do specyfikacji oraz zał. nr 1a i 1b. Wykonawca wykona:

1. Demontaż i utylizacja istniejącego aparatu
2. malowanie pracowni
3. Wymiana wykładziny
4. ewentualne wykonanie dodatkowych kanałów (w przypadku niewielkiej ilości dopuszcza się montaż korytek na ścianie)
5. Wykonanie projektu osłon radiologicznych
6. W przypadku konieczności zastosowania dodatkowych osłon (ścian, okien i drzwi oraz okna pomiędzy pracownia a sterownią) należy uwzględnić prace w ofercie

Zdalna diagnostyka systemu za pośrednictwem łącza szerokopasmowego lub ISDN.

Wykonanie testów odbiorczych oraz testów specjalistycznych (w tym testów monitorów) po instalacji urządzenia dla oferowanego zestawu rentgenowskiego zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia (oddzielne protokoły dla testów odbiorczych i specjalistycznych).

Wykonanie testów akceptacyjnych po istotnych naprawach gwarancyjnych. Integracja sprzętu i oprogramowania dostarczonego w postępowaniu ze szpitalnym systemem informatycznym RIS oraz szpitalnym systemem PACS

Gwarancja min. 36 miesięcy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia)

Przeglądy okresowe co 12 m-cy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwaranc. 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 gwaranc. 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 Zamaw. w dni robocze licząc od pon.-piątku z wył. 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 6 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamaw.

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłosz.

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

Szkolenie personelu med. w zakresie obsługi sprzętu w dwóch terminach (po około 5 osób);

Dokumentacja serwis. na potrzeby Zamaw. - 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 wyposażeni), kody z aktualnie

Obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w jęz. polskim w formie elektro. i drukowanej (przy dostawie)

Rok produkcji: 2021

Wyroby med. muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach med. (Dz. U. 2017 poz. 211 ze zm.) tj. posiadają wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy: deklarację zgodności CE

producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), certyfikat jednostki notyfik. (dot. klasy wyrobu medycznego: I sterylina, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III).

Zamaw. informuje o możliwości przeprowadzenia przez wykonawców wizji lokalnej w pomieszczeniu, w którym ma być zamontowany tomograf. Zamaw. informuje, że nie przewiduje zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ, a w trakcie wizji lokalnej nie będzie udzielał odpowiedzi na pytania dot. treści SIWZ. Zamawiający informuje, że uczestnictwo w ww. wizji nie jest obowiązkowe w rozumieniu art. 9a ustawy, tj. że oferty mogą zostać złożone bez odbycia przez wykonawcę wizji lokalnej.

Powinno być:

Zakup i dostawa 1 szt tomografu komputerowego wraz z montażem, uruchomieniem, przeprowadz. testów akceptac. i wykonanie projektu osłon przed promieniowaniem rtg wraz z przeszkol. pracowników; zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym zał. nr 1 do specyfikacji oraz zał. nr 1a i 1b. Wykonawca wykona:

1. Demontaż i utylizacja istniejącego aparatu
2. malowanie pracowni
3. Wymiana wykładziny
4. ewentualne wykonanie dodatkowych kanałów (w przypadku niewielkiej ilości dopuszcza się montaż korytek na ścianie)
5. Wykonanie projektu osłon radiologicznych
6. W przypadku konieczności zastos. dodatk. osłon (ścian, okien i drzwi oraz okna pomiędzy pracownia a sterownią) należy uwzględnić prace w ofercie

Zdalna diagnostyka systemu za pośrednictw. łącza szerokopasmowego lub ISDN.

Wykon. testów odbiorczych oraz testów specjalist. (w tym testów monitorów) po instalacji urz. dla oferow. zestawu rentgenowskiego zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporz. Ministra Zdrowia (oddzielne protokoły dla testów odbiorczych i specjalist.).

Wykon. testów akceptac. po istotnych naprawach gwaranc. Integracja sprzętu i oprogr. dostarcz. w postępowaniu ze szpitalnym systemem informatycznym RIS oraz szpitalnym systemem PACS

Gwarancja min. 36 m-cy (liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia)

Przeglądy okres. co 12 m-cy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwaranc. również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpow. wpisu w paszporcie technicznym Każda naprawa gwaranc. przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy Weryfikacja złożonej reklam. przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamaw. w dni robocze licząc od pon.-piątku z wył. dni ustawowo wolnych od pracy. Czas reakcji w dni ustawowo wolne od pracy w ciągu 48 godzin.

Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawn. pracownika wyk. przy uszkodz. aparacie (o ile taka konieczność nastąpi). W określonych

przypadkach Zam. uzna za reakcję serwisową zdalną diagnostykę / naprawę wykonaną za pośrednictwem sieci komput. lub poprzez rozmowę telef.

Wymiana uszkodz. podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 6 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwis. w obecności przedstawiciela zamaw.

Max czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni roboczych od chwili przyjęcia zgłosz.

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

Oprogramowanie i sprzęt komp.-5 letnia dostępność części zamiennych

Szkol.specj. dla lekarzy/techników/fizyków/inny personel z obsługi systemu, aplikacji oraz wyk. testów kontroli jakości na zaofer. aparacie, potwierdz.certyfikatami 5 dni x7 godzin po instalacji i uruchomieniu aparatu; 5 dni x7 godzin po dopuszcz. do eksploatacji, w zakresie obsługi i procedur wyk. na aparacie

Dokument. serwis.na potrzeby Zamaw. - przy dostawie

Z urzędz. i jego niezależnym wypos.wyk.dostarczy

Paszport z danymi co najmniej: nazwa, typ (model), producent,

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

Składowe, istotne wyposażeni), kody z aktualnie

Obowiąz. słownika NFZ (o ile występują)

Instrukcja obsługi w jęz.polskim w formie elektro.i drukowanej (przy dostawie)

Rok prod.: 2021. Zam.dopuszcza wstrzykiwacza kontrastu, rok prod.: 2020

Wyr. med. muszą spełniać wym. ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyr. med. (Dz. U. 2017 poz. 211 ze zm.).

W przypadku wyrobów nie podleg.ustawie o wyr.med.oświadcz.o pos.innych dok.dopuszcz.do obrotu i stosow. Zamaw. informuje o możliw. przeprowadz. przez wyk.wizji lokalnej w pomieszcz., w którym ma być zamontowany tomograf. Uczestnictwo w ww. wizji nie jest obowiązkowe w rozumieniu art. 9a ustawy, tj. że oferty mogą zostać złoż.bez odb.wizji lok.

Numer sekcji: IV.2.2

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

Zamiast:

Data: 28/01/2021

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 10/02/2021

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: 28/03/2021

Powinno być:

Data: 10/04/2021

Numer sekcji: IV.2.7

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

Zamiast:

Data: 28/01/2021

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 10/02/2021

Czas lokalny: 11:00

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