

ESENDER_LOGIN:	ENOTICES
CUSTOMER_LOGIN:	zeromski
NO_DOC_EXT:	2021-011427
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](mailto:zpubl@zeromski-szpital.pl)

Tel.: +48 126229413

Faks: +48 126444756

##### **Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.zeromski-szpital.pl](http://www.zeromski-szpital.pl)

Adres profilu nabywcy: [www.zeromski-szpital.pl](http://www.zeromski-szpital.pl)

#### **Sekcja II: Przedmiot**

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

##### II.1.1) **Nazwa:**

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

Numer referencyjny: ZP/34/2020

##### 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 i wyposażenia medycznego dla potrzeb Oddziałów Szpitalnych i przeszkoleniem pracowników Zamawiającego w ramach zadania pn. "Małopolska Tarcza Antykryzysowa - Pakiet Medyczny 2" i w ramach dotacji celowej Gminy Miejskiej Kraków (grupa 1-2) oraz w ramach zadania pn. "Zakup sprzętu medycznego dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie umowa nr RPMP.12.01.04.-12-0601/16-XVII/110/FE/17 z dnia 29.06.2017 (grupa 3-5) zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. Grupa 1 - centrala 1 szt. z kardiomonitorem 4 szt. tarcza; grupa 2- zestaw do tlenoterapii 2 szt.; grupa 3 - aparat usg 1 szt.; grupa 4 - materace przeciwoleżynowe 50 szt.; grupa 5 - skaner do rtg 1 szt. Rok produkcji: 2021  
Wyroby med. muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2017 poz. 211 ze zm.). Gwarancja min. 24 m-ce

**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: 2020-176941  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 252-635325  
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: II.1.4  
Część nr: 5 Grupa 5  
Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Krótki opis  
Zamiast:  
Zakup i dostawa 1 sztuki skanera do aparatu RTG (Detektor) wraz z uruchomieniem oraz przeszkoleniem pracowników zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  
Gwarancja na dostarczony sprzęt 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 sprzedaży Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu w dwóch terminach (po około 5 osób);

Dokumentacja serwisowa 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 wyposażeni), kody z aktualnie

obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

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

Rok produkcji: 2021

Wyroby medyczne zaoferowane przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2017 poz. 211 ze zm.) tj. posiadają wpis 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).

Zamawiający informuje o możliwości przeprowadzenia przez wykonawców wizji lokalnej na przyszłym miejscu montażu lampy. Wizja lokalna zostanie przeprowadzona w dniu 14.07.2020 r. o godz. 7:30 (Blok operacyjny). Zamawiający informuje, że nie przewiduje zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ, a w trakcie wizji lokalnej nie będzie udzielał odpowiedzi na pytania dotyczące treści SIWZ.

Powinno być:

Zakup i dostawa 1 sztuki skanera do aparatu RTG (Detektor) wraz z uruchomieniem oraz przeszkoleniem pracowników zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Gwarancja na dostarczony sprzęt 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 sprzedaży Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu w dwóch terminach (po około 5 osób);

Dokumentacja serwisowa 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 wyposażeni), kody z aktualnie

obowiązującego słownika NFZ (o ile występują)

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

Rok produkcji: 2021

Wyroby medyczne zaoferowane przez Wykonawców w niniejszym postępowaniu muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (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 notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylina, 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

Zamawiający informuje o możliwości przeprowadzenia przez wykonawców wizji lokalnej na przyszłym miejscu montażu lampy. Wizja lokalna zostanie przeprowadzona w dniu 14.07.2020 r. o godz. 7:30 (Blok operacyjny). Zamawiający informuje, że nie przewiduje zebrania wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SIWZ, a w trakcie wizji lokalnej nie będzie udzielał odpowiedzi na pytania dotyczące treści SIWZ.

Numer sekcji: VI.3

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

Zamiast:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

Jednolity europejski dokument zamówienia

Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.

zał. nr 2 - wzór oferty

zał. nr 7 - warunki gwarancji i serwisu

Potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

Certyfikat potwierdzający zgodność z określonymi wymaganiami lub cechami

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.

Załącznik nr 2 - wzór oferty

Załącznik nr 7 - warunki gwarancji i serwisu

Potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

Certyfikat potwierdzający zgodność z określonymi wymaganiami lub cechami

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. W przypadku

braku potwierdzenia parametru na katalogach lub ulotkach producenta, Zamawiający dopuszcza

załączenie oświadczenia producenta lub dystrybutora potwierdzające spełnianie

opisanego wymagania

Oświadczenie Wykonawcy 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 - dot. gr. 5.

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: 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: 30/01/2021

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:**