

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:225036-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kraków: Urządzenia medyczne
2021/S 087-225036**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2021/S 070-177784)

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 nabywcy: 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/4/2021

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 w ramach zadania pn. „Zakupy inwestycyjne dla Szpitala Specjalistycznego im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie” 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 czerwca 2017 r. (grupa 3), zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

30/04/2021

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2021/S 070-177784](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

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

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

Dokumenty wymagane na etapie składania ofert/wniosków:

- Jednolity europejski dokument zamówienia.
- Zobowiązanie podmiotów trzecich do oddania do dyspozycji niezbędnych zasobów.
- Wzór oferty.
- Warunki gwarancji i serwisu.
- Potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia.
- Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie.
- Oświadczenie Wykonawcy.

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

- Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy.
- Informacja z Krajowego Rejestru Karnego.
- Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument.
- Odpis lub informacja z KRS lub CEIDG.
- Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu.
- Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej.
- Wykaz dostaw.

Informacje dodatkowe:

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 1–6 i ust. 2, 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,
- zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby,
- wzór oferty,
- warunki gwarancji i serwisu,
- potwierdzenie parametrów przedmiotu zamówienia,
- oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie. Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia dystrybutora potwierdzającego spełnienie parametrów technicznych niewyszczególnionych w katalogach firmowych. Zamawiający dopuszcza złożenie innych dokumentów, takich jak: instrukcje obsługi, opisy techniczne czy

oświadczenie producenta, których to techniczny charakter pozwoli na potwierdzenie spełnienia wszystkich wymaganych parametrów techniczno-użytkowych oraz warunków granicznych,

— oświadczenie Wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu.

Dokumenty składane na wezwanie zamawiającego:

— informacja z Krajowego Rejestru Karnego,

— odpis lub informacja z KRS lub CEIDG,

— oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu,

— oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej,

— wykaz dostaw.

Dokumenty podmiotów zagranicznych:

— dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że Wykonawca nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, wystawione nie wcześniej niż 3 mies. przed ich złożeniem,

— 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 mies. przed ich złożeniem,

— informacja 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 Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.

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.2.4

Część nr: 1

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

Zamiast:

Zakup i dostawa 1 sztuki mikroskopu operacyjnego laryngologicznego 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 faks 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) – maks. 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 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 i dostawa 1 sztuki mikroskopu operacyjnego laryngologicznego 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 faks 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) – maks. do 48 h w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jako „podjęta naprawa” liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie.

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni (w przypadku wystąpienia konieczności jego zamówienia u producenta urządzenia w terminie do 14 dni) od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela.

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia (w przypadku wystąpienia konieczności importu części zamiennych lub podzespołów niezbędnych do jej wykonania czas naprawy nie może przekroczyć 14 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 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).

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 2

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

Zamiast:

Zakup i dostawa 1 sztuki lasera urologicznego 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 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 faks 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) – maks. 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 (około 5 osób) w trzech terminach.

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 1 sztuki lasera urologicznego 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 faks 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) – maks. do 48 h w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jako „podjęta naprawa” liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie.

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni (w przypadku wystąpienia konieczności jego zamówienia u producenta urządzenia w terminie do 14 dni) od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela.

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia (w przypadku wystąpienia konieczności importu części zamiennych lub podzespołów niezbędnych do jej wykonania czas naprawy nie może przekroczyć 14 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 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).

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: 3

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

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 faks 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) – maks. 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.

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) – dotyczy poz. 1. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2019 poz.175 z późn. zm.), wykonawca posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania – dotyczy poz. 2 i 3.

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 faks 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) – maks. do 48 h. w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Jako „podjęta naprawa” liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie.

Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni (w przypadku wystąpienia konieczności jego zamówienia u producenta urządzenia w terminie do 14 dni) od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela.

Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia (w przypadku wystąpienia konieczności importu części zamiennych lub podzespołów niezbędnych do jej wykonania czas naprawy nie może przekroczyć 14 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 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) – dotyczy poz. 1. W przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2019 poz. 175 z późn. zm.), wykonawca posiada inne odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania – dotyczy poz. 2 i 3.

Numer sekcji: IV.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 14/05/2021

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 17/05/2021

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: 11/08/2021

Powinno być:

Data: 14/08/2021

Numer sekcji: IV.2.7

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

Zamiast:

Data: 14/05/2021

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 17/05/2021

Czas lokalny: 11:00

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