

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa karetki sanitarnej typu „B” wraz z wyposażeniem.**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** KUJAWSKO - POMORSKIE CENTRUM PULMONOLOGII W BYDGOSZCZY
- 1.2.) Oddział zamawiającego:** Dział Zamówień Publicznych
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 092356930
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Seminaryjna 1
- 1.4.2.) Miejscowość:** Bydgoszcz
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 85-326
- 1.4.4.) Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL613 - Bydgosko-toruński
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zampub@kpcp.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.kpcp.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:** 2023/BZP 00235255
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2023-05-26

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00201989
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01
- 3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

- 3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

Do Oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć:

- Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SWZ) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
- Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.1 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
- Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności – dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu.
- Raport wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający pozytywnie przeprowadzony test

dynamiczny 10 G, zgodnie z wymaganiami normy PN EN 1789 – dotyczy fotela kardiologicznego z systemem płozowym.

UWAGA:

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Po zmianie:

Do Oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć:

1. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SWZ) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
2. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.1 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
3. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności – dotyczy noszy głównych transportowych i fotela kardiologicznego z systemem płozowym.
4. Raport wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający pozytywnie przeprowadzony test dynamiczny 10 G, zgodnie z wymaganiami normy PN EN 1789 – dotyczy fotela kardiologicznego z systemem płozowym.

UWAGA:

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SWZ) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
2. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.1 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
3. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności – dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu.
4. Raport wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający pozytywnie przeprowadzony test dynamiczny 10 G, zgodnie z wymaganiami normy PN EN 1789 – dotyczy fotela kardiologicznego z systemem płozowym.

UWAGA:

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych

– z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.1 i 10.2 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia zał. 1 do SWZ (kryterium oceny ofert).

Po zmianie:

1. Katalog lub folder lub Specyfikacja techniczna z wyraźnym zaznaczeniem zaoferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SWZ) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.
2. Dokument potwierdzający spełnianie wymagań określonych w Opisie przedmiotu zamówienia (złożyć w przypadku, gdy dokumenty wskazane w pkt. 10.1 SWZ nie potwierdzają spełnienia postawionych wymagań) - dotyczy noszy głównych transportowych, fotela kardiologicznego z systemem płozowym i rozkładanej rampy najazdowej umożliwiającej

wprowadzanie fotela kardiologicznego do pojazdu oraz parametrów opisanych w pozycji II.12, III.3, III.4 i V.8 Opisu przedmiotu zamówienia zał. nr 1 do SWZ.

3. Dokument potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności – dotyczy noszy głównych transportowych i fotela kardiologicznego z systemem płozowym.

4. Raport wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną potwierdzający pozytywnie przeprowadzony test dynamiczny 10 G, zgodnie z wymaganiami normy PN EN 1789 – dotyczy fotela kardiologicznego z systemem płozowym.

UWAGA:

Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych

– z wyjątkiem dokumentów określonych w 10.1 i 10.2 SWZ w zakresie parametrów punktowanych, określonych w Opisie przedmiotu zamówienia zał. 1 do SWZ (kryterium oceny ofert).

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:

2023-05-29 09:00

Po zmianie:

2023-05-31 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-05-29 09:05

Po zmianie:

2023-05-31 09:05

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2023-06-27

Po zmianie:

2023-06-29