

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Zakup mammografu cyfrowego dla Szpitala Miejskiego św. Jana Pawła II w Elblągu.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** Szpital Miejski św. Jana Pawła II w Elblągu
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 281098840
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** Komeńskiego 35
- 1.4.2.) Miejscowość:** Elbląg
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 82-300
- 1.4.4.) Województwo:** warmińsko-mazurskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL621 - Elbląski
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** zamowienia@szpitalmiejski.elblag.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalmiejski.elblag.pl
- 1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - inny zamawiający

SPZOZ

- 1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00106046/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-07-06 15:15

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00098660/01
- 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:

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą:
- 1) dokumenty potwierdzające że oferowane urządzenie/sprzęt posiada aktualnie dokumenty

dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015., poz. 876 z późn. zm.) oraz że posiada Certyfikat CE,
2) Materiały informacyjne - katalogi, foldery, prospekty producenta lub instrukcje obsługi itp. w języku polskim dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia.

Po zmianie:

1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą:

1) dokumenty potwierdzające że oferowane urządzenie/sprzęt posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020., poz. 186 z późn. zm.) oraz że posiada Certyfikat CE lub oświadczenie, że Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz.186 z późniejszymi zmianami), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie” .

2) Potwierdzenie głównych parametrów technicznych odpowiednimi aktualnymi materiałami informacyjne producenta w postaci np. katalogów, folderów, broszur, instrukcji
Zamawiający dopuszcza oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że ofertowany przez niego sprzęt posiada wszystkie parametry techniczne w odniesieniu do wymaganych przez Zamawiającego, również te które nie są zawarte w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1) dokumenty potwierdzające że oferowane urządzenie/sprzęt posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015., poz. 876 z późn. zm.) oraz że posiada Certyfikat CE,

2) Materiały informacyjne - katalogi, foldery, prospekty producenta lub instrukcje obsługi itp. w języku polskim dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia.

Po zmianie:

1) dokumenty potwierdzające że oferowane urządzenie/sprzęt posiada aktualnie dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020., poz. 186 z późn. zm.) oraz że posiada Certyfikat CE lub oświadczenie, że Wykonawca posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowany przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie RP, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz.186 z późniejszymi zmianami), które przedłoży Zamawiającemu na każde żądanie” .

2) Potwierdzenie głównych parametrów technicznych odpowiednimi aktualnymi materiałami informacyjne producenta w postaci np. katalogów, folderów, broszur, instrukcji
Zamawiający dopuszcza oświadczenie Wykonawcy potwierdzające, że ofertowany przez niego sprzęt posiada wszystkie parametry techniczne w odniesieniu do wymaganych przez Zamawiającego, również te które nie są zawarte w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach.

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:

2021-07-07 09:00

Po zmianie:

2021-07-09 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-07-07 09:05

Po zmianie:

2021-07-09 09:05

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2021-08-05

Po zmianie:

2021-08-07