



**Wojewódzki Szpital
Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**



Rzeczpospolita
Polska



**DOLNY
ŚLĄSK**

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Sfinansowano w ramach reakcji Unii na pandemię COVID-19

Wrocław, dnia 02.08.2023 r.

dotyczy: PN 57/23 - Zakup, dostawa, montaż, uruchomienie – posturograf z modułem translacyjnym – 1 kpl. - II w związku z realizacją projektu „Doposażenie poradni w ramach Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. J. Gromkowskiego, w celu podniesienia jakości i dostępności usług medycznych na terenie województwa dolnośląskiego”

Zamawiający na podstawie Art.137 pkt 1 ustawy PZP zmienia treść zał. nr 4 do SWZ:
Zmiany do SWZ:

I. Było:

11.8. Złożona oferta ma składać się z:

- 1) wypełnionego załącznika nr 1 do SWZ – Opis parametrów technicznych
- 1) wypełnionego załącznika nr 2 do SWZ - Formularz Oferty.

2) wypełnionego załącznika nr 3 do SWZ – JEDZ.

3) pełnomocnictwa - jeżeli niezbędne.

4) przedmiotowe środki dowodowe:

a) Deklaracja zgodności i certyfikat CE na cały aparat zgodne z aktualnie obowiązującym prawem (w tym dyrektywy UE).

b) Serwis gwarancyjny urządzeń musi być realizowany przez producenta lub autoryzowanego partnera serwisowego producenta w czasie okresu gwarancji – wymagane dołączenie do oferty oświadczenia podmiotu realizującego serwis lub producenta sprzętu o spełnieniu tego warunku.

c) Certyfikat ISO9001 dla producenta sprzętu (załączyć dokument potwierdzający spełnianie wymogu);

Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy PZP jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Być powinno:

11.8. Złożona oferta ma składać się z:

1) wypełnionego załącznika nr 1 do SWZ – Opis parametrów technicznych
1) wypełnionego załącznika nr 2 do SWZ - Formularz Oferty.

2) wypełnionego załącznika nr 3 do SWZ – JEDZ.

3) pełnomocnictwa - jeżeli niezbędne.

4) przedmiotowe środki dowodowe:

a) Deklaracja zgodności i certyfikat CE na cały aparat zgodne z aktualnie obowiązującym prawem (w tym dyrektywy UE).

b) Serwis gwarancyjny urządzeń musi być realizowany przez producenta lub autoryzowanego partnera serwisowego producenta w czasie okresu gwarancji – wymagane dołączenie do oferty oświadczenia podmiotu realizującego serwis lub producenta sprzętu o spełnieniu tego warunku.

Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy PZP jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie

II. Było:

Miejsce: **Załącznik nr 1 – Specyfikacja Techniczna Zamówienia**

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH - POSTUROGRAF

TABELA UZUPEŁNIAJĄCA DO POSUROGRAFU ZAWIERAJĄCA PARAMETRY ZESTAWU KOMPUTEROWEGO Z DRUKARKĄ

Pkt 19

<ul style="list-style-type: none">• Certyfikat ISO9001 dla producenta sprzętu (załączyć dokument potwierdzający spełnianie wymogu);• Deklaracja zgodności i certyfikat CE na cały aparat zgodne z aktualnie obowiązującym prawem (w tym dyrektywy UE) – dołączyć do oferty	TAK		
---	-----	--	--

Jest:

Miejsce: **Załącznik nr 1 – Specyfikacja Techniczna Zamówienia**

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH - POSTUROGRAF

TABELA UZUPEŁNIAJĄCA DO POSUROGRAFU ZAWIERAJĄCA PARAMETRY ZESTAWU KOMPUTEROWEGO Z DRUKARKĄ

Pkt 19

<ul style="list-style-type: none">• Deklaracja zgodności i certyfikat CE na cały aparat zgodne z aktualnie obowiązującym prawem (w tym dyrektywy UE) – dołączyć do oferty w języku polskim	TAK		
--	-----	--	--

III. Było:

§ 6 ODBIORY ustęp 4f:

4 f) Ważne i aktualne na dzień podpisywania protokołu dokumenty potwierdzających dopuszczenie do obrotu na terenie RP m.in. (jeżeli dotyczy) Deklaracje Zgodności, Certyfikat CE, **Certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną**, instrukcję używania wyrobu, dokument potwierdzający, że oferowany wyrób medyczny został zgłoszony/wpisany do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu (nazwa wyrobu zgłoszona/wpisana do rejestru winna odpowiadać nazwie handlowej/katalogowej oferowanego wyrobu);

Jest:

§ 6 ODBIORY ustęp 4f:

4 f) Ważne i aktualne na dzień podpisywania protokołu dokumenty potwierdzających dopuszczenie do obrotu na terenie RP m.in. (jeżeli dotyczy) Deklaracje Zgodności, Certyfikat CE, instrukcję używania wyrobu, dokument potwierdzający, że oferowany wyrób medyczny został zgłoszony/wpisany do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu (nazwa wyrobu zgłoszona/wpisana do rejestru winna odpowiadać nazwie handlowej/katalogowej oferowanego wyrobu);

W załączeniu:

- 1) **zał. Nr 4 (wzór umowy) po zmianach**
- 2) **SWZ po zmianach**
- 3) **OPZ po zmianach**

Sporządziła: Agnieszka Bolewska