

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa hybrydowego systemu do litotrypsji, ureterorenoskopów giętkich oraz kamery toru wizyjnego kolumny urologicznej dla Szpitala Powiatowego w Chrzanowie**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Powiatowy w Chrzanowie
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000310108
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** Topolowa 16
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Chrzanów
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 32-500
- 1.4.4.) **Województwo:** małopolskie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL21A - Oświęcimski
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpital-chrzanow.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** <https://www.szpital-chrzanow.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:** 2024/BZP 00519638
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-09-27

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00503025
- 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) Foldery, katalogi dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające te parametry
- 2) Dokumenty dopuszczające sprzęt do użytkowania oraz że spełnia wymogi ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022, tj. np. certyfikat CE, deklaracje zgodności, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych lub oświadczenie o braku wymogu rejestracji.

Po zmianie:

- 1) Foldery, katalogi dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające te parametry
- 2) Dokumenty dopuszczające sprzęt do użytkowania oraz że spełnia wymogi ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022, tj. np. certyfikat CE, deklaracje zgodności, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych lub oświadczenie o braku wymogu rejestracji lub oświadczenie, że wyrób medyczny został zgłoszony do internetowej bazy danych URPL.

- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**  
5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

- 1) Foldery, katalogi dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające te parametry
- 2) Dokumenty dopuszczające sprzęt do użytkowania oraz że spełnia wymogi ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022, tj. np. certyfikat CE, deklaracje zgodności, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych lub

oświadczenie o braku wymogu rejestracji.

Po zmianie:

- 1) Foldery, katalogi dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzające te parametry
- 2) Dokumenty dopuszczające sprzęt do użytkowania oraz że spełnia wymogi ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022, tj. np. certyfikat CE, deklaracje zgodności, wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych lub oświadczenie o braku wymogu rejestracji lub oświadczenie, że wyrób medyczny został zgłoszony do internetowej bazy danych URPL

**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:

2024-09-30 10:00

Po zmianie:

2024-10-02 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-09-30 11:00

Po zmianie:

2024-10-02 11:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-10-29

Po zmianie:

2024-10-31