

## Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia Serwis sprzętu medycznego oraz wykonanie testów specjalistycznych

### SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: Samodzielny Publiczny Specjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 770901505

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: Juliana Węgrzynowicza 13

1.4.2.) Miejscowość: Lębork

1.4.3.) Kod pocztowy: 84-300

1.4.4.) Województwo: pomorskie

1.4.5.) Kraj: Polska

1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL636 - Słupski

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: zampub@szpital-lebork.com.pl

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: www.szpital-lebork.com.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: 2021/BZP 00294858/01

2.2.) Data ogłoszenia: 2021-12-01 15:13

### SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:

Ogłoszenie o zamówieniu,

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2021/BZP 00294531/01

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:

5.7. Wykaz podmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu

Przed zmianą:

1) Dla części od 1 do 107 Wykonawca winien przedstawić: uprawnienie SEP E i D – kontrolno-pomiarowe

2) Dla części od 63 do 100 Wykonawca będący autoryzowanym serwisantem wytwórcy winien

przedstawić dokument potwierdzający, iż jest autoryzowanym serwisantem wytwórcy wg Załącznika nr 5 do SWZ,

3) Dla części od 63 do 100 Wykonawca niebędący autoryzowanym serwisantem wytwórcy, winien przedstawić następujące dokumenty:

- a) instrukcje serwisowe wytwórcy,
- b) procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę,
- c) dokumenty potwierdzające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową,
- d) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia,
- e) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia,
- f) umowy o pracę osób wskazanych do realizacji przedmiotu umowy,
- g) wzór protokołu z realizacji przedmiotu zamówienia zgodny z instrukcjami, procedurami i czynnościami określonymi przez wytwórcę,
- h) zakresie części od 63 do 100 - oświadczenie, że jest podmiotem spełniającym łącznie warunki zamieszczone w Rozdziale VIII, Rozdziale III, ust. 33, pkt. c) niniejszej SWZ wg Załącznika nr 6 do SWZ

4) Dla części od 108 i 109 – akredytacji w rozumieniu ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (tekst jednolity Dz. U. 2019 poz. 155) tj. dokumentu uprawniającego do przeprowadzenia testów specjalistycznych aparatury rentgenowskiej i urządzeń pomocniczych, wykonywanych zgodnie z załącznikiem nr 6 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych (Dz. U. 2015 poz. 2040, tekst jednolity Dz. U. 2017 poz. 884).

5) Załącznik nr 7 – Wykaz osób które będą uczestniczyć w wykonaniu przedmiotu zamówienia

Po zmianie:

1) Dla części od 1 do 107 Wykonawca winien przedstawić: uprawnienie SEP E i D – kontrolno-pomiarowe

2) Dla części od 63 do 100 Wykonawca będący autoryzowanym serwisantem wytwórcy winien przedstawić dokument potwierdzający, iż jest autoryzowanym serwisantem wytwórcy wg Załącznika nr 5 do SWZ,

3) Dla części od 63 do 100 Wykonawca niebędący autoryzowanym serwisantem wytwórcy, winien przedstawić następujące dokumenty:

- a) instrukcje serwisowe wytwórcy,
  - b) procedury i wykonywane czynności określone przez wytwórcę,
  - c) dokumenty potwierdzające kwalifikacje i doświadczenie zawodowe osób wskazanych przez Wykonawcę do wykonania przedmiotu zamówienia, wydanych przez wytwórcę imiennie na wskazane osoby oraz na określony typ i model urządzenia medycznego objętego umową,
  - d) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania kluczami i kodami do oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia, jeżeli dotyczy to danego modelu urządzenia,
  - e) umowa licencyjna uprawniająca do dysponowania dokumentacją techniczną wytwórcy (instrukcje serwisowe, procedury i zakres czynności), w zakresie przedmiotu zamówienia,
  - f) umowy o pracę osób wskazanych do realizacji przedmiotu umowy,
  - g) wzór protokołu z realizacji przedmiotu zamówienia zgodny z instrukcjami, procedurami i czynnościami określonymi przez wytwórcę,
  - h) zakresie części od 63 do 100 - oświadczenie, że jest podmiotem spełniającym łącznie warunki zamieszczone w Rozdziale IX, ust. 4, pkt. 3) niniejszej SWZ wg Załącznika nr 6 do SWZ
- 4) Dla części od 108 i 109 – akredytacji w rozumieniu ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności (tekst jednolity Dz. U. 2019 poz. 155) tj. dokumentu uprawniającego

do przeprowadzenia testów specjalistycznych aparatury rentgenowskiej i urządzeń pomocniczych, wykonywanych zgodnie z załącznikiem nr 6 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych (Dz. U. 2015 poz. 2040, tekst jednolity Dz. U. 2017 poz. 884).

5) Załącznik nr 7 – Wykaz osób które będą uczestniczyć w wykonaniu przedmiotu zamówienia