

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
„Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografy w ramach Narodowej Strategii Onkologicznej”

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 910333036
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Szpitalna 3
- 1.4.2.) Miejscowość:** Radziejów
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 88-200
- 1.4.4.) Województwo:** kujawsko-pomorskie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL619 - Włocławski
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 542856331
- 1.4.8.) Numer faksu:** 542853701
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** poczta@szpitalradziejow.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalradziejow.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 00092113/01
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-06-23 14:46

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**
Ogłoszenie o zamówieniu,
- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00078778/02
- 3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 02
- 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:

Przed zmianą:

Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art.

125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego o których mowa w: • art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, • art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, • art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, • art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy (dot. wstępnych konsultacji rynkowych)

Po zmianie:

Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art.

125 ust. 1 ustawy, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego o których mowa w: • art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy, • art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego, • art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji, • art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy (dot. wstępnych konsultacji rynkowych)

Opisy , tj.: a) Wykaz

podmiotów upoważnionych, przez producenta aparatu lub autoryzowanego przedstawiciela, do obsługi serwisowej oraz - jeśli aparat do prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez producenta aparatu b) Wykaz dostawców takich części
c) wykaz dostaw

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

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

1. Na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania oraz cechy, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych: 1) Specyfikacja techniczna (załącznik nr 4 do SWZ). 2) Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. 3) Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą. 4) Przedmiotowym środkiem dowodowym w niniejszym postępowaniu jest: a) Dla produktów będących wyrobem medycznym: deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE lub/oraz wpis /zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie lub/oraz powiadomienie/zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Wyrobów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub formularza przeniesienia lub formularza przeniesienia danych. b) Dla produktów niebędących wyrobem medycznym - Deklaracja zgodności producenta. 5) Opisy , tj.: a) Wykaz podmiotów upoważnionych, przez producenta aparatu lub autoryzowanego przedstawiciela, do obsługi serwisowej oraz - jeśli aparat do prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez producenta aparatu b) Wykaz dostawców takich części 6) Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych. 7) Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 8) Postanowien pkt. 7) nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega

odrzućeniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania., wykaz dostaw oferowanego aparatu.

Po zmianie:

1. Na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania oraz cechy, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych: 1) Specyfikacja techniczna (załącznik nr 4 do SWZ). 2) Zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. 3) Wykonawca składa przedmiotowe środki dowodowe wraz z ofertą. 4) Przedmiotowym środkiem dowodowym w niniejszym postępowaniu jest: a) Dla produktów będących wyrobem medycznym: deklaracja zgodności i oznakowanie znakiem CE lub/ oraz wpis /zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie lub/ oraz powiadomienie/zgłoszenie do Prezesa Urzędu Rejestracji Wyrobów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub formularza przeniesienia lub formularza przeniesienia danych. b) Dla produktów niebędących wyrobem medycznym - Deklaracja zgodności producenta. 6) Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych. 7) Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. 8) Postanowien pkt. 7) nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzućeniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.,

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:

2021-06-24 11:45

Po zmianie:

2021-07-06 11:45

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2021-06-24 12:00

Po zmianie:

2021-07-06 12:00

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2021-07-23

Po zmianie:

2021-08-04