

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
(DFP.271.197.2023.DB) Zakup, dostawa i instalacja detektora bezprzewodowego do aparatu RTG Ysio Max oraz
mammografu posiadanego przez Zamawiającego

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ SZPITAL UNIWERSYTECKI W KRAKOWIE

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 000288685

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: ul. Mikołaja Kopernika 36

1.4.2.) Miejscowość: Kraków

1.4.3.) Kod pocztowy: 31-501

1.4.4.) Województwo: małopolskie

1.4.5.) Kraj: Polska

1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL213 - Miasto Kraków

1.4.7.) Numer telefonu: 012 424 78 02

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: amatys@su.krakow.pl

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.su.krakow.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 00206798

2.2.) Data ogłoszenia: 2024-02-16

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2024/BZP 00085695

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. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.
2. Certyfikat lub deklaracja zgodności CE dla oferowanych urządzeń/wyrobów medycznych /dotyczy części 1 -2/.

Po zmianie:

1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta, oświadczenia podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży aparatu, którego dotyczy przedmiot zamówienia, oświadczenie Wykonawcy o treści odpowiednio: „Oświadczamy, że oferowany sprzęt spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego, jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia”, potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.
2. Certyfikat lub deklaracja zgodności CE dla oferowanych urządzeń/wyrobów medycznych /dotyczy części 1 -2/.

Po zmianie:

1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta, oświadczenia podmiotu posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży aparatu, którego dotyczy przedmiot zamówienia, oświadczenie Wykonawcy o treści odpowiednio: „Oświadczamy, że oferowany sprzęt spełnia wszystkie wymagania Zamawiającego, jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia”, potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry.