

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:411730-2019:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Myślenice: Echokardiografy  
2019/S 168-411730**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Usługi**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2019/S 150-369888)**

**Legal Basis:**

Dyrektywa 2014/24/UE

**Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

- I.1) **Nazwa i adresy**  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Myślenicach  
ul. Szpitalna 2  
Myślenice  
32-400  
Polska  
E-mail: [dzp@szpitalmyslenice.pl](mailto:dzp@szpitalmyslenice.pl)  
Kod NUTS: PL214  
**Adresy internetowe:**  
Główny adres: <http://www.szpitalmyslenice.pl>

**Sekcja II: Przedmiot**

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**  
Dostawa echokardiografu  
Numer referencyjny: 34/PN/19
- II.1.2) **Główny kod CPV**  
33112340
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**  
Usługi
- II.1.4) **Krótki opis:**  
Echokardiograf klasy premium wraz z głowicami

**Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**  
28/08/2019
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2019/S 150-369888

**Sekcja VII: Zmiany**

- VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

VII.1.2) **Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 06/09/2019

Czas lokalny: 12:30

Powinno być:

Data: 13/09/2019

Czas lokalny: 12:30

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 06/09/2019

Czas lokalny: 13:10

Powinno być:

Data: 13/09/2019

Czas lokalny: 13:10

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**

W celu wykazania spełnienia warunków oraz braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia należy przedłożyć na wezwanie Zamawiającego:

— Oświadczenie wykonawcy, że zaoferowane wyroby medyczne spełniają wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, albo deklaracja zgodności z dyrektywą 93/42/EWG albo wpis albo zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych.

— Materiały firmowe – np. oryginalne foldery producenta albo dystrybutora, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wszystkie oferowane parametry. Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnienie wymaganych parametrów.

— Autoryzacja producenta na serwis i sprzedaż zaoferowanego aparatu USG na terenie Polski.