

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Zakup, dostawa i montaż wyposażenia dla Szpitala Nowowiejskiego

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY WOJEWÓDZKI ZESPÓŁ PUBLICZNYCH ZAKŁADÓW PSYCHIATRYCZNEJ OPIEKI ZDROWOTNEJ W WARSZAWIE
- 1.2.) Oddział zamawiającego:** Szpital Nowowiejski
- 1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000298070
- 1.4.) Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) Ulica:** ul. Nowowiejska 27
- 1.4.2.) Miejscowość:** Warszawa
- 1.4.3.) Kod pocztowy:** 00-665
- 1.4.4.) Województwo:** mazowieckie
- 1.4.5.) Kraj:** Polska
- 1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL911 - Miasto Warszawa
- 1.4.7.) Numer telefonu:** 221165357
- 1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** dzp@szpitalnowowiejski.pl
- 1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalnowowiejski.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 00506020
- 2.2.) Data ogłoszenia:** 2024-09-18

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00495177
- 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) Zamawiający żąda, by Wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe, w tym dla:
Część 1 :

- a) karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim, potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) – dotyczy wszystkich pozycji w Części 1;
- b) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974), potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) - dotyczy wszystkich pozycji w Części nr 1;
- c) karty katalogowe producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta wraz z opisem technicznym w języku polskim potwierdzające opisane przez Zamawiającego parametry techniczne dla wszystkich pozycji opisanych w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) - dotyczy wszystkich pozycji w Części nr 1;
- d) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 2
- e) certyfikat UDI – dotyczy poz. 3.

Wszystkie ww. pozycje bez względu na zamieszczony opis lub jego brak są wyrobami medycznymi i Zamawiający bezwzględnie wymaga od Wykonawców zaoferowania produktów będących wyrobami medycznymi.

Wskazane dokumenty mają potwierdzać opisane przez Zamawiającego dane parametry techniczne opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia).

- w przypadku gdy dokumenty, o których mowa w lit. a-c) dla poszczególnych części, nie zawierają danych pozwalających na weryfikację wszystkich wymagań określonych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest złożyć dodatkowo odrębne oświadczenie o spełnieniu danego wymagania przez oferowany przedmiot zamówienia wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ.

Część 2:

a) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 1

Część 3:

a) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 3, 4, 5;

b) certyfikat zgodności z normą wg.: EN 1335-1, EN 1335-2, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację krajowego ośrodka certyfikującego – w przypadku Polski jest to Polskie Centrum Akredytacji (PCA), w przypadku certyfikatów wystawionych przez kraj zrzeszony w Unii Europejskiej, jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację odpowiednika PCA w tym kraju – dotyczy poz. 3

c) protokół oceny ergonomicznej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z 1 grudnia 1998 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy na stanowiskach wyposażonych w monitory ekranowe (Dz.U. poz. 973 oraz z 2023, poz 2367) – dotyczy poz. 3 (certyfikat zgodności oraz protokół oceny ergonomicznej załączyć do oferty).

d) certyfikat zgodności z normą wg: PN-EN 13761, PN-EN 1022 – dotyczy poz.4 (certyfikat załączyć do oferty).

2)Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Po zmianie:

1) Zamawiający żąda, by Wykonawca złożył wraz z ofertą następujące, przedmiotowe środki dowodowe, w tym dla:

Część 1 :

a) karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim, potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) – dotyczy wszystkich pozycji w Części 1;

b) deklaracji zgodności CE - zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974), potwierdzające że oferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) - dotyczy wszystkich pozycji w Części nr 1;

c) karty katalogowe producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta wraz z opisem technicznym w języku polskim potwierdzające opisane przez Zamawiającego parametry techniczne dla wszystkich pozycji opisanych w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia) - dotyczy wszystkich pozycji w Części nr 1;

d) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 2

e) certyfikat UDI – dotyczy poz. 3.

Wszystkie ww. pozycje bez względu na zamieszczony opis lub jego brak są wyrobami medycznymi i Zamawiający bezwzględnie wymaga od Wykonawców zaoferowania produktów będących wyrobami medycznymi.

Wskazane dokumenty mają potwierdzać opisane przez Zamawiającego dane parametry techniczne opisane w załączniku nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia).

- w przypadku gdy dokumenty, o których mowa w lit. a-c) dla poszczególnych części, nie zawierają danych pozwalających na weryfikację wszystkich wymagań określonych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Wykonawca zobowiązany jest złożyć dodatkowo odrębne oświadczenie o spełnieniu danego wymagania przez oferowany przedmiot zamówienia wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ.

Część 2:

a) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 1

Część 3:

a) certyfikat trudnopalności materiału obiciowego i wypełnienia (PN EN 1021-1, PN EN 1021-2) – dotyczy poz. 3, 4, 5;

b) certyfikat zgodności z normą wg.: EN 1335-1, EN 1335-2, wystawionymi przez niezależną, akredytowaną jednostkę uprawnioną do wydawania tego rodzaju zaświadczeń. Jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację krajowego ośrodka certyfikującego – w przypadku Polski jest to Polskie Centrum Akredytacji (PCA), w przypadku certyfikatów wystawionych przez kraj zrzeszony w Unii Europejskiej, jako jednostkę akredytowaną uznaje się każdą jednostkę badawczą i certyfikującą posiadającą akredytację odpowiednika PCA w tym kraju – dotyczy poz. 3

c) protokół oceny ergonomicznej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z 1 grudnia 1998 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy na stanowiskach wyposażonych w monitory ekranowe (Dz.U. poz. 973 oraz z 2023, poz 2367) – dotyczy poz. 3 (certyfikat zgodności oraz protokół oceny ergonomicznej załączyć do oferty).

d) certyfikat zgodności z normą wg: PN-EN 13761, PN-EN 1022 – dotyczy poz. 5 (certyfikat załączyć do oferty).

2)Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, w szczególności takie jak foldery, prospekty, jeśli potwierdzają, że oferowane produkty spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

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:

2024-09-20 09:30

Po zmianie:

2024-09-24 09:30

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-09-20 09:45

Po zmianie:

2024-09-24 09:45

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-10-19

Po zmianie:

2024-10-23