

Numer ogłoszenia: 66461 - 2009; data zamieszczenia: 24.04.2009

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

Ogłoszenie dotyczy: Ogłoszenia o zamówieniu.

Informacje o zmienianym ogłoszeniu: 63991 - 2009 data 20.04.2009 r.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Zespół Opieki Zdrowotnej, ul. Opolska 36a, 47-100 Strzelce Opolskie, woj. opolskie, tel. 077 4613291-5, fax. 077 4612763.

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: II.1.3).

W ogłoszeniu jest: II.1.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa aparatury medycznej w postaci ultrasonografu ogólnodiagnostycznego i aparatu do znieczulania do Szpitala Powiatowego w Strzelcach Op. dla Zespołu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Strzelcach Opolskich Pakiet 1. Dostawa aparatu ultrasonograficznego ogólnodiagnostycznego Pakiet 2. Dostawa aparatu do znieczulania. Szczegółowa specyfikacja, określająca wymagania techniczne poszczególnych aparatów znajdują się w Zał. nr 3 i 4 do niniejszej SIWZ - Wymagane Parametry Techniczne. WARUNKI PRZEDMIOTOWE REALIZACJI ZAMÓWIENIA (dotyczy obu pakietów) 1. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki sprzęt, który jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, w szczególności z Ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 r., o Wyrobach Medycznych (Dz.U. Nr 93, poz. 896 z późniejszymi zmianami), oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi tj. dyrektywą UE 93/42 EEC, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą, 3) Zgłoszenie aparatu do Rejestru Wyrobów Medycznych. 1.1 Wpis do rejestru wyrobów medycznych dla wyrobów klasy IIa obowiązuje, zgodnie z art. 52 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r. (Dz.U. z 2004 r. Nr 93, poz.896), wytwórców, autoryzowanych przedstawicieli, importerów, podmioty odpowiedzialne za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, podmioty zestawiające wyroby medyczne lub podmioty dokonujące sterylizacji, o których mowa w art. 8 Ustawy o wyrobach medycznych, mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przed pierwszym wprowadzeniem wyrobu do obrotu lub do używania. Powyższe oznacza, że jeśli wyrób medyczny klasy IIa został wcześniej wprowadzony do obrotu lub używania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), taki wyrób nie podlega wpisowi do Rejestru i tym samym pkt 2.1. pkt 3) SIWZ nie dotyczy (w takim przypadku Wykonawca składa stosowne oświadczenie w Zał. 2 do SIWZ). Wykonawca winien przedłożyć materiały informacyjne dot. zaoferowanych urządzeń. 1.2 Zaoferowany sprzęt winien być fabrycznie nowy. 1.3 Zaoferowany sprzęt winien odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 3 do SIWZ. 1.4 Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi aparatu. 1.5 Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty urządzenia, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 1.6 Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do przedłożenia instrukcji obsługi w języku polskim. 1.7 Wymagany, minimalny termin gwarancji: 24 m-ce...

W ogłoszeniu powinno być: II.1.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia:

Dostawa aparatury medycznej w postaci ultrasonografu ogólnodiagnostycznego i aparatu do znieczulania do Szpitala Powiatowego w Strzelcach Op. dla Zespołu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Strzelcach Opolskich Pakiet 1. Dostawa aparatu ultrasonograficznego ogólnodiagnostycznego Pakiet 2. Dostawa aparatu do znieczulania. Szczegółowa specyfikacja, określająca wymagania techniczne poszczególnych aparatów znajdują się w Zał. nr 3 i 4 do niniejszej SIWZ - Wymagane Parametry Techniczne. WARUNKI PRZEDMIOTOWE REALIZACJI ZAMÓWIENIA (dotyczy obu pakietów) 1. Wykonawca powinien zaoferować tylko taki sprzęt, który jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującym prawem, w szczególności z Ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 r., o Wyrobach Medycznych (Dz.U. Nr 93, poz. 896 z późniejszymi zmianami), oznakowany znakiem CE, przedkładając następujące dokumenty: 1) Deklarację Zgodności z dyrektywami zasadniczymi tj. dyrektywą UE 93/42 EEC, 2) Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikującą, 3) Zgłoszenie aparatu do Rejestru Wyrobów Medycznych. 1.1 Wpis do rejestru wyrobów medycznych dla wyrobów klasy IIa obowiązuje, zgodnie z art. 52 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r. (Dz.U. z 2004 r. Nr 93, poz.896), wytwórców, autoryzowanych przedstawicieli, importerów, podmioty odpowiedzialne za wprowadzenie do obrotu wyrobu medycznego, podmioty zestawiające wyroby medyczne lub podmioty dokonujące sterylizacji, o których mowa w art. 8 Ustawy o wyrobach medycznych, mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przed pierwszym wprowadzeniem wyrobu do obrotu lub do używania. Powyższe oznacza, że jeśli wyrób medyczny klasy IIa został wcześniej wprowadzony do obrotu lub używania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), taki wyrób nie podlega wpisowi do Rejestru i tym samym pkt 2.1. pkt 3) SIWZ nie dotyczy (w takim przypadku Wykonawca składa stosowne oświadczenie w Zał. 2 do SIWZ). Wykonawca winien przedłożyć materiały informacyjne dot. zaoferowanych urządzeń. 1.2 Zaoferowany sprzęt winien być fabrycznie nowy. 1.3 Zaoferowany sprzęt winien odpowiadać parametrom technicznym opisanym w Zał. Nr 3 do SIWZ. 1.4 Wykonawca powinien zagwarantować bezpłatne przeszkolenie pracowników w zakresie obsługi aparatu. 1.5 Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o złożenie dodatkowych wyjaśnień i informacji odnośnie złożonej oferty urządzenia, celem weryfikacji jej zgodności z treścią SIWZ. 1.6 Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana zobowiązany jest do przedłożenia instrukcji obsługi w języku polskim. 1.7 Wymagany, minimalny termin gwarancji: Pakiet 1 - 12 miesięcy, Pakiet 2 - 24 miesiące.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: II.2).

W ogłoszeniu jest: II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w dniach: 21..

W ogłoszeniu powinno być: II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w dniach: 28..

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: Załącznik.

W ogłoszeniu jest: CZĘŚĆ Nr: 1 NAZWA: Pakiet 1. 1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa aparatu ultrasonograficznego ogólnodiagnostycznego. 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.11.00.00-1, 33.11.22.00-0. 3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w dniach: 21. 4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena..

W ogłoszeniu powinno być: CZĘŚĆ Nr: 1 NAZWA: Pakiet 1. 1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa aparatu ultrasonograficznego ogólnodiagnostycznego. 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.11.00.00-1, 33.11.22.00-0. 3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w dniach: 28. 4) Kryteria oceny ofert: najniższa cena..

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst: Załącznik.

W ogłoszeniu jest: CZĘŚĆ Nr: 2 NAZWA: Pakiet 2. 1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa aparatu do znieczulania.. 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.11.00.00-1, 33.17.21.00-7. 3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w dniach: 21. 4) Kryteria oceny ofert: cena

oraz dodatkowe kryteria i ich znaczenie: 1. Cena - 80 2. Parametry techniczne - 20.

W ogłoszeniu powinno być: CZĘŚĆ Nr: 2 NAZWA: Pakiet 2. 1) Krótki opis ze wskazaniem wielkości lub zakresu zamówienia: Dostawa aparatu do znieczulania.. 2) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.11.00.00-1, 33.17.21.00-7. 3) Czas trwania lub termin wykonania: Okres w dniach: 28. 4) Kryteria oceny ofert: cena oraz dodatkowe kryteria i ich znaczenie: 1. Cena - 80 2. Parametry techniczne - 20.

II.2) Tekst, który należy dodać:

Miejsce, w którym należy dodać tekst: IV.3.13).

Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu: Uwaga: Termin wykonania zamówienia dla obu Pakietów wynosi 28 dni od udzielenia zamówienia, nie później jednak niż do 20 czerwca br..