

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa wyposażenia na rzecz SP ZOZ MSWiA im. prof. Ludwika Bierkowskiego w Poznaniu

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

1.1.) Nazwa zamawiającego: SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI W POZNANIU IM. PROF. LUDWIKA BIERKOWSKIEGO

1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny: REGON 631178710

1.4.) Adres zamawiającego:

1.4.1.) Ulica: ul. Dojazd 34

1.4.2.) Miejscowość: Poznań

1.4.3.) Kod pocztowy: 60-631

1.4.4.) Województwo: wielkopolskie

1.4.5.) Kraj: Polska

1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3: PL415 - Miasto Poznań

1.4.9.) Adres poczty elektronicznej: zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.szpitalmswia.poznan.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 00405949

2.2.) Data ogłoszenia: 2024-07-10

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP: 2024/BZP 00386611

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:

- a) ulotki lub katalogi lub opisy przedmiotu zamówienia, dokumentacje techniczne, instrukcje obsługi w języku polskim potwierdzające wymagane i określone przez Zamawiającego parametry produktu lub oświadczenie producenta (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż polski, to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski);
- b) dokumenty dopuszczające zaoferowane urządzenie do obrotu i używania (deklaracja zgodności i/ lub certyfikat CE) - UWAGA! Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatów potwierdzający posiadanie znaku CE lub deklaracji zgodności dla części nr 4 Regały do przechowywania leków (6 szt.);
- c) inne certyfikaty i świadectwa (dotyczy części 1) wymagane przepisami prawa – komora laminarna sprawdzona i certyfikowana przez powszechnie uznaną jednostkę notyfikującą, akredytowaną do certyfikacji z zakresie norm EN 12469 i DIN 12980. Certyfikatem muszą być objęte wszystkie oferowane funkcjonalności komory;
- d) DOTYCZY TYLKO CZĘŚCI nr 5: W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Opisie Przedmiotu Zamówienia (<"rozpuszczenie 1g leku w 50ml wody, na przykładzie cyclophosphamidu, może trwać maksymalnie 15 minut"), Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
 - Próbkę w celu przeprowadzenia prezentacji zaoferowanego przedmiotu zamówienia.Prezentacja odbywa się na wezwanie Zamawiającego w jego siedzibie, w wyznaczonym terminie. Oferent może jednorazowo zawnieioskować o przesunięcie terminu prezentacji, jednak nie więcej niż o +/- 5dni. Prezentacja musi zostać wykonana z użyciem przedmiotu zamówienia tożsamego ze złożoną ofertą. Prezentacja będzie polegać na: wytrząśnięciu 3 fiolek zawierających 1g cyclophosphamidu i 50ml wody. Czas prezentacji

urządzenia nie będzie trwać więcej niż 1 dzień roboczy.

Podczas przeprowadzenia weryfikacji próbki Wykonawca może korzystać wyłącznie ze sprzętu zdeponowanego u Zamawiającego

Nie przewiduje się w Prezentacji udziału stron trzecich, w szczególności innych Wykonawców.

Termin złożenia próbki: próbka musi zostać złożona w siedzibie Zamawiającego w Dziale Aparatury Medycznej najpóźniej do terminu składnia ofert.

Po zmianie:

a) ulotki lub katalogi lub opisy przedmiotu zamówienia, dokumentacje techniczne, instrukcje obsługi w języku polskim potwierdzające wymagane i określone przez Zamawiającego parametry produktu lub oświadczenie producenta (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż polski, to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski);

b) dokumenty dopuszczające zaferowane urządzenie do obrotu i używania (deklaracja zgodności i/ lub certyfikat CE) - UWAGA! Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatów potwierdzający posiadanie znaku CE lub deklaracji zgodności dla części nr 4 Regały do przechowywania leków (6 szt.);

c) inne certyfikaty i świadectwa (dotyczy części 1) wymagane przepisami prawa – komora laminarna sprawdzona i certyfikowana przez powszechnie uznaną jednostkę notyfikującą, akredytowaną do certyfikacji z zakresie norm EN 12469 i DIN 12980. Certyfikatem muszą być objęte wszystkie oferowane funkcjonalności komory - UWAGA! Zamawiający dla potwierdzenia spełniania wymagań dla punktu A.6. czyli zgodności z normami EN 12469 i DIN 12980 będzie wymagać Deklaracji Zgodności wystawionej przez Producenta;

d) DOTYCZY TYLKO CZĘŚCI nr 5: W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Opisie Przedmiotu Zamówienia (<"rozpuszczenie 1g leku w 50ml wody, na przykładzie cyclophosphamidu, może trwać maksymalnie 15 minut"), Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- Próbki w celu przeprowadzenia prezentacji zaferowanego przedmiotu zamówienia.

Prezentacja odbywa się na wezwanie Zamawiającego w jego siedzibie,

w wyznaczonym terminie. Oferent może jednorazowo zawnieoskować

o przesunięcie terminu prezentacji, jednak nie więcej niż o +/- 5dni. Prezentacja musi zostać wykonana z użyciem przedmiotu zamówienia tożsamego ze złożoną ofertą.

Prezentacja będzie polegać na: wytrząśnięciu 3 fiolek zawierających 1g cyclophosphamidu i 50ml wody. Czas prezentacji urządzenia nie będzie trwać więcej niż 1 dzień roboczy.

Podczas przeprowadzenia weryfikacji próbki Wykonawca może korzystać wyłącznie ze sprzętu zdeponowanego u Zamawiającego

Nie przewiduje się w Prezentacji udziału stron trzecich, w szczególności innych Wykonawców.

Termin złożenia próbki: próbka musi zostać złożona w siedzibie Zamawiającego w Dziale Aparatury Medycznej najpóźniej do terminu składnia ofert.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

a) ulotki lub katalogi lub opisy przedmiotu zamówienia, dokumentacje techniczne, instrukcje obsługi w języku polskim potwierdzające wymagane i określone przez Zamawiającego parametry produktu lub oświadczenie producenta (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż polski, to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski);

b) dokumenty dopuszczające zaferowane urządzenie do obrotu i używania (deklaracja zgodności i/ lub certyfikat CE) - UWAGA! Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatów potwierdzający posiadanie znaku CE lub deklaracji zgodności dla części nr 4 Regały do przechowywania leków (6 szt.);

c) inne certyfikaty i świadectwa (dotyczy części 1) wymagane przepisami prawa – komora laminarna sprawdzona i certyfikowana przez powszechnie uznaną jednostkę notyfikującą, akredytowaną do certyfikacji z zakresie norm EN 12469 i DIN 12980. Certyfikatem muszą być objęte wszystkie oferowane funkcjonalności komory;

d) DOTYCZY TYLKO CZĘŚCI nr 5: W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Opisie Przedmiotu Zamówienia (<"rozpuszczenie 1g leku w 50ml wody, na przykładzie cyclophosphamidu, może trwać maksymalnie 15 minut"), Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:

- Próbki w celu przeprowadzenia prezentacji zaferowanego przedmiotu zamówienia.

Prezentacja odbywa się na wezwanie Zamawiającego w jego siedzibie,

w wyznaczonym terminie. Oferent może jednorazowo zawnieoskować

o przesunięcie terminu prezentacji, jednak nie więcej niż o +/- 5dni. Prezentacja musi zostać wykonana z użyciem przedmiotu zamówienia tożsamego ze złożoną ofertą.

Prezentacja będzie polegać na: wytrząśnięciu 3 fiolek zawierających 1g cyclophosphamidu i 50ml wody. Czas prezentacji urządzenia nie będzie trwać więcej niż 1 dzień roboczy.

Podczas przeprowadzenia weryfikacji próbki Wykonawca może korzystać wyłącznie ze sprzętu zdeponowanego u Zamawiającego

Nie przewiduje się w Prezentacji udziału stron trzecich, w szczególności innych Wykonawców.

Termin złożenia próbki: próbka musi zostać złożona w siedzibie Zamawiającego w Dziale Aparatury Medycznej najpóźniej

do terminu składnia ofert.

Po zmianie:

- a) ulotki lub katalogi lub opisy przedmiotu zamówienia, dokumentacje techniczne, instrukcje obsługi w języku polskim potwierdzające wymagane i określone przez Zamawiającego parametry produktu lub oświadczenie producenta (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż polski, to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski);
- b) dokumenty dopuszczające zaoferowane urządzenie do obrotu i używania (deklaracja zgodności i/ lub certyfikat CE) - UWAGA! Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatów potwierdzający posiadanie znaku CE lub deklaracji zgodności dla części nr 4 Regały do przechowywania leków (6 szt.);
- c) inne certyfikaty i świadectwa (dotyczy części 1) wymagane przepisami prawa – komora laminarna sprawdzona i certyfikowana przez powszechnie uznaną jednostkę notyfikującą, akredytowaną do certyfikacji z zakresie norm EN 12469 i DIN 12980. Certyfikatem muszą być objęte wszystkie oferowane funkcjonalności komory - UWAGA! Zamawiający dla potwierdzenia spełniania wymagań dla punktu A.6. czyli zgodności z normami EN 12469 i DIN 12980 będzie wymagać Deklaracji Zgodności wystawionej przez Producenta;
- d) DOTYCZY TYLKO CZĘŚCI nr 5: W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w Opisie Przedmiotu Zamówienia (<"rozpuszczenie 1g leku w 50ml wody, na przykładzie cyclophosphamidu, może trwać maksymalnie 15 minut"), Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą:
- Próbkę w celu przeprowadzenia prezentacji zaoferowanego przedmiotu zamówienia.

Prezentacja odbywa się na wezwanie Zamawiającego w jego siedzibie,

w wyznaczonym terminie. Oferent może jednorazowo zawnieść

o przesunięcie terminu prezentacji, jednak nie więcej niż o +/- 5dni. Prezentacja musi zostać wykonana z użyciem przedmiotu zamówienia tożsamego ze złożoną ofertą.

Prezentacja będzie polegać na: wytrząśnięciu 3 fiolek zawierających 1g cyclophosphamidu i 50ml wody. Czas prezentacji urządzenia nie będzie trwać więcej niż 1 dzień roboczy.

Podczas przeprowadzenia weryfikacji próbki Wykonawca może korzystać wyłącznie ze sprzętu zdeponowanego u Zamawiającego

Nie przewiduje się w Prezentacji udziału stron trzecich, w szczególności innych Wykonawców.

Termin złożenia próbki: próbka musi zostać złożona w siedzibie Zamawiającego w Dziale Aparatury Medycznej najpóźniej do terminu składnia ofert.

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:

2024-07-11 09:00

Po zmianie:

2024-07-15 09:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-07-11 10:00

Po zmianie:

2024-07-15 10:00