

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
Dostawa karetki do transportu sanitarnego (56)**

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** Szpital Specjalistyczny w Brzozowie Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny im. Ks. B. Markiewicza
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000304473
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ks. J. Bielawskiego 18
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Brzozów
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 36-200
- 1.4.4.) **Województwo:** podkarpackie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL821 - Krośnieński
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** iwona.wojciechowska@szpital-brzozow.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpital-brzozow.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 00414799
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2024-07-16

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2024/BZP 00401944
- 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:

Certyfikat CE w przypadku wyrobów medycznych zakwalifikowanych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych do: klasy I z funkcją pomiarową, klasy IIa, Klasy III, aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów do diagnostyki in vitro z wykazy A, B, wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, w przypadku pozostałych wyrobów medycznych deklaracja zgodności ze znakiem CE wystawiona przez producenta wyrobu medycznego (dotyczy wyposażenia dodatkowego będącego wyrobem medycznym).

Certyfikat zgodności potwierdzający zgodność oferowanego ambulansu z aktualną wersją normy PN EN 1789 lub normą równoważną/ aktualizacyjną zastępującą w/w normę dla środka transportu drogowego typu C wystawiony przez niezależny podmiot uprawniony do kontroli jakości.

Kopia ze świadectwa homologacji (bez załączników) dla oferowanego skompletowanego pojazdu (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (tj. Dz. U. z 2015 poz. 1475). Wykonawca, który z przyczyn niezależnych od niego, nie ma możliwości uzyskania w/w dokumentu, może złożyć inne równoważne dokumenty.

Po zmianie:

Certyfikat CE w przypadku wyrobów medycznych zakwalifikowanych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych do: klasy I z funkcją pomiarową, klasy IIa, Klasy III, aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów do diagnostyki in vitro z wykazy A, B, wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, w przypadku pozostałych wyrobów medycznych deklaracja zgodności ze znakiem CE wystawiona przez producenta wyrobu medycznego (dotyczy wyposażenia dodatkowego będącego wyrobem medycznym).

Certyfikat zgodności potwierdzający zgodność oferowanego ambulansu z aktualną wersją normy PN EN 1789 lub normą równoważną/ aktualizacyjną zastępującą w/w normę dla środka transportu drogowego typu A2 wystawiony przez niezależny podmiot uprawniony do kontroli jakości lub deklaracja zgodności z w/w normą.

Kopia ze świadectwa homologacji (bez załączników) dla oferowanego skompletowanego pojazdu (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (tj. Dz. U. z 2015 poz. 1475). Wykonawca, który z przyczyn niezależnych od niego, nie ma możliwości uzyskania w/w dokumentu, może złożyć inne równoważne dokumenty.

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

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

Certyfikat CE w przypadku wyrobów medycznych zakwalifikowanych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych do: klasy I z funkcją pomiarową, klasy IIa, Klasy III, aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów do diagnostyki in vitro z wykazy A, B, wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, w przypadku pozostałych wyrobów medycznych deklaracja zgodności ze znakiem CE wystawiona przez producenta wyrobu medycznego (dotyczy wyposażenia dodatkowego będącego wyrobem medycznym).

Certyfikat zgodności potwierdzający zgodność oferowanego ambulansu z aktualną wersją normy PN EN 1789 lub normą równoważną/ aktualizacyjną zastępującą w/w normę dla środka transportu drogowego typu C wystawiony przez niezależny podmiot uprawniony do kontroli jakości.

Kopia ze świadectwa homologacji (bez załączników) dla oferowanego skompletowanego pojazdu (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (tj. Dz. U. z 2015 poz. 1475). Wykonawca, który z przyczyn niezależnych od niego, nie ma możliwości uzyskania w/w dokumentu, może złożyć inne równoważne dokumenty.

Po zmianie:

Certyfikat CE w przypadku wyrobów medycznych zakwalifikowanych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych do: klasy I z funkcją pomiarową, klasy IIa, Klasy III, aktywnych wyrobów medycznych do implantacji, wyrobów do diagnostyki in vitro z wykazy A, B, wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, w przypadku pozostałych wyrobów medycznych deklaracja zgodności ze znakiem CE wystawiona przez producenta wyrobu medycznego (dotyczy wyposażenia dodatkowego będącego wyrobem medycznym).

Certyfikat zgodności potwierdzający zgodność oferowanego ambulansu z aktualną wersją normy PN EN 1789 lub normą równoważną/ aktualizacyjną zastępującą w/w normę dla środka transportu drogowego typu A2 wystawiony przez niezależny podmiot uprawniony do kontroli jakości lub deklaracja zgodności z w/w normą.

Kopia ze świadectwa homologacji (bez załączników) dla oferowanego skompletowanego pojazdu (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (tj. Dz. U. z 2015 poz. 1475). Wykonawca, który z przyczyn niezależnych od niego, nie ma możliwości uzyskania w/w dokumentu, może złożyć inne równoważne dokumenty.

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:

2024-07-18 10:00

Po zmianie:

2024-07-22 10:00

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

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2024-07-18 10:30

Po zmianie:

2024-07-22 10:30

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

8.4. Termin związania ofertą

Przed zmianą:

2024-08-16

Po zmianie:
2024-08-20