



Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego <sup>A</sup>  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Krakowie  
os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków

Numer ogłoszenia: 80250 - 2015; data zamieszczenia: 09.04.2015

## OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

**Ogłoszenie dotyczy:** Ogłoszenia o zamówieniu.

**Informacje o zmienianym ogłoszeniu:** 72156 - 2015 data 31.03.2015 r.

### SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków, woj. małopolskie, tel. (012) 6441956, fax. (012) 6444756.

### SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

#### II.1) Tekst, który należy zmienić:

- **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:** II.1.4).
- **W ogłoszeniu jest:** 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup nowej aparatury medycznej oraz sprzętu medycznego rok produkcji 2014/2015, ich dostawa, montaż i uruchomienie wraz ze szkoleniem personelu w Szpitalu Specjalistycznym im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków w podziale na 6 grup: Grupa 1 - ssak elektryczny - 4 szt, Grupa 2: poz. 1 - wideolaryngoskop - laryngoskop do trudnej intubacji dorosłych - 1 szt, resuscytator dla dorosłych i dzieci - 12 szt., zestaw laryngoskopów - 2 szt, poz. 2 - bronchoskop intubacyjny optyczny - 1 szt, Grupa 3 - regulator do próżni - 12 szt, Grupa 4 - wózkowanna do transportu i mycia pacjenta - 1 szt, Grupa 5 - podnośnik pacjenta- 1 szt, Grupa 6: poz. 1 - łóżko anestezyjologiczne z materacem przeciwośluzowym - 10 szt, poz. 2 - łóżko anestezyjologiczne z przechyłami bocznymi - 2 szt, zwanych dalej sprzętem medycznym o parametrach opisanych w załącznikach o nazwie Zestawienie parametrów technicznych do SIWZ. 2. Sprzęt medyczny powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do pracy zgodnie z przeznaczeniem. Dostawa i uruchomienie urządzeń medycznych nastąpi w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy. 3. Wykonawca przeszkoli w siedzibie Zamawiającego ok. 55 pielęgniarek w zakresie obsługi urządzeń medycznych, 2 techników w zakresie obsługi i wstępnego serwisowania ( diagnostyki ) dostarczonych urządzeń potwierdzonego

Centrala Telefoniczna Szpitala  
12 644-01-44

Sekretariat Szpitala  
12 644- 08-65

FAX  
12 644-47-56

e-mail: zeromski@bci.pl  
kancelaria@zeromski-szpital.pl

NIP 678-26-80-028  
REGON 000630161

www.zeromski-szpital.pl



certyfikatem. 4. Wykonawca udzieli gwarancji na dostarczony sprzęt medyczny na okres min. 24 m-cy od daty podpisania protokołu odbioru. 5. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany będzie do: - wykonania min. 1 przeglądu okresowego w ciągu 12 miesięcy. Po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonanie odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia z wyjątkiem sprzętu który nie posiada takiego dokumentu. Po zakończonym okresie gwarancji Wykonawca dodatkowo może zobowiązać się do wykonania min. 1 przeglądu okresowego w cenie oferty. 6. Wymagania dotyczące serwisu: a) czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - 24 h od momentu zgłoszenia, b) maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć: - 48 godzin od chwili zgłoszenia. Naprawa sprzętu medycznego przedłuża gwarancję o czas naprawy. c) możliwość zgłoszeń 24 godz/dobę, 365 dni/rok d) serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski e) instrukcja obsługi w języku polskim - w wersji papierowej i elektronicznej (wraz z dostawą urządzenia). 7. Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust. 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 ze zm. ). 8. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art. 29 ust. 3 ustawy. Za równoważny przedmiot zamówienia Zamawiający uzna przedmiot o parametrach nie gorszych niż parametry opisane w niniejszej w specyfikacji. 9. Zaoferowany sprzęt medyczny (z wyjątkiem grup: 4 i 5 ) musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 ze zm) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy : a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III), c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania...

- **W ogłoszeniu powinno być:** 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup nowej aparatury medycznej oraz sprzętu medycznego rok produkcji 2014/2015, ich dostawa, montaż i uruchomienie wraz ze szkoleniem personelu w Szpitalu Specjalistycznym im. Stefana Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie, os. Na Skarpie 66, 31-913 Kraków w podziale na 6 grup: Grupa 1 - ssak elektryczny - 4 szt, Grupa 2: poz. 1 - wideolaryngoskop - laryngoskop do trudnej intubacji dorosłych - 1 szt, resuscytator dla dorosłych i dzieci - 12 szt., zestaw laryngoskopów - 2 szt, poz. 2 - bronchoskop intubacyjny optyczny - 1 szt, Grupa 3 - regulator do próżni - 12 szt, Grupa 4 - wózkowanna do transportu i mycia pacjenta - 1 szt, Grupa 5 - podnośnik pacjenta- 1 szt, Grupa 6: poz. 1 - łóżko anestezyjologiczne z materacem przeciwoleżynowym - 10 szt, poz. 2 - łóżko anestezyjologiczne z przechyłami bocznymi - 2 szt, zwanych dalej sprzętem medycznym o parametrach opisanych w załącznikach o nazwie Zestawienie parametrów technicznych do SIWZ. 2. Sprzęt medyczny powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do pracy zgodnie z przeznaczeniem. Dostawa i uruchomienie urządzeń medycznych nastąpi w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na koszt i ryzyko Wykonawcy. 3. Wykonawca przeszkoli w siedzibie Zamawiającego ok. 55 pielęgniarek w zakresie obsługi urządzeń medycznych, 2 techników w zakresie obsługi i wstępnego serwisowania ( diagnostyki ) dostarczonych urządzeń potwierdzonego certyfikatem. 4. Wykonawca udzieli gwarancji na dostarczony sprzęt medyczny na okres

min. 24 m-cy od daty podpisania protokołu odbioru. 5. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany będzie do: - wykonania min. 1 przeglądu okresowego w ciągu 12 miesięcy. Po przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonanie odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym urządzenia z wyjątkiem sprzętu który nie posiada takiego dokumentu. Po zakończonym okresie gwarancji Wykonawca dodatkowo może zobowiązać się do wykonania min. 1 przeglądu okresowego w cenie oferty. 6. Wymagania dotyczące serwisu: a) czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - **72 h** od momentu zgłoszenia, b) maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć: - **5 dni roboczych** od chwili zgłoszenia. Naprawa sprzętu medycznego przedłuża gwarancję o czas naprawy. c) możliwość zgłoszeń 24 godz/dobę, 365 dni/rok d) serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski e) instrukcja obsługi w języku polskim - w wersji papierowej i elektronicznej (wraz z dostawą urządzenia). 7. Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zgodnie z art. 90 ust. 4 i 5 ustawy o wyrobach medycznych ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 ze zm. ). 8. Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych w oparciu o art. 29 ust. 3 ustawy. Za równoważny przedmiot zamówienia Zamawiający uzna przedmiot o parametrach nie gorszych niż parametry opisane w niniejszej w specyfikacji. 9. Zaoferowany sprzęt medyczny (z wyjątkiem grup: 4 i 5 ) musi spełniać wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679 ze zm) tj. posiadać wpisy i świadectwa wydane przez uprawnione organy : a) deklarację zgodności CE producenta (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego), b) certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III), c) zgłoszenie/powiadomienie/wniosek do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. d) w przypadku produktów, które nie podlegają przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych, Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty inne niż wyżej wymienione, odpowiednie dokumenty dopuszczające te produkty do obrotu i stosowania...

Kraków, dnia 9.04.2015 r.

ZATWIERDZIŁ:  
Dr med. Zbigniew J. Król  
Dyrektor Szpitala