



WSz – II.4.291.52.296.2017.UE

Tarnobrzeg, dn. 10.11.2017 r.

INFORMACJA O ZMIANIE TREŚCI SIWZ

dot: przetargu nieograniczonego na realizację inwestycji w formule „zaprojektuj, wybuduj, wyposaż” pn. Utworzenie ośrodka radioterapii dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) informuje, że zmienia treść SIWZ do przedmiotowego przetargu, tj.:

I. Zmienia pkt IV SIWZ – Termin wykonania zamówienia, tj.:

zmienia zapis:

Zamawiający wymaga aby zamówienie było zrealizowane do dnia 1. lipca 2018 r.

na zapis:

Zamawiający wymaga, aby zamówienie było zrealizowane w terminie do 18. miesięcy od daty podpisania umowy.

II. Zmienia pkt V, ust. 1, pkt. 2a SIWZ – Warunki udziału w postępowaniu, tj.:

zmienia zapis:

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.**

Warunek ten będzie spełniony, jeśli Wykonawca posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności, o której mowa w art. 4 ust. 1 pkt 5 ustawy – Prawo atomowe, polegającej na uruchamianiu oferowanych przez wykonawcę w tym postępowaniu akceleratorów. Zezwolenie to należy załączyć do oferty. Brak załączenia ww. dokumentu będzie skutkować odrzuceniem oferty.

na zapis:

2) spełniają warunki udziału w postępowaniu dotyczące:

- a) Kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.**

Warunek ten będzie spełniony, jeśli Wykonawca/Podwykonawca posiada zezwolenie Prezesa Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności, o której mowa w art. 4 ust. 1 pkt 5 ustawy – Prawo atomowe, polegającej na uruchamianiu oferowanych przez wykonawcę w tym postępowaniu akceleratorów. Zezwolenie to należy załączyć do oferty. Brak załączenia ww. dokumentu będzie skutkować odrzuceniem oferty.

III. Zmienia pkt VII ust. 4 SIWZ – Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust.1 pkt 2 Pzp, tj.:

zmienia zapis:

W celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca składa:

- 1) Certyfikat potwierdzający posiadanie znaku CE wraz z deklaracją zgodności, a w przypadku sprzętu klasyfikowanego jako wyrób medyczny klasy I deklarację zgodności dla oferowanego przedmiotu zamówienia, zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z póź. zm.) i przepisami wykonawczymi (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów);

DYREKTOR

Wiktor Stasiak



Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



- 2) Formularz/ powiadomienie/ zgłoszenie do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych – (Dz. U. z 2017 r. poz. 2011)
- 3) Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia jest odporny na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie w jednostkach ochrony zdrowia, zgodnie z §27 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

na zapis:

W celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca składa:

- 1) Certyfikat potwierdzający posiadanie znaku CE wraz z deklaracją zgodności, a w przypadku sprzętu klasyfikowanego jako wyrób medyczny klasy I deklarację zgodności dla oferowanego przedmiotu zamówienia, zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z póź. zm.) i przepisami wykonawczymi (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów);

III. Zmienia poz. 2 załącznika nr 2 do SIWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia:

z zapisu:

2	wszystkie pozycje odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie w jednostkach ochrony zdrowia, zgodnie z §27 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą	TAK. Dokumenty należy złożyć na wezwanie w zw. z art. 25. ust. 1 pkt 2
---	--	--

na zapis:

2	wszystkie pozycje odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie w jednostkach ochrony zdrowia, zgodnie z §27 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą	TAK. Dokumenty należy złożyć z protokołem zdawczo-odbiorczym o którym mowa w poz. 7
---	--	---

DYREKTOR
Wiktor Stasiak



IV. Zmienia poz. 7 załącznika nr 2 do SIWZ - Opis Przedmiotu Zamówienia:
z zapisu:

7	<p>Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z protokołem zdawczo-odbiorczym:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) instrukcję obsługi urządzenia w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej, 2) dokumentację techniczną oferowanego urządzenia w wersji elektronicznej, 3) skróconą wersję instrukcji obsługi i BHP w formie zalaminowanej (jeżeli Wykonawca posiada), 4) wykaz czynności serwisowych, które mogą być wykonywane przez użytkownika samodzielnie nieskutkujące utratą gwarancji, 5) certyfikaty imienne dla osób przeszkolonych- należy dostać do 14 dni od daty przeprowadzenia szkolenia, 6) paszport techniczny, 7) karty gwarancyjne, 8) wykaz autoryzowanych punktów serwisowych na terenie Polski, 9) kopie dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: Certyfikat CE (jeżeli dotyczy) oraz Deklaracja Zgodności - wystawiona przez producenta, 10) Formularz Powiadomienia/Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych - (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) 11) wykaz materiałów zużywalnych, wykorzystywanych w bieżącej eksploatacji sprzętu 	<p>TAK.</p> <p>Dokumenty należy złożyć na wezwanie w zw. z art. 25. ust. 1 pkt 2. Należy złożyć dla każdego z oferowanych urządzeń kopie dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: Certyfikat CE (dla wyrobów powyżej I klasy), Deklaracja Zgodności - wystawiona przez producenta,</p> <p>oraz formularz/ powiadomienie/ zgłoszenie do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych - (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.)</p>
---	---	---

na zapis:

7	<p>Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z protokołem zdawczo-odbiorczym:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) instrukcję obsługi urządzenia w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej, 2) dokumentację techniczną oferowanego urządzenia w wersji elektronicznej, 3) skróconą wersję instrukcji obsługi i BHP w formie zalaminowanej (jeżeli Wykonawca posiada), 4) wykaz czynności serwisowych, które mogą być wykonywane przez użytkownika samodzielnie nieskutkujące utratą gwarancji, 5) certyfikaty imienne dla osób przeszkolonych- należy dostać do 14 dni od daty przeprowadzenia szkolenia, 6) paszport techniczny, 7) karty gwarancyjne, 8) wykaz autoryzowanych punktów serwisowych na terenie Polski, 9) kopie dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: Certyfikat CE (jeżeli dotyczy) oraz Deklaracja Zgodności - wystawiona przez producenta, 10) Formularz Powiadomienia/Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych - (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) 11) wykaz materiałów zużywalnych, wykorzystywanych w bieżącej eksploatacji sprzętu 	<p>TAK.</p> <p>Dokumenty należy złożyć na wezwanie w zw. z art. 25. ust. 1 pkt 2. Należy złożyć dla każdego z oferowanych urządzeń kopie dokumentów wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym: Certyfikat CE (dla wyrobów powyżej I klasy), Deklaracja Zgodności - wystawiona przez producenta,</p>
---	---	--

DYREKTOR
Wiktor Stachurski



V. Zmienia załącznik nr 5 do SIWZ – Projekt umowy w zakresie § 3 ust.1 pkt 3:

z zapisu: termin wykonania przedmiotu umowy w zakresie od etapu I do etapu IV do dnia 01.07.2018 r.,

na zapis: termin wykonania przedmiotu umowy w zakresie od etapu I do etapu IV wynosi do 18 miesięcy od daty podpisania umowy.

VI. Zmienia załącznik nr 5 do SIWZ – Projekt umowy w zakresie § 13 ust. 8:

z zapisu:

8. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia instrukcji obsługi przedmiotu zamówienia w języku polskim oraz dokumentacji serwisowej najpóźniej w dniu odbioru ostatniego elementu aparatury i wyposażenia, wymaganego w SIWZ.

na zapis:

8. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia najpóźniej w dniu odbioru ostatniego elementu aparatury i wyposażenia, wymaganego w SIWZ:

a) instrukcji obsługi przedmiotu zamówienia w języku polskim oraz

b) dokumentacji serwisowej

c) oświadczenie, iż wszystkie oferowane pozycje odporne na działanie środków dezynfekcyjnych stosowanych powszechnie w jednostkach ochrony zdrowia, zgodnie z §27 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2012 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą

d) Formularz Powiadornienia/Zgłoszenia do Prezesa Urzędu (zgodnie z art. 58 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych – (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.).

VI. Zmienia pkt XII ust. 3 SIWZ, Miejsce oraz termin składania i otwarciz ofert, tj.:

zmienia zapis:

3. Termin składania ofert upływa dnia **28.11.2017 r. o godz. 10:00.**

na zapis:

3. Termin składania ofert upływa dnia **08.12.2017 r. o godz. 10:00.**

VII. Zmienia pkt XII ust. SIWZ, Miejsce oraz termin składania i otwarciz ofert, tj.:

zmienia zapis:

12. Otwarcie ofert nastąpi **28.11.2017 r. o godz. 11:00** w siedzibie Zamawiającego: Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1, Sala konferencyjna przy sekretariacie.

na zapis:

12. Otwarcie ofert nastąpi **08.12.2017 r. o godz. 11:00** w siedzibie Zamawiającego: Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1, Sala konferencyjna przy sekretariacie.

DYREKTOR
Wiktor Stasiak