

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:190968-2020:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Kielce: Urządzenia diagnostyczne
2020/S 081-190968**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 068-161280)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Świętokrzyskie Centrum Onkologii Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Adres pocztowy: ul. Artwińskiego 3

Miejscowość: Kielce

Kod NUTS: PL72

Kod pocztowy: 25-734

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Sekcja zamówień publicznych

E-mail: mariuszkl@onkol.kielce.pl

Tel.: +48 413674474

Faks: +48 413674071

Adresy internetowe:

Główny adres: https://platformazakupowa.pl/pn/onkol_kielce

Adres profilu nabywcy: https://platformazakupowa.pl/pn/onkol_kielce

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Doposażenie Zakładu Diagnostyki Molekularnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w sprzęt diagnostyczny

Numer referencyjny: AZP 2411.30.20.MK

II.1.2) Główny kod CPV

33124100

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

1. Przedmiotem zamówienia jest doposażenie Zakładu Diagnostyki Molekularnej Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w sprzęt diagnostyczny stosownie do:

— pakietu nr 1: Zakup sekwenatora genomowego – 1 kpl,

— pakietu nr 2: Zakup stacji pipetującej – 1 kpl,

- pakietu nr 3: Zakup sekwenatora kapilarnego – 1 kpl.
- 2. Zakres przedmiotu zamówienia obejmuje: zakup, dostawę, wyładunek, wniesienie, ustawienie/instalację i uruchomienie urządzenia we wskazanym przez Zamawiającego miejscu, świadczenie usług gwarancyjnych/serwisowych oraz instruktaż szkoleniowy z zakresu obsługi dostarczonego urządzenia personelu Zamawiającego w miejscu dostawy, w terminie przewidzianym dla realizacji zamówienia.
- 3. Szczegółowy zakres i opis przedmiotu zamówienia został opisany w zał. nr 1A, zał. 1B, zał. 1C do SIWZ stanowiącym „Zestawienie parametrów i warunków technicznych”.
- 4. Oferowana aparatura medyczna musi spełniać wszystkie minimalne wymagane parametry techniczno-eksploatacyjne i warunki graniczne określone prz...

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
22/04/2020

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2020/S 068-161280](#)

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

VII.1.2) **Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Okres w dniach: 21

Powinno być:

Okres w dniach: 35

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Okres w dniach: 21

Powinno być:

Okres w dniach: 84

Numer sekcji: II.2.7

Część nr: 3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Zamiast:

Okres w dniach: 21

Powinno być:

Okres w dniach: 35

Numer sekcji: VI.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe

Zamiast:

1. Oferta składa się z:

- a) wypełniony „Druk oferta” – zgodny ze wzorem stanowiącym w dodatku nr 1 do SIWZ;
- b) wypełniony formularz cenowy – zgodny ze wzorem stanowiącym dodatek nr 8 do SIWZ – oryginał;
- c) wypełniony formularz „Zestawienie parametrów i warunków technicznych” – zgodny ze wzorem stanowiącym załącznik nr 1A, nr 1B, nr 1C do SIWZ /dokument składany w celu oceny ofert/;
- d) w przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia Wykonawców występujących wspólnie (dotyczy również spółki cywilnej) – pełnomocnictwa do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- e) pełnomocnictwa określającego jego zakres – w przypadku gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik;
- f) zobowiązanie podmiotu trzeciego, o którym mowa w rozdziale V ust. 4 pkt 4.1.1 SIWZ – jeżeli Wykonawca polega na zasobach lub sytuacji podmiotu trzeciego;
- g) oryginał gwarancji jeżeli Wykonawca wnosi wadium w innej formie niż pieniężna;
- h) wypełniony jednolity europejski dokument zamówienia (JEDZ) – złożony w sposób opisany w rozdziale VI SIWZ.

Zgodnie z § 13 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z dnia 27 lipca 2016 r. poz. 1126), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu tj.:

i. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i stosowania w Polsce zgodnie z obowiązującymi Dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm. – wraz z zaznaczeniem właściwych danych.

ii. Deklaracja zgodności CE zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC.

iii. Materiały informacyjne na temat przedmiotu oferty (prospekty, broszury, dane techniczne – w języku polskim oraz języku angielskim) w których należy zaznaczyć wymagane przez Zamawiającego parametry.

Termin związania ofertą wskazany w pkt IV.2.6 ogłoszenia tj. 2 miesiące od ustalonej daty składania ofert odpowiada 60 dniom liczonym od ustalonej daty składania ofert.

Powinno być:

1. Oferta składa się z:

- a) wypełniony „Druk oferta” – zgodny ze wzorem stanowiącym w dodatku nr 1 do SIWZ;
- b) wypełniony formularz cenowy – zgodny ze wzorem stanowiącym dodatek nr 8 do SIWZ – oryginał;
- c) wypełniony formularz „Zestawienie parametrów i warunków technicznych” – zgodny ze wzorem stanowiącym załącznik nr 1A, nr 1B, nr 1C do SIWZ (dokument składany w celu oceny ofert);
- d) w przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia Wykonawców występujących wspólnie (dotyczy również spółki cywilnej) – pełnomocnictwa do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
- e) pełnomocnictwa określającego jego zakres – w przypadku gdy Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik;
- f) zobowiązanie podmiotu trzeciego, o którym mowa w rozdziale V ust. 4 pkt 4.1.1 SIWZ – jeżeli Wykonawca polega na zasobach lub sytuacji podmiotu trzeciego;
- g) oryginał gwarancji jeżeli Wykonawca wnosi wadium w innej formie niż pieniężna;
- h) wypełniony jednolity europejski dokument zamówienia (JEDZ) – złożony w sposób opisany w rozdziale VI SIWZ.

Zgodnie z § 13 ust. 1 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz.U. z dnia 27

lipca 2016 r. poz. 1126), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić kopią właściwego dokumentu tj.:

i. dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i stosowania w Polsce zgodnie z obowiązującymi dyrektywami UE i zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm. – wraz z zaznaczeniem właściwych danych. W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie;

ii. deklaracja zgodności CE;

iii. materiały informacyjne na temat przedmiotu oferty (prospekty, broszury, dane techniczne – w języku polskim lub języku angielskim) w których należy zaznaczyć wymagane przez Zamawiającego parametry.

Termin związania ofertą wskazany w pkt IV.2.6 ogłoszenia tj. 2 miesiące od ustalonej daty składania ofert odpowiada 60 dniom liczonym od ustalonej daty składania ofert.

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**