

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ECAS_nwojdanu
NO_DOC_EXT:	2019-065580
SOFTWARE VERSION:	9.10.4
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	inwestycje@szpitalzawiercie.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

## Sprostowanie

### Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

#### Dostawy

#### Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

#### **Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

##### I.1) **Nazwa i adresy**

Szpital Powiatowy w Zawierciu

27627111000000

ul. Miodowa 14 Zawiercie

Zawiercie

42-400

Polska

Osoba do kontaktów: Zofia Garbiec

Tel.: +48 326740361

E-mail: [zampub@szpitalzawiercie.pl](mailto:zampub@szpitalzawiercie.pl)

Kod NUTS: PL22B

##### **Adresy internetowe:**

Główny adres: [www.szpitalzawiercie.pl](http://www.szpitalzawiercie.pl)

Adres profilu nabywcy: [www.szpitalzawiercie.pl](http://www.szpitalzawiercie.pl)

#### **Sekcja II: Przedmiot**

##### II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**

##### II.1.1) **Nazwa:**

Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów – 6 pakietów

Numer referencyjny: DZP/PN/23/2019

##### II.1.2) **Główny kod CPV**

33696500

##### II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

##### II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów – 6 pakietów, zgodnie z zapisami zawartymi w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.

Pakiet nr 1 – Koagulologia

Pakiet nr 2 – Hematologia

Pakiet nr 3 - Alergia

Pakiet nr 4 – Mocz

Pakiet nr 5 – Biochemia

Pakiet nr 6 - Immunochemia

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

##### VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

09/05/2019

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: nwojdanu

Dane referencyjne ogłoszenia: 2019-052336

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2019/S 073-172189

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 10/04/2019

**Sekcja VII: Zmiany**

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

VII.1.1) **Przyczyna zmiany**

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

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

Numer sekcji: VI.3

Zamiast:

W celu spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga:

- a) Ośw. Wykonawcy, że zaofertowane wyroby spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.), a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kopii odpowiedniej dok. lub ośw., że oferowany produkt nie jest wyrobem medycznym;
- b) Ośw. Wykonawcy, że zaofertowane wyroby posiadają deklarację zgodności CE / certyfikat CE oraz, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili potwierdzić to poprzez przesłanie odpowiedniej dok. lub ośw., że oferowany produkt nie wymaga posiadania deklaracji zgodności CE / certyfikatu CE;
- c) Ośw. Wykonawcy, że posiada aktualne karty charakterystyki produktów niebezpiecznych, a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kart charakterystyki lub oświadczenie, że oferowane produkty nie wymagają kart charakterystyki;
- d) Ośw. Wykonawcy, że zobowiązuje się przez cały czas trwania umowy dostarczyć Zamawiającemu zaktualizowaną kartę charakterystyki substancji dla produktu wcześniej zakupionego, w sytuacji gdy taka karta ulegnie uaktualnieniu;
- e) Ośw. Wykonawcy, że zaofertowany sprzęt / wyroby posiadają ulotkę, kartę produktu, kartę techniczną potwierdzającą wymogi określone przez Zamawiającego, a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kopii odpowiedniej dok.;
- f) Ośw. Wykonawcy, że uruchomi zaofertowany analizator (w terminie do 10 dni roboczych od zawarcia umowy) i przeprowadzi szkolenie personelu Medycznego Laboratorium Diagnostycznego, ul. Powstańców Śląskich 8, Zawiercie – ok. 15 osób.

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

- a) Zaświadczenie właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykonanie decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;
- b) Zaświadczenie właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykonania decyzji

właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;

c) Informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;

d) Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;

W zakresie opisu przedmiotu zamówienia:

e) Dok. potwierdzające, że zaoferowane wyroby spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) lub ośw., że oferowany produkt nie jest wyrobem medycznym;

f) Dok. potwierdzające, że zaoferowane wyroby posiadają deklarację zgodności CE / certyfikat CE lub ośw., że oferowany produkt nie wymaga posiadania deklaracji zgodności CE / certyfikatu CE;

g) Aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych;

h) Ulotki, karty produktu, karty techniczne wyrobów / sprzętu potwierdzającą wymogi określone przez Zamawiającego.

Powinno być:

W celu spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga:

a) Ośw. Wykonawcy, że zaoferowane wyroby spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach med. (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.), a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kopii odpowiedniej dok. lub ośw., że oferowany produkt nie jest wyrobem med.;

b) Ośw. Wykonawcy, że zaoferowane wyroby posiadają deklarację zgodności CE/certyfikat CE oraz, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili potwierdzić to poprzez przesłanie odpowiedniej dok. lub ośw., że oferowany produkt nie wymaga posiadania deklaracji zgodności CE/certyfikatu CE;

c) Ośw. Wykonawcy, że posiada aktualne karty charakterystyki produktów niebezpiecznych, a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kart charakterystyki lub oświadczenie, że oferowane produkty nie wymagają kart charakterystyki;

d) Ośw. Wykonawcy, że zobowiązuje się przez cały czas trwania umowy dostarczyć Zamawiającemu zaktualizowaną kartę charakterystyki substancji dla produktu wcześniej zakupionego, w sytuacji gdy taka karta ulegnie uaktualnieniu;

e) Ośw. Wykonawcy, że zaoferowany sprzęt / wyroby posiadają ulotkę, kartę produktu, kartę techniczną potwierdzającą wymogi określone przez Zamawiającego, a ponadto, że Wykonawca jest gotowy w każdej chwili na żądanie Zamawiającego potwierdzić to poprzez przesłanie kopii odpowiedniej dok.;

f) Ośw. Wykonawcy, że uruchomi zaoferowany analizator (w terminie do: 10 dni roboczych - pak nr 1-4 / 21 dni roboczych – pak nr 5 i 6, od zawarcia umowy) i przeprowadzi szkolenie personelu Medycznego Laboratorium Diagnostycznego, ul. Powstańców Śląskich 8, Zawiercie – ok. 15 osób.

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

a) Zaświadczenie właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków, lub zaświadczenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykonanie decyzji właściwego organu – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;

- b) Zaświadczenie właściwego oddziału ZUS lub KRUS potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne lub potwierdzenie, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;
- c) Informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezwanie;
- d) Aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenia w zakresie art. 24 ust. 5 pkt 1 ust;
- W zakresie opisu przedmiotu zamówienia
- e) Dok.potwierdzające, że zaoferowane wyroby spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach med.(tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) lub ośw., że oferowany produkt nie jest wyrobem med.;
- f) Dok. potwierdzające, że zaoferowane wyroby posiadają deklarację zgodności CE/certyfikat CE lub ośw., że oferowany produkt nie wymaga posiadania deklaracji zgodności CE/certyfikatu CE;
- g) Aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznych;
- h) Ulotki, karty produktu, karty techniczne wyrobów/sprzętu potwierdzającą wymogi określone przez Zam.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 16/05/2019

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 28/05/2019

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 16/05/2019

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 28/05/2019

Czas lokalny: 11:00

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