Początek formularza





|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Ogłoszenia powiązane:

|  |
| --- |
| [Ogłoszenie nr 69111-2017 z dnia 19-04-2017](https://bzp.uzp.gov.pl/Out/Browser.aspx?id=95bbdb1d-3a17-4329-b9bb-9e1faaa1935d&path=2017%5c04%5c20170419%5c69111_2017.html) - Zawiercie Dostawa jednorazowych rękawic medycznych- 4 pakiety – zgodnie z zapisami zawartymi w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ. Termin składania ofert/wniosków: 28-04-2017  |
|  |

Ogłoszenie nr 77147 - 2017 z dnia 2017-04-28 r. **Zawiercie: OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA** **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**Ogłoszenia o zamówieniu **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU****Numer:** 69111**Data:** 19/04/2017**SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**Szpital Powiatowy w Zawierciu, Krajowy numer identyfikacyjny 27627111000000, ul. Miodowa  14, 42-400   Zawiercie, woj. śląskie, państwo Polska, tel. 326 740 361, e-mail zampub@szpitalzawiercie.pl, faks 326 721 532. Adres strony internetowej (url): www.szpitalzawiercie.plAdres profilu nabywcy: www.szpitalzawiercie.plAdres strony internetowej, pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne: **SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU** **II.1) Tekst, który należy zmienić:****Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:****Numer sekcji:** IV**Punkt:** 6.2**W ogłoszeniu jest:** termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postepowaniu: data 28/04/2017 godzina 10:00**W ogłoszeniu powinno być:** termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postepowaniu: data 09/05/2017 godzina 10:00**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:****Numer sekcji:** II**Punkt:** 9**W ogłoszeniu jest:** W zakresie pakiet nr.1 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: 3.1 w poz. nr 1 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. II, Dopuszczone do kontaktu z żywnością (załączyć certyfikat jednostki niezależnej) Przebadane wg normy EN 374-3 na minimum 4 substancje chemiczne (wdł załącznika A do podanej normy) W tym 70% izopropanol oraz 70% alkohol etylowy z czasem przenikania minimum 30 minut (załączyć badania jednostki niezależnej) 3.2. w poz. nr 3 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Wolne od DOP/DEHP (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 3.3. w poz. nr 4 Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 4)Oświadczenia Wykonawcy, że W zakresie pakiet nr.3 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: W poz. nr 1 . Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kat III zgodnie z 89/686/EWG. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikat z jednostki niezależnej od producenta, Zgodne z wymaganiami EN 455 części 1,2,3,4. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 374-1,2,3-(łącznie z punktem 5.3.2 ) EN 420, EN 388 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta oraz Odporne na przenikanie min 10 cytostatyków na min. 2 poziomie- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta 5.)Oświadczenia Wykonawcy, że w zakresie pakiet nr.4 posiada deklaracje iż jego produkt jest: zgodny z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) **W ogłoszeniu powinno być:** W zakresie pakiet nr.1 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: 3.1 w poz. nr 1 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. II, Dopuszczone do kontaktu z żywnością (załączyć certyfikat jednostki niezależnej) Przebadane wg normy EN 374-3 na minimum 4 substancje chemiczne (wdł załącznika A do podanej normy) W tym 70% izopropanol oraz 70% alkohol etylowy z czasem przenikania minimum 30 minut (załączyć badania jednostki niezależnej) 3.1. w poz. nr 3 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Wolne od DOP/DEHP (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 3.2. w poz. nr 4 Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 4)Oświadczenia Wykonawcy, że W zakresie pakiet nr.3 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: W poz. nr 1 . Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kat III zgodnie z 89/686/EWG. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikat z jednostki niezależnej od producenta, Zgodne z wymaganiami EN 455 części 1,2,3,4. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 374-1,2,3-(łącznie z punktem 5.3.2 ) EN 420, EN 388 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta oraz Odporne na przenikanie min 10 cytostatyków na min. 2 poziomie- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta 5.)Oświadczenia Wykonawcy, że w zakresie pakiet nr.4 posiada deklaracje iż jego produkt jest: zgodny z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) **Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:****Numer sekcji:** III**Punkt:** 5.2**W ogłoszeniu jest:** W zakresie pakiet nr.1 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: 3.1 w poz. nr 1 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. II, Dopuszczone do kontaktu z żywnością (załączyć certyfikat jednostki niezależnej) Przebadane wg normy EN 374-3 na minimum 4 substancje chemiczne (wdł załącznika A do podanej normy) W tym 70% izopropanol oraz 70% alkohol etylowy z czasem przenikania minimum 30 minut (załączyć badania jednostki niezależnej) 3.2. w poz. nr 3 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Wolne od DOP/DEHP (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 3.3. w poz. nr 4 Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 4)Oświadczenia Wykonawcy, że W zakresie pakiet nr.3 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: W poz. nr 1 . Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kat III zgodnie z 89/686/EWG. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikat z jednostki niezależnej od producenta, Zgodne z wymaganiami EN 455 części 1,2,3,4. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 374-1,2,3-(łącznie z punktem 5.3.2 ) EN 420, EN 388 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta oraz Odporne na przenikanie min 10 cytostatyków na min. 2 poziomie- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta 5.)Oświadczenia Wykonawcy, że w zakresie pakiet nr.4 posiada deklaracje iż jego produkt jest: zgodny z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) **W ogłoszeniu powinno być:** W zakresie pakiet nr.1 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: 3.1 w poz. nr 1 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. II, Dopuszczone do kontaktu z żywnością (załączyć certyfikat jednostki niezależnej) Przebadane wg normy EN 374-3 na minimum 4 substancje chemiczne (wdł załącznika A do podanej normy) W tym 70% izopropanol oraz 70% alkohol etylowy z czasem przenikania minimum 30 minut (załączyć badania jednostki niezależnej) 3.1. w poz. nr 3 Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej. Wolne od DOP/DEHP (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 3.2. w poz. nr 4 Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III (potwierdzone certyfikatem z jednostki niezależnej) 4)Oświadczenia Wykonawcy, że W zakresie pakiet nr.3 Wykonawca posiada deklaracje iż jego produkt jest: W poz. nr 1 . Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz Środek Ochrony Indywidualnej kat III zgodnie z 89/686/EWG. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz certyfikat z jednostki niezależnej od producenta, Zgodne z wymaganiami EN 455 części 1,2,3,4. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 374-1,2,3-(łącznie z punktem 5.3.2 ) EN 420, EN 388 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta oraz Odporne na przenikanie min 10 cytostatyków na min. 2 poziomie- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta 5.)Oświadczenia Wykonawcy, że w zakresie pakiet nr.4 posiada deklaracje iż jego produkt jest: zgodny z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374, EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium)  | Zwiększ rozmiar czcionkiUstaw domyślny rozmiar czcionkiZmniejsz rozmiar czcionki |

Dół formularza