

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	ECAS_nwojdanu
NO_DOC_EXT:	2018-191525
SOFTWARE VERSION:	9.9.3
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)  
Faks: +48 326721532  
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 jednorazowego i drobnego sprzętu medycznego - 39 pakietów  
Numer referencyjny: DZP/PN/85/2018

##### II.1.2) **Główny kod CPV**

33140000

##### II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

##### II.1.4) **Krótki opis:**

Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa jednorazowego i drobnego sprzętu medycznego – 39 pakietów, zgodnie z zapisami zawartymi w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.  
Pakiet 1 - Testy do sterylizacji  
Pakiet 2 - Rękawy, papier krepowany  
Pakiet 3 - Materiały eksploatacyjne do autoklawu Sterivap SP HPE 669-2ED  
Pakiet 4 - Filtry do stacji uzdatniania wody  
Pakiet 5 - Naboje-tlenek etylenu  
Pakiet 6 - Ssak OLYMPUS  
Pakiet 7 - Osprzęt Draeger  
Pakiet 8 - ERCP

Pakiet 9 - Podkłady, obłożenia  
Pakiet 10 – Endoskopia  
Pakiet 11 - Osprzęt do endoskopii  
Pakiet 12 - Sondy, elektrody  
Pakiet 13 - Protezy samorozprężalna  
Pakiet 14 - Nebulizacja Aerogen  
Pakiet 15 - IGŁY, OSTRZA  
Pakiet 16 -Cewniki i dreny  
Pakiet 17 - Klips tytanowy - Storz Aesculap  
Pakiet 18 - Osprzęt do laktatora Symphony Medela i pogrzewacza Celesca  
Pakiet 19 - Myjki pacjenta  
Pakiet 20 - Kardiomonitor Emtel  
Pakiet 21 - Dozowniki tlenu  
c.d. w informacji dodatkowej

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

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**  
19/12/2018
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**  
**Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:**  
**Login TED eSender: ENOTICES**  
**Logowanie jako klient TED eSender: nwojdanu**  
**Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-174346**  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 224-512099  
**Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 19/11/2018**

#### **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  
Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Informacje dodatkowe  
Zamiast:  
Zam.przed udziel.zam.wezwie Wykon.,którego oferta została najw. oceniona,do złożenia w  
wyzn.,nie krót.niż10 dni,term.aktualnych na dzień złożenia następ. oświad. lub dok.:a) Aktual.odpis z  
właśc.rejestr.,jeżeli odrębne przepisy wymag.wpisu do rejestru,w celu wykaz. braku podstaw do wykł.w  
oparciu o art.24ust.5pkt.1ustawy,wystawiony nie wcześniej niż 6m przed upływem term. składania ofert,a  
w stosunku do osób fiz.ośw. w zakresie art.24 ust.5 pkt1ustawy;b)Zaśw. Właściw. Naczel. US potw.,że  
Wykon. nie zalega zopłacaniem podatków,lub zaśw.,że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie,odroczenie  
lub rozłożenierna raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykon.decyzji właściwego organu–  
wystawione niewcześniej niż 3m przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezw.; c)Zaśw. właściwego  
oddziałuZUSlubKRUS potwierdzające,że Wykon.nie zalega z opł.składek na ubezpie.zdrowotne i społ. lub  
potwierdzenie,że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie,odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych  
płatności lubwstrzymane w całości wykon.decyzji właściwego organu-wystawione nie wcześniej niż 3m  
przed upływemterm. do złożenia dok. na wezwanie;d)Inf.zKRK w zakresie okr. w art.24 ust.1 ustawy Pzp,

wystaw. niewcześniejsz niż 6m przed upływem term.do złożenia dok. na wezwanie;w zakr.opisu przedmiotu zamówienia:1) Dok.potwierdzające, że zaofierowane wyroby spełniają wymag. określone w ustawie z dnia 20.5.2010r.owyr.med.(Dz.U.z2017r.poz.1579zezm.),a ponadto,że Wykon. jest gotowy w każdej chwili na żąd.Zamaw.potw.topoprzez przesłanie kopii odpow. dok. (o ile dot.)lub ośw.,że oferowany produkt nie jest wyr. med.;2)Dok.potw.,żezaofierowany sprzęt posiada dekl.zg.CEoraz,że Wykon.jest gotowy w każdej chwili potw.to poprzez przesłanieodp. dok.(o ile dot.)lub ośw.,że oferowany produkt nie wymaga posiadania dekl.zg.CE;3)Katal.,ulotki,kartycharak. lub inne dok.,w których winny być zaznaczone inf. potw. spełnienie wymagań stawianych przez Zamaw.-zgodnie z zapisami w form. asort.-cen.4)Pak.1 Wykon.złoży dok.,potw.,iż jego produkt jest:4)1.w poz.nr 2 zg.z normąPN EN ISO 11140-1 2006.4)2.w poz.nr 4 zg.z normąISO 11140-1.4)3.w poz.nr5:-zg.z normąPN EN867 – zg.z normąISO 111404)4.w poz. nr8 zg z normąPN EN ISO11140-1:20064)5.w poz.nr10zg z normąPNEN ISO 11140-114)6. w poz.nr15:- PosiadaŚwiad.wzorcowaniaUrzeduMiariWag,dla potw.dokład.pomiaru-Posiada cert.PCA, dla potw. wysokiej jakości wyrob.4)7.w poz.nr16 zg.z normąPN EN ISO 15883.4)8.wpoz.nr17 Zg.z normąPN EN ISO 15883.5)Pakiet2Wykon.złoży dok.potw., iż jego produkt:5)1.wpoz.nr 1:-posiada oznaczenie normy ISO 11607-1orazEN 868-2,3,4,5na linii zgrzewu fabr.,speł.normyPN=EN 868-5i ISO11607-1wydane przez producenta.5)2.w poz. nr2 jest zg. z normąPN EN 868-2-3-4-5.6)Pak.5,poz.nr3 Wykon.posiada dok.,potw.,iż jego produkt jest zg. z normąISO 11140-1.7)Pak.9,poz.nr 8 Wykon.posiadadok. potw., iż jego produkt jest zg. z normąPN-EN13795 1-3.8)Pak.10,poz.nr10Wykon.posiada dok.,potw.,iżjego produkt jest zg.z normąEN13795.9)Pak.15,poz.nr6Wykon.posiada dok.potw.,iż jego produkt jest zg. znormąPN-EN ISO 9001:2015.10)Pak.19poz.nr1 oraz poz.nr2 żel posiada raport bezp. produktu kosmet.orazbadania aplik.przepr.na min.20zdrowych dermat.osobach.11)Pak.27,poz. nr7Wykon.posiada dok.potw.,iż jegoprodukt jest zg. z normąPN-EN ISO 9001:2015.12)Pak.31:-w poz. nr4 Wykon.posiada dok.potw., iż jego produktspełnia wymag.DyrektywyEuropy93/42/EEC.13)Pak.34Wykon.posiada:-w poz. nr 1AtestPZH-w poz.nr 2 AtestPZH14)Pak.37Wykon.posiada dok.,iż jego produkt jest:-w poz.nr 1 zg. z normą EN 554/ ISO 13683,zapewn.fizj.bezp. zg. z normąEN ISO 10993-1.Zam.wymaga w poz. 1 udokument. rejestracji produktu jako akcesoriamed. klasy 1 w zg.z Aneks.1MDD93/42/EEC znaku CE zg.z Dyrektywą 93/42/EEC.- w poz.nr 2 zg. z normąEN 554/ISO13683,zapew.fizjologiczne bezp.zg.z normą EN ISO 10993-1.-w poz. nr 3 zg.z normą EN 554/ISO13683,zapew.fizj.bezp.zg.z normą EN ISO 10993-1.15)Pak.39Wykon.posiada dok.,iż glukom.spełniająstand.ISO 15197:2013.

Powinno być:

Zam.przed udziel.zam.wezwie Wykon.,którego oferta została najw. oceniona,do złożenia w wyzn.,nie krótniż10 dni,term.aktualnych na dzień złożenia następn. oświad. lub dok.:a) Aktual.odpis z właśc.rejestr.,jeżeliodrębne przepisy wymag.wpisu do rejestru,w celu wykaz. braku podstaw do wykl.w oparciu o art.24ust.5pkt.1ustawy,wystawiony nie wcześniej niż 6m przed upływem term. składania ofert,a w stosunku do osóbfiz.ośw. w zakresie art.24 ust.5 pkt1ustawy;b)Zaśw. Właściw. Naczeln. US potw.,że Wykon. nie zalega zopłacaniem podatków,lub zaśw.,że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie,odroczenie lub rozłożenierna raty zaległych płatności lub wstrzymane w całości wykon.decyzji właściwego organu– wystawione niewcześniejsz niż 3m przed upływem terminu do złożenia dokumentu na wezw.; c)Zaśw. właściwego oddziałuZUSlubKRUS potwierdzające,że Wykon.nie zalega z opł.składek na ubezpie.zdrowotne i społ. lub potwierdzenie,że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie,odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lubwstrzymane w całości wykon.decyzji właściwego organu-wystawione nie wcześniej niż 3m przed upływemterm. do złożenia dok. na wezwanie;d)Inf.zKRK w zakresie okr. w art.24 ust.1 ustawy Pzp, wystaw. niewcześniejsz niż 6m przed upływem term.do złożenia dok. na wezwanie;w zakr.opisu przedmiotu zamówienia:1) Dok.potwierdzające, że zaofierowane wyroby spełniają wymag. określone w ustawie z dnia 20.5.2010r.owyr.med.(Dz.U.z2017r.poz.1579zezm.),a ponadto,że Wykon. jest gotowy w każdej chwili

na żąd. Zamaw. potw. poprzez przesłanie kopii odpow. dok. (o ile dot.) lub ośw., że oferowany produkt nie jest wyr. med.; 2) Dok. potw., że za oferowany sprzęt posiada dekl. zg. CE oraz, że Wykon. jest gotowy w każdej chwili potw. to poprzez przesłanie odp. dok. (o ile dot.) lub ośw., że oferowany produkt nie wymaga posiadania dekl. zg. CE; 3) Katal., ulotki, karty charak. lub inne dok., w których winny być zaznaczone inf. potw. spełnienie wymagań stawianych przez Zamaw. - zgodnie z zapisami w form. asort.-cen. 4) Pak. 1 Wykon. złoży dok., potw., iż jego produkt jest: 4) 1. w poz. nr 2 zg. z normą PN EN ISO 11140-1 2006. 4) 2. w poz. nr 4 zg. z normą ISO 11140-1. 4) 3. w poz. nr 5 - zg. z normą PN EN 867 - zg. z normą ISO 11140. 4) 4. w poz. nr 8 zg. z normą PN EN ISO 11140-1:2006. 4) 5. w poz. nr 10 zg. z normą PN EN ISO 11140-114. 6. w poz. nr 15: - Posiada Świad. wzorcowania Urzędu Miary i Wagi, dla potw. dokład. pomiaru - Posiada cert. PCA, dla potw. wysokiej jakości wyrob. 4) 7. w poz. nr 16 zg. z normą PN EN ISO 15883. 4) 8. w poz. nr 17 Zg. z normą PN EN ISO 15883. 5) Pakiet 2 Wykon. złoży dok. potw., iż jego produkt: 5) 1. w poz. nr 1: - posiada oznaczenie normy ISO 11607-1 oraz EN 868-2, 3, 4, 5 na linii zgrzewu fabr., speł. normy PN = EN 868-5 i ISO 11607-1 wydane przez producenta. 5) 2. w poz. nr 2 jest zg. z normą PN EN 868-2-3-4-5. 6) Pak. 5, poz. nr 3 Wykon. posiada dok., potw., iż jego produkt jest zg. z normą ISO 11140-1. 7) Pak. 9, poz. nr 8 Wykon. posiada dok. potw., iż jego produkt jest zg. z normą PN-EN 13795 1-3. 8) Pak. 9, poz. nr 10 Wykon. posiada dok., potw., iż jego produkt jest zg. z normą EN 13795. 9) Pak. 15, poz. nr 6 Wykon. posiada dok. potw., iż jego produkt jest zg. z normą PN-EN ISO 9001:2015. 10) Pak. 19 poz. nr 1 oraz poz. nr 2 że posiada raport bezp. produktu kosmet. oraz badania aplik. przepr. na min. 20 zdrowych dermat. osobach. 11) Pak. 27, poz. nr 7 Wykon. posiada dok. potw., iż jego produkt jest zg. z normą PN-EN ISO 9001:2015. 12) Pak. 31: - w poz. nr 4 Wykon. posiada dok. potw., iż jego produkt spełnia wymag. Dyrektywy Europy 93/42/EEC. 13) Pak. 34 Wykon. posiada: - w poz. nr 1 Atest PZH - w poz. nr 2 Atest PZH. 14) Pak. 37 Wykon. posiada dok., iż jego produkt jest: - w poz. nr 1 zg. z normą EN 554/ISO 13683, zapewn. fizj. bezp. zg. z normą EN ISO 10993-1. Zam. wymaga w poz. 1 udokument. rejestracji produktu jako akcesoriamed. klasy 1 w zg. z Aneks. 1 MDD 93/42/EEC znaku CE zg. z Dyrektywą 93/42/EEC. - w poz. nr 2 zg. z normą EN 554/ISO 13683, zapew. fizjologiczne bezp. zg. z normą EN ISO 10993-1. - w poz. nr 3 zg. z normą EN 554/ISO 13683, zapew. fizj. bezp. zg. z normą EN ISO 10993-1. 15) Pak. 39 Wykon. posiada Cert. Wyst. Przez Niezależ. Jedn. Not., iż Gluk. Spełniają Standard ISO 15197:2015.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 28/12/2018

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 04/01/2019

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 28/12/2018

Czas lokalny: 11:00

Powinno być:

Data: 04/01/2019

Czas lokalny: 11:00

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