

Ogłoszenie nr 84553 - 2017 z dnia 2017-05-17 r.



## **Nowy Tomyśl: OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 503438-N-2017

**Data:** 08/05/2017

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej imienia doktora Kazimierza Hołogi, Krajowy numer identyfikacyjny 63982000400000, ul. ul. Poznańska 30, 64300 Nowy Tomyśl, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 061 4427314, 4427311, e-mail spzoz18@post.pl, faks 614 422 152.

Adres strony internetowej (url): [www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)

Adres profilu nabywcy:

Adres 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:** III

**Punkt:** 6)

**W ogłoszeniu jest:** a) materiały informacyjne oferowanego asortymentu (np. katalogi, ulotki, materiały informacyjne), zawierające opis wraz z numerem katalogowym danego produktu (jeśli produkt posiada nr katalogowy) potwierdzające spełnienie warunków narzuconych przez Zamawiającego dla danego asortymentu (tylko strony katalogu z wyraźnie zaznaczonym produktem, który jest oferowany), których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę, (Uwaga! ww. warunek nie dotyczy Pakietu nr 8: dla Pakietu nr 8 Wykonawca nie musi załączać ww. materiałów do oferty.) b) oświadczenie Wykonawcy, złożone na druku ofertowym (zał. nr 1 do SIWZ), że zaoferowane wyroby medyczne posiadają aktualne

pozwolenia ministra właściwego do spraw zdrowia na dopuszczenie do obrotu lub świadectwo jakości lub świadectwo dopuszczenia do stosowania lub pozytywną opinie o wyrobie medycznym lub deklarację zgodności /znak zgodności CE (zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych Dz. U. z 2015r., poz. 876). Jeśli zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oferowany w przetargu wyrób nie wymaga posiadania żadnego z ww. dokumentów – Wykonawca do oferty dołączy stosowne oświadczenie.

c) bezpłatne próbki towaru zaoferowanych w ramach Pakietu nr 8 w ilościach i asortymencie wyszczególnionym przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo – cenowym załącznik 1A do SIWZ (po 1 opakowaniu jednostkowym np. w rozmiarze L lub 9) dla poz. nr 1, 2, 3, 5, 9, 10, 12.

**W ogłoszeniu powinno być:** a) materiały informacyjne oferowanego asortymentu (np. katalogi, ulotki, materiały informacyjne), zawierające opis wraz z numerem katalogowym danego produktu (jeśli produkt posiada nr katalogowy) potwierdzające spełnienie warunków narzuconych przez Zamawiającego dla danego asortymentu (tylko strony katalogu z wyraźnie zaznaczonym produktem, który jest oferowany), których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę, (Uwaga! ww. warunek nie dotyczy Pakietu nr 8: dla Pakietu nr 8 Wykonawca nie musi załączać ww. materiałów do oferty.) b) oświadczenie Wykonawcy, złożone na druku ofertowym (zał. nr 1 do SIWZ), że zaoferowane wyroby medyczne posiadają aktualne pozwolenia ministra właściwego do spraw zdrowia na dopuszczenie do obrotu lub świadectwo jakości lub świadectwo dopuszczenia do stosowania lub pozytywną opinie o wyrobie medycznym lub deklarację zgodności /znak zgodności CE (zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych Dz. U. z 2015r., poz. 876). Jeśli zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oferowany w przetargu wyrób nie wymaga posiadania żadnego z ww. dokumentów – Wykonawca do oferty dołączy stosowne oświadczenie. c) bezpłatne próbki towaru zaoferowanych w ramach Pakietu nr 8 w ilościach i asortymencie wyszczególnionym przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo – cenowym załącznik 1A do SIWZ (po 1 opakowaniu jednostkowym np. w rozmiarze L lub 9) dla poz. nr 1, 2, 3, 5, 9, 10, 12. Na opakowaniu z próbkami należy podać dokładną nazwę i adres Wykonawcy oraz nazwę przetargu z dopiskiem „próbki”. Wewnątrz opakowania należy umieścić dokładny spis załączonych próbek, wraz z informacją dla którego pakietu i pozycji próbki zostały złożone. Próbki towaru powinny znajdować się w oryginalnych, nieszkodzonych opakowaniach producenta z etykietą handlową i numerem katalogowym. Jeśli przesłanie próbek towaru w ilościach wymaganych przez Zamawiającego wymaga naruszenia oryginalnego opakowania zbiorczego producenta Zamawiający dopuszcza przesłanie próbek oznaczonych etykietami Wykonawcy z numerem katalogowym i nazwą producenta. Numer katalogowy danej próbki powinien odpowiadać numerowi katalogowemu zamieszczonemu przez Wykonawcę w odpowiedniej pozycji na formularzu asortymentowo – cenowym – Załącznik 1A do SIWZ. Próbki z poszczególnych pozycji formularza asortymentowo – cenowego powinny być odrębnie opakowane przez Wykonawcę. Na opakowaniu partii próbek powinno znaleźć się oznaczenie: - Wykonawcy składającego próbkę, - numeru pakietu, do którego

zalicza się dana próbka, - nazwy towaru zgodnej z jego określeniem na formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik 1A do SIWZ) wraz podaniem numeru pozycji towaru na formularzu asortymentowo-cenowym. - ilości sztuk/opakowań towaru wchodzącego w skład danej próbki. Cały komplet próbek winien być opakowany odrębnie. Opakowanie należy oznaczyć: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej imienia doktora Kazimierza Hołogi ul. Poznańska 30 64-300 Nowy Tomyśl z dopiskiem: „Próbki medycznego sprzętu jednorazowego użytku z pakietu nr ..... ” oraz „Nie otwierać przed dniem 25.05.2017r. Godz. 10:15” Kompletu próbek z pakietów należy złożyć u Zamawiającego wraz z ofertą. Uwaga: 1) Zamawiający może w trakcie badania i oceny złożonych ofert zażądać próbek z pozostałych Pakietów i pozycji nie wyszczególnionych w Załączniku 1A do SIWZ oraz stosownych dokumentów potwierdzających dopuszczenie zaofiarowanego sprzętu do obrotu i stosowania na terytorium RP i spełnienie wymogów określonych w pkt 11.6 b) SIWZ - w/w dokumenty/próbki zostaną przedłożone przez wykonawcę na żądanie Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty otrzymania wezwania. 2) Zamawiający wymaga, aby w trakcie całego okresu realizacji umowy Wykonawca dostarczał towar zgodny z próbkami i materiałami informacyjnymi dołączonymi do oferty. Część próbek niepoddana testom będzie stanowiła, w razie zawarcia umowy, materiał porównawczy dla towaru dostarczanego przez Wykonawcę. Otrzymane przez Zamawiającego próbki stanowią część oferty i nie podlegają zwrotowi. Wszystkie dokumenty winny być złożone w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez osobę(y) uprawnioną(e) do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy. Zamawiający zaleca wskazania w formie opisu, przynależności certyfikatów CE, deklaracji zgodności, świadectw rejestracji, ulotek, materiałów informacyjnych itp. do określonego numeru pozycji cennika (np. pakiet nr... pozycja nr...).

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** IV

**Punkt:** 6.2

**W ogłoszeniu jest:** Data: 2017-05-22 , godzina: 10:00,

**W ogłoszeniu powinno być:** Data: 2017-05-25 , godzina: 10:00,