

Ogłoszenie nr 500050604-N-2017 z dnia 27-10-2017 r.

**Nowy Tomyśl:**

## **OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 605902-N-2017

**Data:** 23-10-2017

### **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-nowytomyśl.pl](http://www.szpital-nowytomyśl.pl)

### **SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU**

#### **II.1) Tekst, który należy zmienić:**

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

**Numer sekcji:** III

**Punkt:** 7)

**W ogłoszeniu jest:** a) wypełniony i podpisany formularz „OFERTA”, sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ, zawierający w szczególności: cenę ofertową brutto, oświadczenia Wykonawcy wraz z informacją o części zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcy; b) Opis spełnienia oferowanego sposobu wykonania umowy: - Wypełniony Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia Zał. 1A, 1B i/lub 1C – w zależności od części/Pakietu na który składa ofertę Wykonawca, - materiały informacyjne oferowanych wyrobów (np. katalogi, ulotki, materiały informacyjne bądź instrukcję obsługi, certyfikaty bądź inne dokumenty potwierdzające wymagane parametry techniczne oferowanych

wyrobów) w języku polskim/przetłumaczonych na język polski/, zawierające opis potwierdzające spełnienie parametrów określonych przez Zamawiającego w Załącznikach nr 1A, 1B i/lub 1C Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla danego przedmiotu (w ramach Pakietów objętych ofertą Wykonawcy). Autentyczność ww. materiałów musi zostać poświadczona przez wykonawcę. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca w materiałach jednoznacznie wskazał, której pozycji wyszczególnionej w Załącznikach 1A -1C informację dotyczą oraz zaznaczyć wszystkie wymagane ww. dokumencie parametry oferowanych w złożonej ofercie produktów. 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. - 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 opinię o wyrobie medycznym lub deklarację zgodności /znak zgodności CE (zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych Dz. U. z 2017r., poz.211 ze zm.) - Deklaracja zgodności, Wpis lub zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych Certyfikat/deklaracja CE, Certyfikaty ISO i pozostałe dokumenty wymienione w Zał. 1A, 1B, 1C – zgodnie z wymogami dla danego Pakietu. c) zobowiązanie podmiotu trzeciego, w przypadku, gdy Wykonawca wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu korzysta z potencjału podmiotu trzeciego. d) dokument określający zasady reprezentacji oraz osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, a jeżeli wykonawcę reprezentuje pełnomocnik – także pełnomocnictwo, e) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (na zasadach określonych w art. 23 Ustawy Pzp). W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa wszystkich stron, które powinno dokładnie określać zakres umocowania. f) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o których mowa w art. 86 ust. 5 Ustawy, przekaze Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 Ustawy (wg wzoru: Załącznik nr 3 do SIWZ). Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. f) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie

art. 25a ust. 1, tj. że na dzień składania ofert wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania i spełnia warunki udziału w postępowaniu – (wg wzoru: Zał. nr 2 do SIWZ)

**W ogłoszeniu powinno być:** a) wypełniony i podpisany formularz „OFERTA”, sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ, zawierający w szczególności: cenę ofertową brutto, oświadczenia Wykonawcy wraz z informacją o części zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcy; b) Opis spełnienia oferowanego sposobu wykonania umowy: - Wypełniony Szczegółowy Opis Przedmiotu Zamówienia Zał. 1A, 1B i/lub 1C – w zależności od części/Pakietu na który składa ofertę Wykonawca, - materiały informacyjne oferowanych wyrobów (np. katalogi, ulotki, materiały informacyjne bądź instrukcję obsługi, certyfikaty bądź inne dokumenty potwierdzające wymagane parametry techniczne oferowanych wyrobów) w języku polskim/przetłumaczonych na język polski/, zawierające opis potwierdzające spełnienie parametrów określonych przez Zamawiającego w Załącznikach nr 1A, 1B i/lub 1C Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla danego przedmiotu (w ramach Pakietów objętych ofertą Wykonawcy). Autentyczność ww. materiałów musi zostać poświadczona przez wykonawcę. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca w materiałach jednoznacznie wskazał, której pozycji wyszczególnionej w Załącznikach 1A -1C informację dotyczą oraz zaznaczyć wszystkie wymagane ww. dokumencie parametry oferowanych w złożonej ofercie produktów. 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. c) zobowiązanie podmiotu trzeciego, w przypadku, gdy Wykonawca wykazując spełnienie warunków udziału w postępowaniu korzysta z potencjału podmiotu trzeciego. d) dokument określający zasady reprezentacji oraz osoby uprawnione do reprezentacji wykonawcy, a jeżeli wykonawcę reprezentuje pełnomocnik – także pełnomocnictwo, e) Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia (na zasadach określonych w art. 23 Ustawy Pzp). W przypadku wspólnego ubiegania się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Do oferty należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa wszystkich stron, które powinno dokładnie określać zakres umocowania. f) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o których mowa w art. 86 ust. 5 Ustawy, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w

art. 24 ust. 1 pkt. 23 Ustawy (wg wzoru: Załącznik nr 3 do SIWZ). Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. f) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1, tj. że na dzień składania ofert wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania i spełnia warunki udziału w postępowaniu – (wg wzoru: Zał. nr 2 do SIWZ)

## **II.2) Tekst, który należy dodać**

**Miejsce, w którym należy dodać tekst:**

**Numer sekcji:** III.

**Punkt:** 6)

**Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu:** a) 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 opinię o wyrobie medycznym lub deklarację zgodności /znak zgodności CE (zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych Dz. U. z 2017r., poz.211 ze zm.)  
b) Deklaracja zgodności/Certyfikat/deklaracja CE, Wpis lub zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, Certyfikaty ISO, dokument potwierdzający, że zaoferowany wyrób jest zgodny z dyrektywą 93/42/EEC– zgodnie z wymogami dla danego Pakietu (dokumenty wymienione w Zał. 1A, 1B, 1C jako na wezwanie Zamawiającego) .