

Ogłoszenie nr 540049688-N-2020 z dnia 18-03-2020 r.

**Nowy Tomyśl:**

## **OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

### **OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

### **INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:** 522615-N-2020

**Data:** 11/03/2020

### **SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej imienia doktora Kazimierza Hologii, Krajowy numer identyfikacyjny 63982000400000, ul. ul. Poznańska 30, 64-300 Nowy Tomyśl, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 061 4427314, 4427311, e-mail [dzp@szpital-nowytomysl.pl](mailto:dzp@szpital-nowytomysl.pl), faks 614 422 152.

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

### **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/karty techniczne (w szczególności: katalogi, instrukcje, dokumentacje techniczne, materiały informacyjne) dla każdego oferowanego asortymentu (pozycji formularza asortymentowo-cenowego) potwierdzające spełnianie parametrów narzuconych dla danego wyrobu w SIWZ (szczegółowo określone w Zał. 1A) – materiały wystawione przez producenta lub dystrybutora winny zawierać opis potwierdzający spełnienie parametrów zamówienia, zalecane jest by zawierały numer katalogowy danego produktu/oznaczenie produktu ułatwiające identyfikację, której pozycji formularza asortymentowego dotyczą; Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania wykonawców do złożenia następujących dokumentów: b) dokumenty potwierdzające, 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 2020 poz. 186.) 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 ilościach i asortymencie wyszczególnionym przez Zamawiającego w wezwaniu. 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, nieuszkodzonych 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 zaleca 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. d) dokumenty potwierdzające spełnienie wymogów normy EN 13795 1-3 ( dot. Pak. 4, 5, 7 ) i PN EN 14683 typ II (Pakiet 1) e) Certyfikaty jakościowe: • dla miejsca produkcji ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane (dot. Pakietu nr 5) • ISO 11948-1 lub równoważnej(dot. Pakietu nr 1) Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do przedłożenia stosownych dokumentów określonych w ppkt b) - e) potwierdzających spełnienie powyższych wymogów dla wszystkich, bądź wybranych zaoferowanych produktów. Ww. dokumenty zostaną przedłożone przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 5 dni od daty otrzymania wezwania.

**W ogłoszeniu powinno być:** 2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca winien złożyć następujące dokumenty (na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 26 ust. 2 ustawy Pzp): a) materiały informacyjne/karty techniczne (w szczególności: katalogi, instrukcje, dokumentacje techniczne, materiały informacyjne) dla każdego oferowanego asortymentu (pozycji formularza asortymentowo-cenowego) potwierdzające spełnianie parametrów narzuconych dla danego wyrobu w SIWZ (szczegółowo określone w Zał. 1A) – materiały wystawione przez producenta lub dystrybutora winny zawierać opis potwierdzający spełnienie parametrów zamówienia, zalecane jest by zawierały numer katalogowy danego produktu/oznaczenie produktu ułatwiające identyfikację, której pozycji formularza asortymentowego dotyczą; Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania wykonawców do złożenia następujących dokumentów (dla wszystkich zaoferowanych produktów bądź wybranych): b) dokumenty potwierdzające, 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 2020 poz. 186.) Jeśli zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oferowany w przetargu wyrób nie wymaga posiadania żadnego z ww. dokumentów – Wykonawca do oferty dołączy stosowne oświadczenie. c) dla oferowanych pieluchomajtek dla dzieci (Pakiet 1 poz. 2-5): • świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci. • pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka? d) dokumenty potwierdzające spełnienie wymogów normy EN 13795 1-3 ( dot. Pak. 4, 5, 7 ) i PN EN 14683 typ II (Pakiet 11) e) Certyfikaty jakościowe: • dla miejsca produkcji ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane (dot. Pakietu nr 5) • ISO 11948-1 lub równoważnej (dot. Pakietu nr 1) -potwierdzone co najmniej kartą danych technicznych wystawioną przez producenta Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do przedłożenia stosownych dokumentów określonych w ppkt b) - e )potwierdzających spełnienie powyższych wymogów dla wszystkich, bądź wybranych zaoferowanych produktów. Ww. dokumenty zostaną przedłożone przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 5 dni od daty otrzymania wezwania.

**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 postępowaniu:

Data: 2020-03-19, godzina: 10:00, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu > język polski

**W ogłoszeniu powinno być:** Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2020-03-27, godzina: 10:00, Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem): Wskazać powody: Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu > język polski