

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 631708-N-2018

Data: 04/10/2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach, Krajowy numer identyfikacyjny 28907000000, ul. ul. Francuska , 40027 Katowice, woj. śląskie, państwo Polska, tel. 322 591 668, e-mail duo@spskm.katowice.pl, faks 032 2591671, 2554633. Adres strony internetowej (url): www.spskm.katowice.pl

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: W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego na wezwanie należy złożyć: a) Formularz Zgłoszenia lub Powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r (t.j. : Dz. U. 2017 poz. 211) - dotyczy wszystkich pakietów. b) Katalog lub folder lub kartę techniczną wyrobu gotowego lub kartę charakterystyk lub ulotkę producenta zawierającą zdjęcie oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia z nazwą producenta i opisem w języku polskim. Treść dołączonego do oferty dokumentu musi potwierdzać wszystkie istotne wymagane w Załączniku do SIWZ parametry. Brak potwierdzenia w dostarczonych dokumentach wymaganego istotnego parametru będzie skutkowało odrzuceniem oferty. Dopiski, uzupełnienia odręczne w dokumentach nie będą brane pod uwagę przez Zamawiającego przy ocenie ofert – do wszystkich pakietów. c) Dokument potwierdzający I klasę palności serwet - dot. Pakiet nr 10 d) Dokument potwierdzający przeprowadzenie badań klinicznych in vivo i in vitro w zakresie właściwości bakteriobójczych na szczepy wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia - dot. Pakiet nr 12 poz. 1, 2 e) Bezpłatnych próbek Inne dokumenty wymagane przez zamawiającego, niezbędne do przeprowadzenia postępowania, które należy złożyć wraz z ofertą: a) Pełnomocnictwo - wymagane, jeżeli ofertę w postępowaniu składa w imieniu wykonawcy pełnomocnik. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są załączyć do oferty pełnomocnictwo do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. b) W przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia o parametrach dodatkowo punktowanych do oferty należy dołączyć: Pakiet nr 2 - Próbkę z każdej pozycji po 2 szt. Pakiet nr 4, 5 - Próbkę po 2 szt. z każdej pozycji wraz z certyfikatem CE lub Raportem walidacji procesu sterylizacji wydany przez zewnętrzną jednostkę certyfikującą. Nie dostarczenie wraz z ofertą wymaganej bezpłatnej próbki, dokumentu z treści którego będzie jednoznacznie wynikało, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia kryterium dodatkowe (JAKOŚĆ), będzie skutkowało nie przyznaniem dodatkowych punktów.

W ogłoszeniu powinno być: W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego na wezwanie należy złożyć: a) Formularz Zgłoszenia lub Powiadomienia do Rejestru Wyrobów Medycznych potwierdzający, że oferowany przedmiot zamówienia sklasyfikowany jest jako wyrób medyczny i jest dopuszczony do obrotu i używania w służbie zdrowia na terenie kraju zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r (t.j. : Dz. U. 2017 poz. 211) - dotyczy wszystkich pakietów. b) Katalog lub folder lub kartę techniczną wyrobu gotowego lub kartę charakterystyk lub ulotkę producenta zawierającą zdjęcie oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia z nazwą producenta i opisem w języku polskim. Treść dołączonego do oferty dokumentu musi potwierdzać wszystkie istotne wymagane w Załączniku do SIWZ parametry. Brak potwierdzenia w dostarczonych dokumentach wymaganego istotnego parametru będzie skutkowało odrzuceniem oferty. Dopiski, uzupełnienia odręczne w dokumentach nie będą brane pod uwagę przez Zamawiającego przy ocenie ofert – do wszystkich pakietów. c) Dokument potwierdzający I klasę palności serwet - dot. Pakiet nr 10 d) Dokument potwierdzający przeprowadzenie badań klinicznych in vitro w zakresie właściwości bakteriobójczych na szczepy wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia - dot. Pakiet nr 12 poz. 1, 2 e) Bezpłatnych próbek Inne dokumenty wymagane przez zamawiającego, niezbędne do przeprowadzenia postępowania, które należy złożyć wraz z ofertą: a) Pełnomocnictwo - wymagane, jeżeli ofertę w postępowaniu składa w imieniu wykonawcy pełnomocnik. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o zamówienie zobowiązani są załączyć do oferty pełnomocnictwo do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. b) W przypadku zaoferowania przedmiotu zamówienia o parametrach dodatkowo punktowanych do oferty należy dołączyć: Pakiet nr 2 - Próbkę z każdej pozycji po 2 szt. Pakiet nr 4, 5 - Próbkę po 2 szt. z każdej

pozycji wraz z certyfikatem CE lub Raportem walidacji procesu sterylizacji wydany przez zewnętrzną jednostkę certyfikującą Pakiet 12 poz. 1÷2 - Dokument potwierdzający przeprowadzenie badań klinicznych in vivo w zakresie właściwości bakteriobójczych na szczepy wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia Nie dostarczenie wraz z ofertą wymaganej bezpłatnej próbki, dokumentu z treści którego będzie jednoznacznie wynikało, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia kryterium dodatkowe (JAKOŚĆ), będzie skutkowało nie przyznaniem dodatkowych punktów.

II.2) Tekst, który należy dodać

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Numer sekcji:

Punkt:

Tekst, który należy dodać w ogłoszeniu: ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH Część nr: 12 Nazwa: Pakiet nr 12 5) Kryteria oceny ofert: Kryterium Znaczenie Cena 60,00 Jakość 40,00