Ogłoszenie nr 540257967-N-2019 z dnia 28-11-2019 r.

**Starachowice:  
OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA**

**OGŁOSZENIE DOTYCZY:**

Ogłoszenia o zamówieniu

**INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU**

**Numer:**625751-N-2019  
**Data:**22/11/2019

**SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY**

Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej, Krajowy numer identyfikacyjny 29114175200000, ul. ul. Radomska  70, 27-200  Starachowice, woj. świętokrzyskie, państwo Polska, tel. 41 273 91 82, e-mail przetargi@szpital.starachowice.pl, faks 41 273 92 29.  
Adres strony internetowej (url): http://zoz.starachowice.sisco.info/

**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:**WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedłożenia dodatkowych dokumentów w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada warunkom zawartym w SIWZ. 4.1 Zamawiający wymaga by oferowane przedmioty zamówienia były zarejestrowane oraz posiadały stosowne dopuszczenia do obrotu i używania odpowiednio: 4.1.1 zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane wyroby odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym – lub równoważne zaświadczenie wystawione przez podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego 4.1.2 deklarację zgodności EC, lub certyfikat CE i jest dopuszczony do obrotu na rynku zgodnie z Ustawą z Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175, 447), jeżeli asortyment nie jest kwalifikowany jako wyrób medyczny należy dołączyć do oferty stosowne oświadczenie wskazując jednoznacznie jakich produktów ono dotyczy( poz. nr). 4.1.3 Dokumenty rejestracji produktów, lub dokumenty potwierdzające rejestrację/zgłoszenia produktu leczniczego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175, 447 jeżeli dotyczy oferowanych produktów. 4.2 Próbki wyrobów asortymentu określonego w załączniku nr 6 do Siwz - w ilościach 3 sztuki od poz.1 do poz. 17 pozycji asortymentowej od poz.1 do poz. 17 wymienionej w załączniku nr 6 do Siwz stanowiących potwierdzenie spełnienia wymagań Zamawiającego 4.3 W przypadku zaoferowania produktów od różnych producentów wymagane jest dołączenie oświadczenia Wykonawcy o kompatybilności elementów , zgodnie z art.30 Ustawa z dnia 20 maja 2010 r r. o wyrobach medycznych 4.4 Dokument potwierdzający parametry graniczne tj.: „Czas wykrzepiania krwi w probówkach przed wirowaniem max. 35 min.” oraz „Probówki sterylizowane radiacyjnie” - złożone razem z ofertą przetargową  
**W ogłoszeniu powinno być:**WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP W toku dokonywania badania i oceny ofert Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przedłożenia dodatkowych dokumentów w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment odpowiada warunkom zawartym w SIWZ. 4.1 Zamawiający wymaga by oferowane przedmioty zamówienia były zarejestrowane oraz posiadały stosowne dopuszczenia do obrotu i używania odpowiednio: 4.1.1 zaświadczenia podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane wyroby odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym – lub równoważne zaświadczenie wystawione przez podmiot mający siedzibę w innym państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego 4.1.2 deklarację zgodności EC, lub certyfikat CE i jest dopuszczony do obrotu na rynku zgodnie z Ustawą z Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175, 447), jeżeli asortyment nie jest kwalifikowany jako wyrób medyczny należy dołączyć do oferty stosowne oświadczenie wskazując jednoznacznie jakich produktów ono dotyczy( poz. nr). 4.1.3 Dokumenty rejestracji produktów, lub dokumenty potwierdzające rejestrację/zgłoszenia produktu leczniczego w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175, 447 jeżeli dotyczy oferowanych produktów. 4.2 Próbki wyrobów asortymentu określonego w załączniku nr 6 do Siwz - w ilościach 3 sztuki od poz.1 do poz. 17 pozycji asortymentowej od poz.1 do poz. 17 wymienionej w załączniku nr 6 do Siwz stanowiących potwierdzenie spełnienia wymagań Zamawiającego 4.3 W przypadku zaoferowania produktów od różnych producentów wymagane jest dołączenie oświadczenia Wykonawcy o kompatybilności elementów , zgodnie z art.30 Ustawa z dnia 20 maja 2010 r r. o wyrobach medycznych 4.4 Dokument potwierdzający parametry graniczne tj.: „Czas wykrzepiania krwi w probówkach przed wirowaniem max. 35 min.”złożony razem z ofertą przetargową. 4.5 Dokument potwierdzający parametry tj.: „Probówki sterylizowane radiacyjnie” złożone razem z ofertą przetargową  
  
**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**  
**Numer sekcji:**III  
**Punkt:**7  
**W ogłoszeniu jest:**INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6) 1.2 formularz ofertowy (wzór stanowi zał. nr 1 do niniejszej SIWZ), 1.3 wykaz asortymentu z cenami i opisem przedmiotu zamówienia z wymaganiami minimalnymi (wzór stanowi załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia) wypełniony i podpisany przez Wykonawcę. 1.4 pełnomocnictwo/umocowanie prawne, w przypadku gdy ofertę, składane dokumenty i oświadczenia podpisuje osoba nie widniejąca w dokumentach rejestrowych. 1.6 Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą próbki zaoferowanych produktów ( wg informacji z załącznika nr 6 do SIWZ) w celu dokonania oceny zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego w SIWZ oraz dokonania oceny jakościowej. Próbki oferowanego produktu zostaną wykorzystane do oceny jakościowej i nie podlegają zwrotowi. Ilości próbek Zamawiający określił w załączniku nr 6. Próbki oferowanego produktu, jako elementy oferty nie podlegają uzupełnieniu po upływie terminu składania ofert. 1.7 Dokument potwierdzający parametry graniczne tj.: „Czas wykrzepiania krwi w probówkach przed wirowaniem max. 35 min.” oraz „Probówki sterylizowane radiacyjnie” złożone razem z ofertą przetargową  
**W ogłoszeniu powinno być:**INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6) 1.2 formularz ofertowy (wzór stanowi zał. nr 1 do niniejszej SIWZ), 1.3 wykaz asortymentu z cenami i opisem przedmiotu zamówienia z wymaganiami minimalnymi (wzór stanowi załącznik nr 6 do niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia) wypełniony i podpisany przez Wykonawcę. 1.4 pełnomocnictwo/umocowanie prawne, w przypadku gdy ofertę, składane dokumenty i oświadczenia podpisuje osoba nie widniejąca w dokumentach rejestrowych. 1.6 Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą próbki zaoferowanych produktów ( wg informacji z załącznika nr 6 do SIWZ) w celu dokonania oceny zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego w SIWZ oraz dokonania oceny jakościowej. Próbki oferowanego produktu zostaną wykorzystane do oceny jakościowej i nie podlegają zwrotowi. Ilości próbek Zamawiający określił w załączniku nr 6. Próbki oferowanego produktu, jako elementy oferty nie podlegają uzupełnieniu po upływie terminu składania ofert. 1.7 Dokument potwierdzający parametry graniczne tj.: „Czas wykrzepiania krwi w probówkach przed wirowaniem max. 35 min.” złożony razem z ofertą przetargową. 1.8 Dokument potwierdzający parametry tj.: „Probówki sterylizowane radiacyjnie” złożone razem z ofertą przetargową  
  
**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**  
**Numer sekcji:**IV  
**Punkt:**2.2  
**W ogłoszeniu jest:**IV.2.2) Kryteria Kryteria Znaczenie Cena 60,00 Parametry techniczne 40,00  
**W ogłoszeniu powinno być:**Kryteria Kryteria Znaczenie Cena 50,00 Parametry techniczne 50,00  
  
**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**  
**Numer sekcji:**IV  
**Punkt:**6.2  
**W ogłoszeniu jest:**Data: 2019-11-29, godzina: 11:00,  
**W ogłoszeniu powinno być:**Data: 2019-12-05, godzina: 11:00,

Dyrektor PZOZ w Starachowicach

…………………………………

Kierownik Zamawiającego

lub osoba upoważniona