

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S03
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	4wsk
NO_DOC_EXT:	2018-167748
SOFTWARE VERSION:	9.9.3
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	zam.pub@4wsk.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	/
NOTIFICATION PUBLICATION:	/

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Legal Basis:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) **Nazwa i adresy**

4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu
ul. Weigla 5
Wrocław
50-981
Polska

Osoba do kontaktów: Piotr Strąk - 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej we Wrocławiu, ul. R. Weigla 5, 50-981 Wrocław

Tel.: +48 261660550

E-mail: alewicka@4wsk.pl

Faks: +48 261660550

Kod NUTS: PL514

Adresy internetowe:

Główny adres: www.4wsk.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**

II.1.1) **Nazwa:**

Dostawa rękawic chirurgicznych, diagnostycznych
Numer referencyjny: 90/WZM/2018

II.1.2) **Główny kod CPV**

33141420

II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawa rękawic chirurgicznych, diagnostycznych

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**

06/11/2018

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: 4wsk

Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-154397

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 200-453794

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 12/10/2018

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

VII.1.1) Przyczyna zmiany

Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą

VII.1.2) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Numer sekcji: III.1.3

Część nr: 2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: 2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH

Zamiast:

2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH:

Zamawiający żąda:

1. Dokładnego opisu oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w formie: prospektów, katalogów, zdjęć, instrukcji obsługi itp. w języku polskim – należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 10 dni od daty wezwania oraz zaznaczyć np. zakreslaczem, gdzie znajduje się potwierdzenie wymaganych parametrów oraz nr katalogowych zaoferowanych w ofercie (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą). W przypadku braku powyższych dokumentów oferta zostanie odrzucona jako nie spełniająca wymogów Zamawiającego (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 PZP).

2. W przypadku wyrobów medycznych - Zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 211 ze zm.), Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 6 do SIWZ), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu). Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 10 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą);

Uwaga!

Na żądanie Zamawiającego, w trakcie realizacji umowy, Wykonawca ma obowiązek udostępnić wymagane dokumenty (Deklaracja Zgodności wydaną przez producenta, Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularz Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu) w terminie 3 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania, pod rygorem odstąpienia od umowy.

Powinno być:

2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH:

Zamawiający żąda:

1) Dokładnego opisu oferowanego przedmiotu zamówienia, potwierdzający spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego w formie: prospektów, katalogów, zdjęć, instrukcji obsługi itp. w języku polskim – oraz zaznaczyć np. zakreslaczem, gdzie znajduje się potwierdzenie wymaganych parametrów oraz nr katalogowych zaoferowanych w ofercie (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą). W przypadku braku powyższych dokumentów oferta zostanie odrzucona jako nie spełniająca wymogów Zamawiającego (z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 PZP).

2) W przypadku wyrobów medycznych - Zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 211 ze zm.), Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 6 do SIWZ), że będzie posiadał aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta, Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularza Powiadomienia / Zgłoszenia do

Prezesa Urzędu). Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 10 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą);

Uwaga!

Na żądanie Zamawiającego, w trakcie realizacji umowy, Wykonawca ma obowiązek udostępnić wymagane dokumenty (Deklaracja Zgodności wydaną przez producenta, Certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy), oraz Formularz Powiadomienia / Zgłoszenia do Prezesa Urzędu) w terminie 3 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania, pod rygorem odstąpienia od umowy.

3) W przypadku rękawic (pakiet 1 poz. 3, 4; pakiet 2 poz. 1, 2; pakiet 3 poz. 1-4; pakiet 4 poz. 1, 3, 4; pakiet 7 poz. 1-6, pakiet 8 poz. 2) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne są zgodne z normą ASTM F1671:07 lub równoważną i spełniają wymagania według tej normy.

4.) W przypadku rękawic (pakiet 3 poz. 1-5; pakiet 4 poz. 1, 3, 4; pakiet 7 poz. 1-6; pakiet 8 poz. 1, 3, 5; pakiet 9 poz. 1-3) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne są zgodne z normą EN 374-3 lub równoważną i spełniają wymagania według tej normy.

5) W przypadku rękawic (pakiet 3 poz. 1; pakiet 4 poz. 3; pakiet 8 poz. 3) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne są zgodne z normą ASTM D 6978 lub równoważną i spełniają wymagania według tej normy.

6) W przypadku rękawic (pakiet 1 poz. 1-5; pakiet 2 poz. 1, 2; pakiet 3 poz. 1-4; pakiet 4 poz. 4; pakiet 5 poz. 1, pakiet 6 poz. 1; pakiet 8 poz. 1; pakiet 9 poz. 1, 2, 3) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne są zgodne z normą EN 455-1:2004; 455-2; 455-3 lub równoważną i spełniają wymagania według tej normy.

7) W przypadku rękawic (pakiet 4 poz. 1, 3, 4) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy, że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne są zgodne z dyrektywą PPE 89/686/EEC w kategorii III, MDD 93/42/EEC i 2007/47/EC i spełniają wymagania według tej dyrektywy.

Oświadczenia należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 10 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą);

VII.2) **Inne dodatkowe informacje:**