

Ogłoszenie nr 500050906-N-2018 z dnia 08-03-2018 r.

Wrocław:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 524689-N-2018

Data: 28/02/2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej, Krajowy numer identyfikacyjny 93009024000000, ul. Weigla 5, 50981 Wrocław, woj. dolnośląskie, państwo Polska, tel. 717 660 119, e-mail zam.pub@4wsk.pl, faks 717 660 630.

Adres strony internetowej (url): www.4wsk.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: WYKAZ 2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH: Wymagane dokumenty i oświadczenia w zakresie Pakietu 1: 1) W przypadku przedmiotu zamówienia podlegającemu Ustawie z dnia 25 lutego 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2018.0.143 t.j.) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ) że będzie on posiadał aktualne karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych, z zaznaczeniem których pozycji pakietu dotyczy oraz oświadczenie, iż pozostały przedmiot zamówienia w obrębie niniejszego Pakietu nie podlega ww. ustawie i w związku z tym nie posiada kart charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą); Wykonawca w trakcie realizacji umowy ma obowiązek dostarczyć ww. karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych do każdego produktu wskazanego w oświadczeniu w terminie 3 dni od dnia zawarcia umowy, pod rygorem odstąpienia od umowy.(w wersji papierowej i elektronicznej na adres e-mail: dg@4wsk.pl) 2)decyzję Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U.2018.122 t.j. ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, (Dz.U. 2015 poz. 876 z późn.zm) - dotyczy produktów z poz. 5,6,10,11.- należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 3) oświadczenie (dla pozycji : 1 - 9) potwierdzające, że oferowany środek nadaje się do kontaktu z żywnością i spełnia wymogi Ustawy z dnia 25.08.2006r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U.2017.149 t.j. ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE 338/4 z 13.11.2004. z późn. zm.) - wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą); Wymagane dokumenty i oświadczenia w zakresie Pakietu 2: 1) W przypadku przedmiotu zamówienia podlegającemu Ustawie z dnia 25 lutego 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2018.0.143 t.j.) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ) że będzie on posiadał aktualne karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych, z zaznaczeniem których pozycji pakietu dotyczy oraz oświadczenie, iż pozostały przedmiot zamówienia w obrębie niniejszego Pakietu nie podlega ww. ustawie i w związku z tym nie posiada kart charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania

(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). Wykonawca w trakcie realizacji umowy ma obowiązek dostarczyć ww. karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych do każdego produktu wskazanego w oświadczeniu w terminie 3 dni od dnia zawarcia umowy, pod rygorem odstąpienia od umowy (w wersji papierowej i elektronicznej na adres e-mail: dg@4wsk.pl) 2) potwierdzone zgłoszenie produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 30.03.2001r. o kosmetykach tj. Dz. U. z 2013r., poz. 475) dotyczy poz. 1, 2, 4, 5 - należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 3) decyzje Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U.2018.122 t.j. ze zm) dotyczy produktów z poz. 3, 17 - należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 4) oświadczenie (dla pozycji: 18,31; 32;33) potwierdzające, że oferowany środek nadaje się do kontaktu z żywnością i spełnia wymogi Ustawy z dnia 25.08.2006r. (Dz.U.2017.149 t.j. ze zm.) o bezpieczeństwie żywności i żywienia oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE 338/4 z 13.11.2004. z późn. zm.) - wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ. 5) Oświadczenie (dla poz. 6, 7, 8, 9, 10) potwierdzające, że oferowany środek nie będzie wchodził w niewskazane reakcje chemiczne (niszcząc wcześniej powstałą powłokę polimerową) ze stosowanymi do tej pory w ww pozycjach przez szpital środkami produkowanymi przez firmę LAKMA i ich stosowanie będzie dawało pożądane zgodnie SIWZ skutki

W ogłoszeniu powinno być: WYKAZ 2. DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH: Wymagane dokumenty i oświadczenia w zakresie Pakietu 1:

1) W przypadku przedmiotu zamówienia podlegającemu Ustawie z dnia 25 lutego 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2018.0.143 t.j.) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ) że będzie on posiadał aktualne karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych, z zaznaczeniem których pozycji pakietu dotyczy oraz oświadczenie, iż pozostały przedmiot zamówienia w obrębie niniejszego Pakietu nie podlega ww. ustawie i w związku z tym nie posiada kart charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą); Wykonawca w trakcie realizacji umowy ma obowiązek dostarczyć ww. karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych do każdego produktu wskazanego w oświadczeniu w terminie 3 dni od dnia zawarcia umowy, pod rygorem odstąpienia od umowy.(w wersji papierowej i elektronicznej na adres e-mail: dg@4wsk.pl) 2)decyzje Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie z Ustawą z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U.2018.122 t.j. ze zm.) a w przypadku preparatu będącego wyrobem medycznym - zaświadczenia o wpisie preparatu do rejestru wyrobów medycznych zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r, (Dz.U. 2015 poz. 876 z późn.zm) - dotyczy produktów z poz. 5,6,10,11.- należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 3) oświadczenie (dla pozycji : 1 - 9) potwierdzające, że oferowany środek nadaje się do kontaktu z żywnością i spełnia wymogi Ustawy z dnia 25.08.2006r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U.2017.149 t.j. ze zm.) oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (DZ. Urz. UE 338/4 z 13.11.2004. z późn. zm.) - wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą); Wymagane dokumenty i oświadczenia w zakresie Pakietu 2: 1) W przypadku przedmiot zamówienia podlegającemu Ustawie z dnia 25 lutego 2011r., o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2018.0.143 t.j.) Zamawiający żąda oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 7 do SIWZ) że będzie on posiadał aktualne karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych, z zaznaczeniem których pozycji pakietu dotyczy oraz oświadczenie, iż pozostały przedmiot zamówienia w obrębie niniejszego Pakietu nie podlega ww. ustawie i w związku z tym nie posiada kart charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych - Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). Wykonawca w trakcie realizacji umowy ma obowiązek dostarczyć ww. karty charakterystyki preparatów chemicznych substancji niebezpiecznych do każdego produktu wskazanego w oświadczeniu w terminie 3 dni od dnia zawarcia umowy, pod rygorem odstąpienia od umowy (w wersji papierowej i elektronicznej na adres e-mail:

dg@4wsk.pl) 2) potwierdzone zgłoszenie produktów do krajowego systemu informowania o kosmetykach (Ustawa z dnia 30.03.2001r. o kosmetykach tj. Dz. U. z 2013r., poz. 475) dotyczy poz. 1, 2, 4, 5 - należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 3) decyzje Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wpisie do rejestru produktów biobójczych niskiego ryzyka – zgodnie ustawa z dnia 09.10.2015r. o produktach biobójczych (Dz.U.2018.122 t.j. ze zm) dotyczy produktów z poz. 3 - należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania (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). 4) oświadczenie (dla pozycji: 31; 32;33) potwierdzające, że oferowany środek nadaje się do kontaktu z żywnością i spełnia wymogi Ustawy z dnia 25.08.2006r. (.Dz.U.2017.149 t.j. ze zm.) o bezpieczeństwie żywności i żywienia oraz Rozporządzenia WE nr 1935/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27.10.2004 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz uchylającym dyrektywy 80/590/EWG i 89/109/EWG (Dz. Urz. UE 338/4 z 13.11.2004. z późn. zm.) - wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ. 5) Oświadczenie (dla poz. 6, 7, 8, 9, 10) potwierdzające, że oferowany środek nie będzie wchodzić w niewskazane reakcje chemiczne (niszcząc wcześniej powstałą powłokę polimerową) ze stosowanymi do tej pory w ww pozycjach przez szpital środkami produkowanymi przez firmę LAKMA i ich stosowanie będzie dawało pożądane zgodnie SIWZ skutki

Drukuj