

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	spskgruca
NO_DOC_EXT:	2018-034706
SOFTWARE VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	spskgruca@onet.eu
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

- I.1) **Nazwa i adresy**
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Prof. A. Grucy CMKP
nr postępowania DZP.26.5/2018
ul. Konarskiego 13
Otwock
05-400
Polska
Osoba do kontaktów: Elżbieta Skoczek
Tel.: +48 227794031-217
E-mail: dzp@spskgruca.pl
Faks: +48 227794031-477
Kod NUTS: PL7
Adresy internetowe:
Główny adres: www.spskgruca.pl

Sekcja II: Przedmiot

- II.1) **Wielkość lub zakres zamówienia**
- II.1.1) **Nazwa:**
„Dostawa preparatów do dezynfekcji przez okres 24 miesięcy”
Numer referencyjny: DZP.26.14/2018
- II.1.2) **Główny kod CPV**
33631600
- II.1.3) **Rodzaj zamówienia**
Dostawy
- II.1.4) **Krótki opis:**
Przedmiotem zamówienia jest: Dostawa preparatów do dezynfekcji przez okres 24 miesięcy.
Zamówienie zostało podzielone na 11 pakietów i obejmuje:
1 Preparat do mycia ciała, włosów i dezynfekcji jamy ustnej
2 Preparat do dezynfekcji i nawilżania narzędzi
3 Preparaty do mycia i dezynfekcji narzędzi oraz endoskopów
4 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego
5 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego
6 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego
7 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego
8 Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych
9 Preparat do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych organicznie
10 Preparat do dezynfekcji powierzchni, wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie
11 Preparat do mycia, dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych

Dokładny opis przedmiotu zamówienia znajduje się w załączniku nr 1 A do SIWZ- formularzu cenowym oraz arkuszach oceny

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
02/03/2018
- VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:
Login TED eSender: ENOTICES
Logowanie jako klient TED eSender: spskgruca
Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-016892
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 023-048062
Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 31/01/2018

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: VI.3

Zamiast:

Wykaz dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

Wykaz dokumentów i oświadczeń, składanych na wezwanie Zamawiającego przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia.

1. Deklarację zgodności – dokument wystawiany przez producenta wyrobu albo jego upoważnionego przedstawiciela. (dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych) (dotyczy wyrobów medycznych).
2. Certyfikat zgodności – dokument wydawany przez jednostkę notyfikowaną w zakresie wyrobów medycznych, poświadczający przeprowadzenie procedur oceny zgodności. (dotyczy wyrobów medycznych zakwalifikowanych do klas: I sterylna, I z funkcją pomiarową, II A, IIb, III oraz zgodnie z dyrektywą unijną 98/79 wyroby klas A i B) (dotyczy wyrobów medycznych).
3. Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą z dnia 9.10.2015 roku o produktach biobójczych (Dz.U. z 2018 r poz. 122) (dotyczy produktów biobójczych)
4. Ulotki informacyjne oferowanych produktów (dotyczy produktów biobójczych, wyrobów medycznych i kosmetyków).
5. Karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej przygotowanej według aktualnych przepisów prawa (dotyczy produktów biobójczych i wyrobów medycznych).
6. Dokumentacja z wykonanych badań potwierdzających skuteczność (stężenie, spektrum i czas) działania, proponowanych preparatów do dezynfekcji narzędzi i powierzchni. Badania powinny być, przeprowadzone przez laboratoria akredytowane lub jednostki uznane międzynarodowo (dotyczy wyrobów medycznych i produktów biobójczych).
7. Oświadczenie producenta o możliwości stosowania preparatu w obecności pacjenta oraz na powierzchni mającej kontakt z żywnością (dotyczy pakietu nr 10).
8. Próbkę do potwierdzenia właściwości użytkowych (oceny zgodność) dla wszystkich pakietów*:
Pak. nr 1 – 1 op. do poz. 1,

- Pak. nr 2 – 2 op.,
- Pak. nr 3 – 2 op. 2 I (po 1 opakowaniu do poz. 1 i 2),
- Pak. nr 4 – 1 op. 2 I (poz. 1), 10 saszetek (poz. 2),
- Pak. nr 5 – 4 op. 1 I (po 2 opakowania do poz. 1 i 2),
- Pak. nr 6 – 4 op. 1 I (po 2 opakowania do poz. 1 i 2),
- Pak. nr 7 - 2 op. (do poz. 1),
- Pak. nr 8 - 6 saszetek,
- Pak. nr 9 - 1 op.,
- Pak. nr 10 - 1 op.,
- Pak. nr 11 - po 1 op. do każdej pozycji.

Zamawiający podda ocenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia pod kątem właściwości użytkowych w/w próbki. Ocena zostanie dokonana zgodnie z wytycznymi, podanymi w arkuszach oceny próbek na zasadzie spełnia/nie spełnia. W sytuacji, gdy chociaż jeden wynik będzie negatywny, oferta zostanie uznana za niespełniającą wymagań SIWZ w danym pakiecie.

Oferta, której produkt nie spełni wymagań, zostanie odrzucona na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp w danym pakiecie.

Próbki zostaną przekazane właściwym komórkom organizacyjnym Zamawiającego, w celu przeprowadzenia oceny zgodności przez bezpośrednich użytkowników produktów.

Powinno być:

WYKAZ DOKUMENTÓW POTWIERDZAJĄCYCH, ŻE OFEROWANE DOSTAWY ODPOWIADAJĄ WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

Wykaz dokumentów i oświadczeń, składanych na wezwanie Zamawiającego przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, w wyznaczonym terminie nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia.

1. Deklarację zgodności – dokument wystawiany przez producenta wyrobu albo jego upoważnionego przedstawiciela. (dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych) (dotyczy wyrobów medycznych)
2. Certyfikat zgodności – dokument wydawany przez jednostkę notyfikowaną w zakresie wyrobów medycznych, poświadczający przeprowadzenie procedur oceny zgodności. (dotyczy wyrobów medycznych zakwalifikowanych do klas: I sterylina, I z funkcją pomiarową, II A, IIb, III oraz zgodnie z dyrektywą unijną 98/79 wyroby klas A i B) (dotyczy wyrobów medycznych)
3. Pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z ustawą z dnia 9 października 2015 roku o produktach biobójczych (Dz.U. z 2018 r poz. 122) (dotyczy produktów biobójczych)
4. Ulotki informacyjne oferowanych produktów (dotyczy produktów biobójczych, wyrobów medycznych i kosmetyków).
5. Karty charakterystyki mieszaniny niebezpiecznej przygotowanej według aktualnych przepisów prawa (dotyczy produktów biobójczych i wyrobów medycznych).
6. Dokumentacja z wykonanych badań potwierdzających skuteczność (stężenie, spektrum i czas) działania, proponowanych preparatów do dezynfekcji narzędzi i powierzchni.. Badania powinny być, przeprowadzone przez laboratoria akredytowane lub jednostki uznane międzynarodowo (dotyczy wyrobów medycznych i produktów biobójczych).
- 6.1. Dokumentacja z wykonanych badań, potwierdzających kompatybilność materiałową zaoferowanych preparatów. Badania powinny być przeprowadzone przez laboratoria akredytowane lub jednostki uznane międzynarodowo (dotyczy pakietów nr 2, nr 3, nr 4, nr 6, nr 7)
- 6.2. Dokumentacja z wykonanych badań, potwierdzających działanie bakteriostatyczne. Badania powinny być przeprowadzone przez laboratoria akredytowane lub jednostki uznane międzynarodowo (dotyczy pakietu nr 2)

7. Oświadczenie producenta o możliwości stosowania preparatu w obecności pacjenta oraz na powierzchni mającej kontakt z żywnością (dotyczy pakietu nr 10).

8. Próbkki do potwierdzenia właściwości użytkowych (oceny zgodność) dla wszystkich pakietów*:

pak. nr 1 – 1 op. do poz. 1,

pak. nr 2 – 2 op.,

pak. nr 3 – 2 op. 2 l (po 1 opakowaniu do poz. 1 i 2),

pak. nr 4 – 1 op. 2 l (poz. 1), 10 saszetek (poz. 2),

pak. nr 5 – 4 op. 1 l (po 2 opakowania do poz. 1 i 2),

pak. nr 6 – 4 op. 1 l (po 2 opakowania do poz. 1 i 2),

pak. nr 7 - 2 op. (do poz. 1),

pak. nr 8 - 6 saszetek,

pak. nr 9 - 1 op.,

pak. nr 10 - 1 op.,

pak. nr 11 - po 1 op. do każdej pozycji.

Zamawiający podda ocenie zgodności z opisem przedmiotu zamówienia pod kątem właściwości użytkowych w/w próbki. Ocena zostanie dokonana zgodnie z wytycznymi, podanymi w arkuszach oceny próbek na zasadzie spełnia/nie spełnia. W sytuacji ,gdy chociaż jeden wynik będzie negatywny, oferta zostanie uznana za niespełniającą wymagań siwz w danym pakiecie.

Oferta, której produkt nie spełni wymagań, zostanie odrzucona na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP w danym pakiecie.

Próbki zostaną przekazane właściwym komórkom organizacyjnym Zamawiającego, w celu przeprowadzenia oceny zgodności przez bezpośrednich użytkowników produktów.

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 13/03/2018

Czas lokalny: 09:45

Powinno być:

Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 19/03/2018

Czas lokalny: 09:45

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Warunki otwarcia ofert

Data: 13/03/2018

Czas lokalny: 10:00

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego SPSK.

Ul. Konarskiego 13.

05-400 Otwock

Powinno być:

Warunki otwarcia ofert

Data: 19/03/2018

Czas lokalny: 11:00

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego SPSK.
Ul. Konarskiego 13.
05-400 Otwock

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