

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <http://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:98394-2018:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Otwock: Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne  
2018/S 045-098394**

**Sprostowanie**

**Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji**

**Dostawy**

**(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2018/S 023-048062)**

**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](mailto:dzp@spskgruca.pl)  
Faks: +48 227794031-477  
Kod NUTS: PL7  
**Adresy internetowe:**  
Główny adres: [www.spskgruca.pl](http://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**  
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2018/S 023-048062](#)

#### **Sekcja VII: Zmiany**

VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**

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. Próbki 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.

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 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).
- 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. nr1 – 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

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 13/03/2018

Czas lokalny: 09:45

Powinno być:

Data: 19/03/2018

Czas lokalny: 09:45

Numer sekcji: IV.2.7

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 13/03/2018

Czas lokalny: 10:00

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego SPSK.

Ul. Konarskiego 13.

05-400 Otwock

Powinno być:

Data: 19/03/2018

Czas lokalny: 11:00

Miejsce:

Siedziba Zamawiającego SPSK

ul. Konarskiego 13  
05-400 Otwock

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