

|                   |                              |
|-------------------|------------------------------|
| ESENDER_LOGIN:    | ENOTICES                     |
| CUSTOMER_LOGIN:   | SSZP                         |
| NO_DOC_EXT:       | 2023-066876                  |
| SOFTWARE_VERSION: | 13.2.0                       |
| ORGANISATION:     | ENOTICES                     |
| COUNTRY:          | EU                           |
| PHONE:            | /                            |
| E_MAIL:           | zamowienia@spsk2-szczecin.pl |

|                            |            |
|----------------------------|------------|
| LANGUAGE:                  | PL         |
| CATEGORY:                  | ORIG       |
| FORM:                      | F14        |
| VERSION:                   | R2.0.9.S05 |
| DATE_EXPECTED_PUBLICATION: | /          |

## Sprostowanie

### Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

#### Dostawy

#### Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

#### **Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający**

##### I.1) **Nazwa i adresy**

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

Krajowy numer identyfikacyjny: 000288900

Adres pocztowy: Al.Powstańców Wielkopolskich 72

Miejscowość: SZCZECIN

Kod NUTS: PL424 Miasto Szczecin

Kod pocztowy: 70-111

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Przemysław Frączek

E-mail: [p.fraczek@spsk2-szczecin.pl](mailto:p.fraczek@spsk2-szczecin.pl)

Tel.: +48 914661087

Faks: +48 914661015

##### **Adresy internetowe:**

Główny adres: <https://zamowienia.spsk2-szczecin.pl>

Adres profilu nabywcy: [https://platformazakupowa.pl/pn/spsk2\\_szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/spsk2_szczecin)

#### **Sekcja II: Przedmiot**

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

##### II.1.1) **Nazwa:**

ZP/220/23/23 Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych

Numer referencyjny: ZP/220/23/23

##### II.1.2) **Główny kod CPV**

33000000 Urządzenia medyczne, farmaceutyki i produkty do pielęgnacji ciała

##### II.1.3) **Rodzaj zamówienia**

Dostawy

##### II.1.4) **Krótki opis:**

Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych

Szacunkowe ilości wyrobów oraz opis wyrobów oraz sprzętu zawiera formularz cen jednostkowych (zał. 2 do SWZ, dalej również jako FCJ).

#### **Sekcja VI: Informacje uzupełniające**

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

25/04/2023

##### VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices:

Login TED eSender: ENOTICES

Logowanie jako klient TED eSender: SSZP

Dane referencyjne ogłoszenia: 2023-051330

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2023/S 065-189508

Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 27/03/2023

## **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

Część nr: VI.

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: VI.3. Informacje dodatkowe:

Zamiast:

1. WRAZ Z OFERTĄ, w celu potwierdzenia, że oferowana dostawa spełnia wymagania określone przez zamawiającego w dokumentach zamówienia, WYKONAWCA ZŁOŻY wyszczególnione poniżej przedmiotowe środki dowodowe:

a) oświadczenie (zał. 4 do SWZ) o dopuszczeniu oferowanych wyrobów do obrotu i używania na terytorium RP – zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2020.186 t.j. z dnia 2020.02.06, dalej „UoWM”);

b) dokumenty w postaci katalogów (kart katalogowych), metodyk, ulotek, broszur lub innych dokumentów, (z wyraźnym zaznaczeniem czego dotyczą) określanych dalej jako materiały informacyjne producenta, potwierdzające, że oferowane wyroby posiadają parametry i właściwości zgodne z zakresem określonym w dokumentach zamówienia; materiały te winny zawierać co najmniej wskazanie producenta oraz nazwy (modelu) wyrobu/ wraz z numerem katalogowym, jeśli go posiada;

- zamawiający wymaga, by materiały informacyjne były wystawione przez producenta oferowanego wyrobu, jego autoryzowanego przedstawiciela (w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt 2) UoWM) bądź importera lub dystrybutora;

- jeśli materiały nie będą zawierały wymaganych potwierdzeń, zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia, wystawionego przez producenta, importera bądź autoryzowanego przedstawiciela producenta, zawierającego wymagane informacje; zamawiający nie dopuszcza, by oświadczenie, o którym mowa powyżej było wystawione przez dystrybutora.

c) próbki oferowanych wyrobów w następujących ilościach:

- Zadanie 4 – po 1 opakowaniu = 100sztuk S,M,L

- Zadanie 5 – 2 sztuki

- Zadanie 6 – 2 sztuki

- Zadanie 8 poz. 14 ostrze 11- 1 op,

-Zadanie 15 – ostrze nr 11 – 2 sztuki

- Zadanie 10- poz. 1 i 2 po dwie sztuki

Uwaga:

Złożone próbki winny być identyczne z przeznaczonymi do późniejszej sprzedaży, oryginalnie zapakowane, opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą (nazwa wykonawcy / numer

zadania i pozycji, której dotyczą). Próbkki zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności oferowanego wyrobu z wymogami, określonymi w SWZ.

Kwestię zwrotu próbek reguluje art. 77 PZP, przy czym zamawiający zastrzega, że zwrotowi nie będą podlegały próbki:

- złożone przez wykonawcę, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza z uwagi na to, że będą stanowić załączniki do umowy w sprawie zamówienia publicznego,
- które z uwagi na swój charakter (np. przeznaczenie do jednorazowego użycia) nie nadają się do zwrotu po poddaniu ich badaniu,
- stanowiące część zawartości opakowania zbiorczego, jeśli zamawiający jako próbki żądał takiego opakowania lub jeśli opakowanie zbiorcze wyrobu stanowi jednostkę miary wyrobu stanowiącego przedmiot zamówienia, określoną w SWZ i załącznikach do SWZ.

Koszt zwrotu próbki w okolicznościach, o których mowa w art. 77 ust. 1 i 2 PZP ponosi wykonawca, w art. 77 ust. 3 – zamawiający.

#### MIEJSCE ZŁOŻENIA PRÓBEK:

Dział Zamówień Publicznych SPSK-2 w Szczecinie, budynek B, pokój 004 (nowy budynek obok budynku Kliniki Ginekologii; DZP pracuje w godz. 7.25-15.00).

Kontakt DZP tel: 91 466 1087;

2. Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym przez siebie terminie, chyba że przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

3. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych

Powinno być:

1. WRAZ Z OFERTĄ, w celu potwierdzenia, że oferowana dostawa spełnia wymagania określone przez zamawiającego w dokumentach zamówienia, WYKONAWCA ZŁOŻY wyszczególnione poniżej przedmiotowe środki dowodowe:

a) oświadczenie (zał. 4 do SWZ) o dopuszczeniu oferowanych wyrobów do obrotu i używania na terytorium RP – zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2020.186 t.j. z dnia 2020.02.06, dalej „UoWM”);

b) dokumenty w postaci katalogów (kart katalogowych), metodyk, ulotek, broszur lub innych dokumentów, (z wyraźnym zaznaczeniem czego dotyczą) określanych dalej jako materiały informacyjne producenta, potwierdzające, że oferowane wyroby posiadają parametry i właściwości zgodne z zakresem określonym w dokumentach zamówienia; materiały te winny zawierać co najmniej wskazanie producenta oraz nazwy (modelu) wyrobu/ wraz z numerem katalogowym, jeśli go posiada;

- zamawiający wymaga, by materiały informacyjne były wystawione przez producenta oferowanego wyrobu, jego autoryzowanego przedstawiciela (w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt 2) UoWM) bądź importera lub dystrybutora;
- jeśli materiały nie będą zawierały wymaganych potwierdzeń, zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oświadczenia, wystawionego przez producenta, importera bądź autoryzowanego przedstawiciela producenta,

zawierającego wymagane informacje; zamawiający nie dopuszcza, by oświadczenie, o którym mowa powyżej było wystawione przez dystrybutora.

c) próbki oferowanych wyrobów w następujących ilościach:

- Zadanie 4 – po 1 opakowaniu = 100sztuk S,M,L
- Zadanie 5 – 2 sztuki
- Zadanie 6 – 2 sztuki
- Zadanie 8 poz. 14 ostrze 11- 1 op,
- Zadanie 15 – ostrze nr 11 – 2 sztuki
- Zadanie 10- poz. 1 i 2 po dwie sztuki

Uwaga:

Złożone próbki winny być identyczne z przeznaczonymi do późniejszej sprzedaży, oryginalnie zapakowane, opisane w sposób pozwalający na jednoznaczne ustalenie, której oferty dotyczą (nazwa wykonawcy / numer zadania i pozycji, której dotyczą). Próbki zostaną sprawdzone w toku badania i oceny ofert pod kątem zgodności oferowanego wyrobu z wymogami, określonymi w SWZ.

Kwestię zwrotu próbek reguluje art. 77 PZP, przy czym zamawiający zastrzega, że zwrotowi nie będą podlegały próbki:

- złożone przez wykonawcę, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza z uwagi na to, że będą stanowić załączniki do umowy w sprawie zamówienia publicznego,
- które z uwagi na swój charakter (np. przeznaczenie do jednorazowego użycia) nie nadają się do zwrotu po poddaniu ich badaniu,
- stanowiące część zawartości opakowania zbiorczego, jeśli zamawiający jako próbki żądał takiego opakowania lub jeśli opakowanie zbiorcze wyrobu stanowi jednostkę miary wyrobu stanowiącego przedmiot zamówienia, określoną w SWZ i załącznikach do SWZ.

Koszt zwrotu próbki w okolicznościach, o których mowa w art. 77 ust. 1 i 2 PZP ponosi wykonawca, w art. 77 ust. 3 – zamawiający.

d) Certyfikat lub oświadczenie oryginalnego producenta technologii Oximax potwierdzające tożsamość z Oximax w przypadku składania oferty na zadanie 10.

**MIEJSCE ZŁOŻENIA PRÓBEK:**

Dział Zamówień Publicznych SPSK-2 w Szczecinie, budynek B, pokój 004 (nowy budynek obok budynku Kliniki Ginekologii; DZP pracuje w godz. 7.25-15.00).

Kontakt DZP tel: 91 466 1087;

2. Jeżeli wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym przez siebie terminie, chyba że przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

3. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych

Numer sekcji: IV.2.2

Część nr: IV

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: IV.2.2 Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Zamiast:

Data: 02/05/2023

Czas lokalny: 09:30

Powinno być:

Data: 09/05/2023

Czas lokalny: 09:30

Numer sekcji: IV.2.6

Część nr: IV.

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: IV.2.6) Minimalny okres, w którym oferent będzie związany ofertą

Zamiast:

Data: 30/07/2023

Powinno być:

Data: 06/08/2023

Numer sekcji: IV.2.7

Część nr: IV.

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: IV.2.7. Warunki otwarcia ofert

Zamiast:

Data: 02/05/2023

Czas lokalny: 09:35

Powinno być:

Data: 09/05/2023

Czas lokalny: 09:35

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