

Na naszej stronie internetowej poświęconej COVID-19 można znaleźć informacje o przetargach dotyczących zapotrzebowania na sprzęt medyczny.

Dostawy - 359281-2020

30/07/2020 S146

I. II. VI. VII.

Polska-Grudziądz: Opatrunki

2020/S 146-359281

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2020/S 109-264069)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Regionalny Szpital Specjalistyczny im. dr Władysława Biegańskiego

Adres pocztowy: ul. L. Rydygiera 15/17

Miejscowość: Grudziądz

Kod NUTS: PL616 Grudziądzki

Kod pocztowy: 86-300

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Alina Pieniak, Dawid Angerhoefer

E-mail: przetargi@bieganski.org

Tel.: +48 566413465 / +48 566414656

Adresy internetowe:

Główny adres: www.przetargi.bieganski.org

Adres profilu nabywcy: <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski>

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy materiałów opatrunkowych, kombinezonów dla Pracowni Cytostatyków

Numer referencyjny: Z/27/PN/20

II.1.2) Główny kod CPV

33141110 Opatrunki

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych, kombinezonów dla Pracowni Cytostatyków w asortymentach i ilościach podanych w formularzach cenowych stanowiących Załącznik nr 2 do SIWZ, w którym

Zamawiający określił standardy jakościowe odnoszące się do wszystkich istotnych cech przedmiotu zamówienia. Zamawiający uwzględnił koszty cyklu życia przedmiotu zamówienia.

Oferowany przedmiot zamówienia powinien być fabrycznie nowy, bez znamion użytkowania oraz być pełnowartościowy, kompletny, pierwszej kategorii. Ponadto powinien spełniać wymagania jakościowe i właściwości określone przez Zamawiającego oraz producenta danego wyrobu oraz gwarantować funkcjonalność i niezawodność wykorzystania w zakresie swego przeznaczenia.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

27/07/2020

VI.6) Numer pierwotnego ogłoszenia

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2020/S 109–264069

Sekcja VII: Zmiany

VII.1) Informacje do zmiany lub dodania

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

Numer sekcji: III.1.3

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Zdolność techniczna i kwalifikacje zawodowe

Zamiast:

VI. 4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów w celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:

Powinno być:

VI. 4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego (art. 25 ust. 1 pkt 2 Pzp)

Numer sekcji: III.2.2

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Warunki realizacji umowy

Zamiast:

- oświadczenie Wykonawcy, że oferowany jałowy środek hemostatyczny z utlenionej celulozy posiada działanie bakteriobójcze m.in. wobec MRSA, MRSE, VRE i PRSP – dotyczy zadania 12.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

Powinno być:

— dokument potwierdzający, że kombinezony są przeznaczone do pracy w pomieszczeniach o klasie czystości A i B wg GMP – dotyczy zadania 8.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

– badania in vitro potwierdzające działanie bakteriobójcze m.in. wobec MRSA, MRSE, VRE i PRSP – dotyczy zadania 12.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez

Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym),

— instrukcja użytkowania w celu potwierdzenia, że asortyment posiada działanie bakteriobójcze m.in. wobec MRSA, MRSE, VRE i PRSP – dotyczy zadania 12.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym),

— instrukcja użytkowania w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment może być stosowany w neurochirurgii – dotyczy zadania 11.

Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

Numer sekcji: IV.2.2

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

Zamiast:

Data: 06/08/2020

Czas lokalny: 12:00

Powinno być:

Data: 12/08/2020

Czas lokalny: 12:00

Numer sekcji: IV.2.7

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

Zamiast:

Data: 06/08/2020

Czas lokalny: 12:30

Powinno być:

Data: 12/08/2020

Czas lokalny: 12:30

VII.2) Inne dodatkowe informacje: