

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:250929-2021:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Myślenice: Odczynniki laboratoryjne
2021/S 096-250929**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2021/S 076-193674)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Myślenicach

Adres pocztowy: ul. Szpitalna 2

Miejscowość: Myślenice

Kod NUTS: PL214 Krakowski

Kod pocztowy: 32-400

Państwo: Polska

E-mail: dzp@szpitalmyslenice.pl

Adresy internetowe:

Główny adres: www.szpitalmyslenice.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych

Numer referencyjny: 7/PN/21

II.1.2) Główny kod CPV

33696500 Odczynniki laboratoryjne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

- część nr 1 – testy oraz dzierżawa systemu do identyfikacji drobnoustrojów i określenia ich wrażliwości na okres 36 miesięcy,
 - część nr 2 – odczynniki do badań immunoenzymatycznych wykonanych automatycznie z warunkiem dzierżawy analizatora immunodiagnostycznego na okres 36 miesięcy,
 - część nr 3 – odczynniki laboratoryjne na okres 36 miesięcy,
 - część nr 4 – próbki do obróbki kału w kierunku pasożytów z możliwością dzierżawy aparatu na okres 36 miesięcy,
 - część nr 5 – testy molekularne do wykrywania wirusa SARS-COV2 wraz z dzierżawą aparatów na okres 36 miesięcy,
 - część nr 6 – zakup i dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów zużywalnych i płynów systemowych do hematologii wraz z dzierżawą analizatorów: 5diff (główny i „back up”) na okres 48 miesięcy,
 - część nr 7 – zakup i dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych, materiałów zużywalnych i płynów systemowych do koagulacji.
- Pozostałe informacje w SWZ.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
14/05/2021

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: [2021/S 076-193674](#)

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

Zamiast:

Dokumenty składane wraz z ofertą:

1.1. Wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą składając następujące oświadczenia i dokumenty:

1) Formularz cenowy ze szczegółowym opisem oferowanego asortymentu z podaniem parametrów oferowanego asortymentu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 1.

2) Część nr 1 – instrukcje w języku polskim dla pozycji nr 47, 48 i 49.

2. Niezłożenie oświadczeń lub dokumentów wskazanych w ust. 1 pkt 1 lub złożenie dokumentów wskazujących na niezgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

3. Dokumenty, składane w odpowiedzi na wezwanie, wyłącznie przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona:

3.1. Część nr 4: oświadczenie producenta aparatu potwierdzające kompatybilność oferowanej próbki i oferowanego analizatora w języku polskim.

3.2. Część nr 6 i część 7:

3.2.1. Instrukcje metodyczne w języku polskim w postaci przewodnika metodycznego w wersji elektronicznej.

3.2.2. Specyfikację techniczną producenta dla wszystkich urządzeń w języku polskim.

3.2.3. Deklaracje CE dla wszystkich oferowanych odczynników i aparatury.

3.2.4. Oświadczenie o zgłoszeniu produktu (lub rejestracji) do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Powinno być:

1. Dokumenty składane wraz z ofertą:

1.1. Wykonawcy muszą złożyć wraz z ofertą składając następujące oświadczenia i dokumenty:

1) formularz cenowy ze szczegółowym opisem oferowanego asortymentu z podaniem parametrów oferowanego asortymentu, według wzoru stanowiącego załącznik nr 1;

2) część nr 1 – instrukcje w języku polskim dla pozycji nr 47, 48 i 49;

część nr 4: oświadczenie producenta aparatu potwierdzające kompatybilność oferowanej próbówki i oferowanego analizatora w języku polskim;

część nr 6 i część 7:

— instrukcje metodyczne w języku polskim w postaci przewodnika metodycznego w wersji elektronicznej,

— specyfikacja techniczna producenta dla wszystkich urządzeń w języku polskim,

— deklaracje CE dla wszystkich oferowanych odczynników i aparatury,

— oświadczenie o zgłoszeniu produktu / lub rejestracji / do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

2. Niezłożenie oświadczeń lub dokumentów wskazanych w ust. 1 pkt 1 lub złożenie dokumentów wskazujących na niezgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp.

3. Zamawiający może żądać od wykonawców uzupełnień i wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych wymienionych w ust 1 pkt 1 pp.2

Numer sekcji: IV.2.2

Zamiast:

Data: 21/05/2021

Czas lokalny: 12:30

Powinno być:

Data: 26/05/2021

Czas lokalny: 12:30

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiast:

Data: 21/05/2021

Czas lokalny: 13:10

Powinno być:

Data: 26/05/2021

Czas lokalny: 13:10

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