

Niniejsze ogłoszenie w witrynie TED: <https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:325694-2022:TEXT:PL:HTML>

**Polska-Bielsko-Biała: Materiały medyczne
2022/S 116-325694**

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

(Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, 2022/S 113-317764)

Podstawa prawna:

Dyrektywa 2014/24/UE

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy

Oficjalna nazwa: Beskidzkie Centrum Onkologii - Szpital Miejski im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej

Adres pocztowy: ul. Wyzwolenia 18

Miejscowość: Bielsko - Biała

Kod NUTS: PL225 Bielski

Kod pocztowy: 43-300

Państwo: Polska

Osoba do kontaktów: Malwina Kamińska

E-mail: m.kaminska@onkologia.bielsko.pl

Tel.: +48 338168134

Faks: +48 334984044

Adresy internetowe:

Główny adres: <http://www.onkologia.bielsko.pl>

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala

Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

Numer referencyjny: DZP.271.27.2022

II.1.2) Główny kod CPV

33140000 Materiały medyczne

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa, w ramach wyodrębnionych pakietów sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej w asortymencie i ilościach określonych szczegółowo w załączniku nr 5 do swz

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia:

14/06/2022

VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**

Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2022/S 113-317764

Sekcja VII: Zmiany

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

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

Numer sekcji: II.2.4

Część nr: Pakiet nr 1

Miejsce, w którym znajduje się tekst do modyfikacji: Opis zamówienia

Zamiast:

W zakres zamówienia wchodzi m. in.: aparat do przetaczania płynów infuzyjnych, przedłużacz do aparatu do przetoczeń.

Powinno być:

W zakres zamówienia wchodzi m. in.: filtry p/pyłowe, czujnik do ciągłego pomiaru rzutu serca, zestaw do drenażu

Numer sekcji: II.2.14

Część nr: Pakiet nr 18

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

Zamiast:

Powinno być:

- dla pakietu nr 18: po 1 op próbki z poz. 1,2 i 3.

Do wymaganych próbek należy dołączyć informację w języku polskim zawierającą dane producenta, opis zawierający wskazania producenta co do właściwości przedmiotu zamówienia, zasad bezpieczeństwa użytkowania i terminów ważności.

Próbki należy dostarczyć do Działu Zamówień Publicznych pokój nr 11 w budynku Administracji przy ulicy Wyzwolenia 18 w Bielsku - Białej do dnia 28.06.2022r. do godz. 10:00.

Numer sekcji: VI.3

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

Zamiast:

1. Ponadto o udzielenie zamówienia ubiegać się mogą wykonawcy, którzy:

a) wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, o których mowa w art. 108 ust.1 pkt 1-6 ustawy Pzp.,

b) wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U.z 2022r.poz.835)

2. Oświadczenia i dokumenty, które wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty:

2.1. Wypełniony formularz oferty – załącznik nr 1 do SWZ

2.2. JEDZ – załącznik nr 2 do SWZ

2.3. Wypełniony formularz asortymentowo-cenowy – załącznik nr 5 do SWZ

2.4. Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego - udzielone osobom nie wymienionym w dokumencie rejestracyjnym (ewidencyjnym) Wykonawcy, a reprezentującym Wykonawcę, w szczególności poprzez podpisywanie/poświadczanie dokumentów składających się na ofertę oraz innych składanych w toku postępowania.

2.5. Zobowiązanie innego podmiotu do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia – dotyczy Wykonawców, którzy w celu spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o

których mowa w rozdziale VIII pkt 1 ppkt d) swz, polegają na zdolnościach innych podmiotów. 2.6. Przedmiotowe środki dowodowe o których mowa w rozdziale V SWZ tj:

2.6.1. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające je do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 20maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz.U.2020, poz.186 z późn. zm.) 2.6.2. Karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, dotyczy: poz.1,2,13,14,15,16 oraz 19 Pakietu nr 2, poz.1-6 Pakietu nr 5, karty katalogowe do wszystkich pozycji Pakietu nr:1,12,13,14,15,18;

2.6.3. Karty techniczne potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego – dotyczy: wszystkich pozycji Pakietu nr 6, 9, poz. 1-3 Pakietu nr 10; 2.6.4. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby dla pozycji 1-10 Pakietu nr 6 są zgodne z aktualną normą PN EN 868-2-dotyczy ofert

składanych na Pakiet nr 6; 2.6.5. Stosowne dokumenty potwierdzające, że włóknina z pozycji 11 i 12 Pakietu nr 6 jest zgodna z aktualną normą EN 868-2-dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 6; 2.6.6. Stosowne dokumenty

producenta oferowanych wyrobów w poz.1,2,3,4,5,6,8,10 Pakietu nr 7 potwierdzające, że oferowane wyroby z tych pozycji nie posiadają niebezpiecznych substancji toksycznych - dotyczy ofert składanych na Pakiet

nr 7; 2.6.7. Stosowny dokument wydany przez jednostkę akredytowaną, w celu potwierdzenia, że oferowane wyroby z poz.1 i 2 Pakietu nr 7 odpowiadają typowi 6 wg obowiązującej normy PN-EN ISO 11140-1- dotyczy

ofert składanych na Pakiet nr 7; 2.6.8. Stosowny dokument producenta oferowanego testu w poz. 10 Pakietu nr 7 w celu potwierdzenia, że oferowany test można stosować w myjce ultradźwiękowej - dotyczy ofert

składanych na Pakiet nr 7. 2.6.9. Stosowny dokument potwierdzający rejestrację jako produkt ochrony osobistej- dotyczy poz.2 Pakietu nr 10-dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 10; 2.6.10. Stosowne dokumenty wydane

przez niezależne laboratorium potwierdzające, że oferowane rękawiczki spełniają wymogi szczegółowo opisane w opisie przedmiotu zamówienia formularza asortymentowo-cenowego- dotyczy poz. 1 i 3 Pakietu nr

10, dodatkowo dla pozycji 3 należy przedstawić badania wytwórcy potwierdzające, że oferowane rękawiczki spełniają wymogi opisane w w/w opisie przedmiotu zamówienia- dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 10;

Oświadczenie o braku zaistnienia przesłanki przewidzianej w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami rosj destabilizującymi sytuację na Ukra

Powinno być:

1. Ponadto o udzielenie zamówienia ubiegać się mogą wykonawcy, którzy:

a) wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, o których mowa w art. 108 ust.1 pkt 1-6 ustawy Pzp.,

b) wykażą brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, o których mowa w art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13kwietnia 2022 roku o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U.z 2022r.poz.835)

2. Oświadczenia i dokumenty, które wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty:

2.1. Wypełniony formularz oferty – załącznik nr 1 do SWZ, 2.2. JEDZ-załącznik nr 2 do SWZ 2.3. Wypełniony formularz asortymentowo-cenowy-załącznik nr 5 do SWZ, 2.4. Pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy

w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego - udzielone osobom nie wymienionym w dokumencie rejestracyjnym

(ewidencyjnym) Wykonawcy, a reprezentującym Wykonawcę, w szczególności poprzez podpisywanie/ poświadczanie dokumentów składających się na ofertę oraz innych składanych w toku postępowania. 2.5.

Zobowiązanie innego podmiotu do oddania do dyspozycji Wykonawcy niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia – dotyczy Wykonawców, którzy w celu spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w rozdziale VIII pkt 1 ppkt d) swz, polegają na zdolnościach innych podmiotów. 2.6. Przedmiotowe środki dowodowe o których mowa w rozdziale V SWZ tj:

2.6.1. Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające je do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 20maja 2010 r. o

wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz.U.2020, poz.186 z późn. zm.)2.6.2.Karty katalogowe potwierdzające, że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego, dotyczy: poz.1,2,13,14,15,16 oraz 19 Pakietu nr 2,poz.1-6 Pakietu nr 5,karty katalogowe do wszystkich pozycji Pakietu nr:1,12,13,14,18;

2.6.3.Karty techniczne potwierdzające,że oferowany asortyment spełnia wymagania Zamawiającego – dotyczy:

wszystkich pozycji Pakietu nr 6, 9, poz. 1-3 Pakietu nr 10;2.6.4.Oświadczenie potwierdzające, że wszystkie oferowane wyroby dla pozycji 1-10 Pakietu nr 6 są zgodne z aktualną normą PN EN 868-2-dotyczy ofert

składanych na Pakiet nr 6;2.6.5.Stosowne dokumenty potwierdzające,że włóknina z pozycji 11 i 12Pakietu nr 6 jest zgodna z aktualną normą EN 868-2-dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 6;2.6.6.Stosowne dokumenty

producenta oferowanych wyrobów w poz.1,2,3,4,5,6,8,10 Pakietu nr 7potwierdzające,że oferowane wyroby

z tych pozycji nie posiadają niebezpiecznych substancji toksycznych - dotyczy ofert składanych na Pakiet

nr 7;2.6.7.Stosowny dokument wydany przez jednostkę akredytowaną, w celu potwierdzenia, że oferowane

wyroby z poz.1 i 2Pakietu nr 7 odpowiadają typowi 6 wg obowiązującej normy PN-EN ISO 11140-1- dotyczy

ofert składanych na Pakiet nr 7;2.6.8.Stosowny dokument producenta oferowanego testu w poz. 10 Pakietu nr 7

w celu potwierdzenia, że oferowany test można stosować w myjce ultradźwiękowej - dotyczy ofert składanych

na Pakiet nr 7.2.6.9.Stosowny dokument potwierdzający rejestrację jako produkt ochrony osobistej–dotyczy

poz.2 Pakietu nr 10-dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 10;2.6.10.Stosowne dokumenty wydane przez

niezależne laboratorium potwierdzające,że oferowane rękawiczki spełniają wymogi szczegółowo opisane

w opisie przedmiotu zamówienia formularza asortymentowo-cenowego–dotyczy poz. 1 i 3 Pakietu nr 10-

dotyczy ofert składanych na Pakiet nr 10; dla pakietu nr 18: po 1 op próbki z poz. 1,2 i 3.Oświadczenie o braku

zaistnienia przesłanki przewidzianej w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków

ograniczających w związku z działaniami rosj destabilizującymi sytuację na Ukrainie

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

