

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia
DOSTAWA GAZÓW MEDYCZNYCH I NIEMEDYCZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ZBIORNIKA I BUTLI DLA SZPITALA
ZACHODNIEGO W GRODZISKU MAZOWIECKIM.

SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY

- 1.1.) **Nazwa zamawiającego:** SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY SZPITAL ZACHODNI IM. JANA PAWŁA II
- 1.3.) **Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 000311639
- 1.4.) **Adres zamawiającego:**
- 1.4.1.) **Ulica:** ul. Daleka 11
- 1.4.2.) **Miejscowość:** Grodzisk Mazowiecki
- 1.4.3.) **Kod pocztowy:** 05-825
- 1.4.4.) **Województwo:** mazowieckie
- 1.4.5.) **Kraj:** Polska
- 1.4.6.) **Lokalizacja NUTS 3:** PL913 - Warszawski zachodni
- 1.4.7.) **Numer telefonu:** 227559115
- 1.4.9.) **Adres poczty elektronicznej:** zp.mirek@szpitalzachodni.pl
- 1.4.10.) **Adres strony internetowej zamawiającego:** www.szpitalzachodni.pl
- 1.5.) **Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)
- 1.6.) **Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE

- 2.1.) **Numer ogłoszenia:** 2023/BZP 00219064
- 2.2.) **Data ogłoszenia:** 2023-05-16

SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA

- 3.2.) **Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2023/BZP 00200492
- 3.3.) **Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

- 3.4.) **Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**
SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

- 3.4.1.) **Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**
5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

- 1) Świadczenie rejestracji jako lek dla tlenu medycznego o czystości nie mniejszej niż 99,5% dotyczy pakietu 1 i 2;
- 2) Świadczenie rejestracji jako lek dla podtlenu azotu medycznego o czystości nie mniejszej niż 98%; - dot. pakietu 2
- 3) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych URPLW MiPB zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych; Certyfikat – dyrektywa UE 93/42/EEC w zakresie dwutlenku węgla medycznego do stosowania wewnętrznego oraz że przedstawi je na każde żądanie Zamawiającego - dot. pakietu 2
- 4) Oświadczenie własne Wykonawcy, że butle posiadają i przez cały okres obowiązywania umowy będą posiadały aktualną legalizację, z jednoczesnym zobowiązaniem, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie okazana. Butle spełniają wymagania normy PN-EN 1089-3 oraz że wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu nr 2 i 4
- 5) Oświadczenie własne, że butle tlenowe z zaworem zintegrowanym z cyfrowym wyświetlaczem napełnione do ciśnienia 200 bar będą miały możliwość pracy w polu magnetycznym bez konieczności przerywania podawania gazu – z cyfrowym wskaźnikiem przepływu tlenu i czasu pozostałego do końca tlenoterapii. Wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu 2
- 6) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zobowiązuje się dostarczyć karty charakterystyki gazów nie później niż do dnia rozpoczęcia realizacji umowy, oraz że przy każdej dostawie dostarczać będzie kserokopie świadectw kontroli jakości gazów medycznych;
- 7) Oświadczenie Wykonawcy, że przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami

tj.:

- Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne;

- Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych

i na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca przedłoży kopie dopuszczenia potwierdzone „za zgodność z oryginałem”.

8) Oświadczenie własne Wykonawca, że posiada dokument dopuszczający cysternę do przewozu gazów niebezpiecznych wyposażoną w urządzenie pomiarowe przepływu tankowanego gazu – dot. pakietu 1 i 3.

9) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zaferowany ciekły azot, jest dopuszczony do obrotu na rynku RP – dot. pakietu nr 3.

Po zmianie:

1) Świadczenie rejestracji jako lek dla tlenu medycznego o czystości nie mniejszej niż 99,5% dotyczy pakietu 1 i 2;

2) Świadczenie rejestracji jako lek dla podtlenu azotu medycznego o czystości nie mniejszej niż 98%; - dot. pakietu 2

3) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych URPLW MiPB zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych; Certyfikat – dyrektywa UE 93/42/EEC w zakresie dwutlenku węgla medycznego do stosowania wewnętrznego oraz że przedstawi je na każde żądanie Zamawiającego - dot. pakietu 2

4) Oświadczenie własne Wykonawcy, że butle posiadają i przez cały okres obowiązywania umowy będą posiadały aktualną legalizację, z jednoczesnym zobowiązaniem, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie okazana. Butle spełniają wymagania normy PN-EN 1089-3 oraz że wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu nr 2 i 4

5) Oświadczenie własne, że butle tlenowe z zaworem zintegrowanym z cyfrowym wyświetlaczem napełnione do ciśnienia 200 bar będą miały możliwość pracy w polu magnetycznym bez konieczności przerywania podawania gazu – z cyfrowym wskaźnikiem przepływu tlenu i czasu pozostałego do końca tlenoterapii. Wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu 2

6) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zobowiązuje się dostarczyć karty charakterystyki gazów na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy w terminie 2 dni roboczych od momentu otrzymania przez Wykonawcę pisemnego żądania ich dostarczenia oraz że przy każdej dostawie dostarczać będzie kserokopie świadectw kontroli jakości gazów medycznych;

7) Oświadczenie Wykonawcy, że przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami

tj.:

- Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne; *

- Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych *

i na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca przedłoży kopie dopuszczenia potwierdzone „za zgodność z oryginałem”.

*- skreślić jeśli nie dotyczy przedmiotu zamówienia, na który Wykonawca składa ofertę;

8) Oświadczenie własne Wykonawca, że posiada dokument dopuszczający cysternę do przewozu gazów niebezpiecznych wyposażoną w urządzenie pomiarowe przepływu tankowanego gazu – dot. pakietu 1 i 3.

9) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zaferowany ciekły azot, jest dopuszczony do obrotu na rynku RP – dot. pakietu nr 3.

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1) Świadczenie rejestracji jako lek dla tlenu medycznego o czystości nie mniejszej niż 99,5% dotyczy pakietu 1 i 2;

2) Świadczenie rejestracji jako lek dla podtlenu azotu medycznego o czystości nie mniejszej niż 98%; - dot. pakietu 2

3) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych URPLW MiPB zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych; Certyfikat – dyrektywa UE 93/42/EEC w zakresie dwutlenku węgla medycznego do stosowania wewnętrznego oraz że przedstawi je na każde żądanie Zamawiającego - dot. pakietu 2

4) Oświadczenie własne Wykonawcy, że butle posiadają i przez cały okres obowiązywania umowy będą posiadały aktualną legalizację, z jednoczesnym zobowiązaniem, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie okazana. Butle spełniają wymagania normy PN-EN 1089-3 oraz że wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu nr 2 i 4

5) Oświadczenie własne, że butle tlenowe z zaworem zintegrowanym z cyfrowym wyświetlaczem napełnione do ciśnienia 200 bar będą miały możliwość pracy w polu magnetycznym bez konieczności przerywania podawania gazu – z cyfrowym wskaźnikiem przepływu tlenu i czasu pozostałego do końca tlenoterapii. Wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu 2

6) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zobowiązuje się dostarczyć karty charakterystyki gazów nie później niż do dnia rozpoczęcia realizacji umowy, oraz że przy każdej dostawie dostarczać będzie kserokopie świadectw kontroli jakości gazów medycznych;

7) Oświadczenie Wykonawcy, że przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami

tj.:

- Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne;

- Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych

i na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca przedłoży kopie dopuszczenia potwierdzone „za zgodność z oryginałem”.

8) Oświadczenie własne Wykonawca, że posiada dokument dopuszczający cysternę do przewozu gazów niebezpiecznych wyposażoną w urządzenie pomiarowe przepływu tankowanego gazu – dot. pakietu 1 i 3.

9) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zaferowany ciekły azot, jest dopuszczony do obrotu na rynku RP – dot. pakietu nr 3.

Po zmianie:

- 1) Świadczenie rejestracji jako lek dla tlenu medycznego o czystości nie mniejszej niż 99,5% dotyczy pakietu 1 i 2;
- 2) Świadczenie rejestracji jako lek dla podtlenu azotu medycznego o czystości nie mniejszej niż 98%; - dot. pakietu 2
- 3) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada zgłoszenie lub wpis do rejestru wyrobów medycznych URPLWMI PB zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych; Certyfikat – dyrektywa UE 93/42/EEC w zakresie dwutlenku węgla medycznego do stosowania wewnętrznego oraz że przedstawi je na każde żądanie Zamawiającego - dot. pakietu 2
- 4) Oświadczenie własne Wykonawcy, że butle posiadają i przez cały okres obowiązywania umowy będą posiadały aktualną legalizację, z jednoczesnym zobowiązaniem, że na każde żądanie Zamawiającego zostanie okazana. Butle spełniają wymagania normy PN-EN 1089-3 oraz że wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu nr 2 i 4
- 5) Oświadczenie własne, że butle tlenowe z zaworem zintegrowanym z cyfrowym wyświetlaczem napełnione do ciśnienia 200 bar będą miały możliwość pracy w polu magnetycznym bez konieczności przerywania podawania gazu – z cyfrowym wskaźnikiem przepływu tlenu i czasu pozostałego do końca tlenoterapii. Wszystkie dostarczane butle będą posiadały dno umożliwiające postawienie na podłożu twardym, o powłokach czystych, pomalowanych, bez śladów rdzy – dot. pakietu 2
- 6) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zobowiązuje się dostarczyć karty charakterystyki gazów na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy w terminie 2 dni roboczych od momentu otrzymania przez Wykonawcę pisemnego żądania ich dostarczenia oraz że przy każdej dostawie dostarczać będzie kserokopie świadectw kontroli jakości gazów medycznych;
- 7) Oświadczenie Wykonawcy, że przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami tj.:

- Ustawa z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne; *

- Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych *

i na każde żądanie Zamawiającego, Wykonawca przedłoży kopie dopuszczenia potwierdzone „za zgodność z oryginałem”.

*- skreślić jeśli nie dotyczy przedmiotu zamówienia, na który Wykonawca składa ofertę;

8) Oświadczenie własne Wykonawcy, że posiada dokument dopuszczający cysternę do przewozu gazów niebezpiecznych wyposażoną w urządzenie pomiarowe przepływu tankowanego gazu – dot. pakietu 1 i 3.

9) Oświadczenie własne Wykonawcy, że zaoferowany ciekły azot, jest dopuszczony do obrotu na rynku RP – dot. pakietu nr 3.

3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:

SEKCJA VIII - PROCEDURA

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.1. Termin składania ofert

Przed zmianą:

2023-05-18 10:00

Po zmianie:

2023-05-22 10:00

3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:

8.3. Termin otwarcia ofert

Przed zmianą:

2023-05-18 10:05

Po zmianie:

2023-05-22 10:05