

Ogłoszenie nr 540274305-N-2019 z dnia 16-12-2019 r.

OPUBLIKOWANE

Poznań:

## OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

### OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

### INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 632996-N-2019

Data: 09/12/2019

### SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego, Krajowy numer identyfikacyjny 63117871000000, ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 618 464 770, e-mail zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl, faks 618 464 765.

Adres strony internetowej (url): [www.szpitalmswia.poznan.pl](http://www.szpitalmswia.poznan.pl)

### SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

#### II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: 6)

**W ogłoszeniu jest:** W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wymaga złożenia (tzw. etap II – złożenie niniejszych dokumentów nastąpi równocześnie z wezwaniem na podstawie art. 26.2 następujących dokumentów: 1. dla części nr 3, 7, 8, 9, 10 i 12: próbki oferowanego asortymentu wraz z jego wykazem asortymentowym. Próbki te Wykonawca składa na własny koszt. Na podstawie dołączonych próbek Zamawiający sprawdzi ich zgodność z wymogami określonymi w formularzu cenowym (załącznik nr 1). Przedmiotowe próbki należy dołączyć do oferty w nieprzekraczalnym terminie wyznaczonym do składania ofert, w ilościach określonych przy danym pakiecie w załączniku nr 1. Próbki należy tak oznakować, by ich identyfikacja z Wykonawcą nie budziła żadnych wątpliwości. Minimalna pojemność próbki 200 ml lub 1 szt.; 2. dla wszystkich pakietów: dokumentację zawierającą dane, parametry (w języku polskim), które potwierdzą, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania zawarte w Załączniku nr 1 do SIWZ, - karty charakterystyki (dla tych które posiadają) oraz ulotki, katalogi itp.; 3. dokumenty dopuszczające do



obrotu i używania: deklaracje zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy); 4. aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie pisemnej). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosownych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH); 5. opinie niezależnych instytutów badawczych, potwierdzających działanie mikrobójcze, grzybobójcze itd. zaoferowanych środków, 6. dla pakietów z wyrobami medycznymi dokument potwierdzający rejestrację środka jako wyrób medyczny, dokument potwierdzający rejestrację środka jako wyrób medyczny dla produktów zarejestrowanych w innym kraju UE niż Polska – certyfikat jednostki notyfikującej.

**W ogłoszeniu powinno być:** W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający wymaga złożenia (tzw. etap II – złożenie niniejszych dokumentów nastąpi równocześnie z wezwaniem na podstawie art. 26.2 następujących dokumentów: 1. dla części nr 3, 8, 10 i 12: próbki oferowanego asortymentu wraz z jego wykazem asortymentowym. Próbki te Wykonawca składa na własny koszt. Na podstawie dołączonych próbek Zamawiający sprawdzi ich zgodność z wymogami określonymi w formularzu cenowym (załącznik nr 1). Przedmiotowe próbki należy złożyć w ilościach określonych przy danym pakiecie w załączniku nr 1. Próbki należy tak oznakować, by ich identyfikacja z Wykonawcą nie budziła żadnych wątpliwości. Minimalna pojemność próbki 200 ml lub 1 szt.; 2. dla wszystkich pakietów: dokumentację zawierającą dane, parametry (w języku polskim), które potwierdzą, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania zawarte w Załączniku nr 1 do SIWZ, - karty charakterystyki (dla tych które posiadają) oraz ulotki, katalogi itp.; 3. dokumenty dopuszczające do obrotu i używania: deklaracje zgodności i Certyfikat CE (jeśli dotyczy); 4. aktualne karty charakterystyki substancji niebezpiecznej zgodnej z aktualnie obowiązującymi przepisami (w formie pisemnej). Aktualne Karty Charakterystyki muszą być zgodne z wymaganiami Rozporządzenia komisji (UE) 2015/830 z dnia 28 maja 2015 r. zmieniające rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosownych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH); 5. opinie niezależnych instytutów badawczych, potwierdzających działanie mikrobójcze, grzybobójcze itd. zaoferowanych środków, 6. dla pakietów z wyrobami medycznymi dokument potwierdzający rejestrację środka jako wyrób medyczny, dokument potwierdzający rejestrację środka jako wyrób medyczny dla produktów zarejestrowanych w innym kraju UE niż Polska – certyfikat jednostki notyfikującej.

**Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:**

**Numer sekcji:** IV

**Punkt:** 6.2)

**W ogłoszeniu jest:** Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2019-12-17, godzina: 11:00,

**W ogłoszeniu powinno być:** Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2019-12-20, godzina: 11:00,

DYREKTOR  
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO  
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI  
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bieleńskiego  
*Witold Pstrąg-Bieleński*  
dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński

KIEROWNIK  
Działu Zarządzania Publicznych  
*mgr Anna Górską*