

Ogłoszenie nr 540128662-N-2019 z dnia 26-06-2019 r.

Nowy Tomyśl:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 563543-N-2019

Data: 19/06/2019

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej imienia doktora Kazimierza Hологи, Krajowy numer identyfikacyjny 63982000400000, ul. ul. Poznańska 30, 64-300 Nowy Tomyśl, woj. wielkopolskie, państwo Polska, tel. 061 4427314, 4427311, e-mail dzp@szpital-nowytomysl.pl, faks 614 422 152.

Adres strony internetowej (url): www.szpital-nowytomysl.pl/przetargi

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: a) aktualne dokumenty uprawniające do stosowania całości oferowanego wyrobu (aparaty, odczynniki i materiały eksploatacyjne - w zależności od zakresu przedmiotowego pakietu) w Polsce tj. świadectwo rejestracji, świadectwo dopuszczenia do obrotu, wpis do urzędowego wykazu materiałów medycznych lub dokument CE – zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2019r., poz. 175 ze zm.). Dla Pakietów nr 8, 9 i 10 Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do złożenia ww. dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego w terminie określonym w art. 26 ust. 2 ustawy Pzp. Dla Pozostałych Pakietów Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do przedłożenia stosownych dokumentów potwierdzających spełnienie powyższych wymogów. Ww. dokumenty zostaną przedłożone przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 5 dni od daty otrzymania wezwania. b) dla Pakietu 8 i 9: Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, winien złożyć wydruk(i) z urządzenia monitorującego wykonanie dostaw transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (w temp. 2-8 st. C). W przypadku składania

oferty na oba pakiety wystarczy 1 wydruk. c) opisy/ karty techniczne oferowanych aparatów, potwierdzające spełnianie wymagań narzuconych dla przedmiotu zamówienia. d) ulotki/instrukcje używania odczynników wyszczególnionych w poszczególnych pakietach Formularza asortymentowo-cenowego potwierdzające spełnianie wymagań narzuconych dla przedmiotu zamówienia w szczególności określające: - zasadę wykonywania badania, - wykaz wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w tym odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych potrzebnych do wykonania danego oznaczenia, - ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące użytkowania odczynników, - instrukcje przygotowania materiału do badań, - opis postępowania analitycznego, - opis charakterystyki parametrów analitycznych zwalidowanej metody, - wykaz czynników interferujących, - zakres biologicznych wartości referencyjnych uzyskiwanych przy stosowaniu danej metody, z podaniem źródła informacji, - sposób obliczania i formułowania wyników Ulotki/instrukcje używania spełniających wymagania określone w ust. 8.7 Część II załącznika nr 1 do Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (tekst jednolity Dz.U. 2013 poz. 1127). e) dla Pakietu nr 9: opinię o oferowanych testach mikrokolumnowych z IHiT w Warszawie oraz oświadczenia producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym systemem. Szczegółowe wymagania odnośnie dokumentów, które winien złożyć Wykonawca określone zostały w Warunkach bezwzględnie wymaganych dla każdego Pakietu oraz załączniku do każdego Pakietu (w Zał. 1A Formularza asortymentowo-cenowym).

W ogłoszeniu powinno być: a) aktualne dokumenty uprawniające do stosowania całości oferowanego wyrobu (aparaty, odczynniki i materiały eksploatacyjne - w zależności od zakresu przedmiotowego pakietu) w Polsce tj. świadectwo rejestracji, świadectwo dopuszczenia do obrotu, wpis do urzędowego wykazu materiałów medycznych lub dokument CE – zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2019r., poz. 175 ze zm.). Dla Pakietów nr 8, 9 i 10 Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do złożenia ww. dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego w terminie określonym w art. 26 ust. 2 ustawy Pzp. Dla Pozostałych Pakietów Zamawiający może wezwać Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona do przedłożenia stosownych dokumentów potwierdzających spełnienie powyższych wymogów. Ww. dokumenty zostaną przedłożone przez Wykonawcę na wezwanie Zamawiającego w terminie nie krótszym niż 5 dni od daty otrzymania wezwania. b) dla Pakietu 8 i 9: Wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, winien złożyć wydruk(i) z urządzenia monitorującego wykonanie dostaw transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (w temp. 2-8 st. C). W przypadku składania oferty na oba pakiety wystarczy 1 wydruk. c) opisy/ karty techniczne oferowanych aparatów, potwierdzające spełnianie wymagań narzuconych dla przedmiotu zamówienia. d) ulotki/instrukcje używania odczynników wyszczególnionych w poszczególnych pakietach Formularza asortymentowo-cenowego potwierdzające spełnianie wymagań narzuconych dla przedmiotu zamówienia w szczególności określające: - zasadę wykonywania badania, - wykaz wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w tym odczynników, kalibratorów i materiałów kontrolnych potrzebnych do

wykonania danego oznaczenia, - ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące użytkowania odczynników, - instrukcje przygotowania materiału do badań, - opis postępowania analitycznego, - opis charakterystyki parametrów analitycznych zwalidowanej metody, - wykaz czynników interferujących, - zakres biologicznych wartości referencyjnych uzyskiwanych przy stosowaniu danej metody, z podaniem źródła informacji, - sposób obliczania i formułowania wyników Ulotki/instrukcje używania spełniających wymagania określone w ust. 8.7 Część II załącznika nr 1 do Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (tekst jednolity Dz.U. 2013 poz. 1127). e) dla Pakietu nr 9: oświadczenie producenta posiadanego przez Zamawiającego systemu o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym systemem. Szczegółowe wymagania odnośnie dokumentów, które winien złożyć Wykonawca określone zostały w Warunkach bezwzględnie wymaganych dla każdego Pakietu oraz załączniku do każdego Pakietu (w Zał. 1A Formularzu asortymentowo-cenowym).

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: 2019-06-27, godzina: 10:00,

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2019-07-02, godzina: 10:00,

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 1

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dostawa odczynników, akcesoriów, materiałów kontrolnych i kalibratorów wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu biochemiczno-immunochemicznego na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 1 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

W ogłoszeniu powinno być: Dostawa odczynników, akcesoriów, materiałów kontrolnych i kalibratorów wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu biochemiczno-immunochemicznego na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedzią Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 1 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 2

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dzierżawa analizatora hematologicznego 5 DIFF wraz z dostawą odczynników na

35 000 morfologii na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 2 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu. Pakiet obejmując dostawę wyposażenia dodatkowego wyszczególnionego w wymaganiach dla ww. Pakietu.

W ogłoszeniu powinno być: Dzierżawa analizatora hematologicznego 5 DIFF wraz z dostawą odczynników na 35 000 morfologii na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedziami Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 2 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu. Pakiet obejmując dostawę wyposażenia dodatkowego wyszczególnionego w wymaganiach dla ww. Pakietu.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 4

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą automatycznego analizatora koagulologicznego na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 4 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

W ogłoszeniu powinno być: Dostawa odczynników, materiałów kontrolnych i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą automatycznego analizatora koagulologicznego na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedziami Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 4 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 6

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dostawa odczynników do metod manualnych na 12 miesięcy (testy). Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 6

W ogłoszeniu powinno być: Dostawa odczynników do metod manualnych na 12 miesięcy (testy). Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedziami Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 6

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 7

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dostawa pasków do moczu na 13 000 badań wraz z dzierżawą i serwisem w pełni zautomatyzowanego systemu analizy moczu składającego się z modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu oraz modułu do oceny upostaciowanych elementów w moczu na 12

miesiący. Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 7 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

W ogłoszeniu powinno być: Dostawa pasków do moczu na 13 000 badań wraz z dzierżawą i serwisem w pełni zautomatyzowanego systemu analizy moczu składającego się z modułu do analizy parametrów fizykochemicznych moczu oraz modułu do oceny u postaciowanych elementów w moczu na 12 miesięcy. Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedziach Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 7 oraz w zał. nr 1 do ww. Pakietu.

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: ZAŁĄCZNIK I - Część nr 9

Punkt: 1)

W ogłoszeniu jest: Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań w serologii transfuzjologicznej do systemu DiaMed-ID Micro Typing System (będącego własnością zamawiającego) wraz z dzierżawą oprogramowania do obsługi pracowni serologii i banku krwi oraz dzierżawą systemu i (wirówka + inkubator) stanowiącego backup dla istniejącego systemu oraz bezpłatnym serwisem sprzętu i aparatury na 12 miesięcy - (II.) Szczegółowy opis oraz ilości określone w Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 9

W ogłoszeniu powinno być: Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań w serologii transfuzjologicznej do systemu DiaMed-ID Micro Typing System (będącego własnością zamawiającego) wraz z dzierżawą oprogramowania do obsługi pracowni serologii i banku krwi oraz dzierżawą systemu i (wirówka + inkubator) stanowiącego backup dla istniejącego systemu oraz bezpłatnym serwisem sprzętu i aparatury na 12 miesięcy - (II.) Szczegółowy opis oraz ilości określone w zmodyfikowanym odpowiedziach Formularzu asortymentowo-cenowym Zał. 1A do SIWZ : Pakiet nr 9