

Ogłoszenie nr 500300329-N-2018 z dnia 14-12-2018 r.

Lódź:

OGŁOSZENIE O ZMIANIE OGŁOSZENIA

OGŁOSZENIE DOTYCZY:

Ogłoszenia o zamówieniu

INFORMACJE O ZMIENIANYM OGŁOSZENIU

Numer: 658683-N-2018

Data: 07-12-2018

SEKCJA I: ZAMAWIAJACY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, Krajowy numer identyfikacyjny 47214755900000, ul. ul. Pomorska 251, 92213 Łódź, woj. łódzkie, państwo Polska, tel. 42 675 75 00, e-mail zam.publ@esk.umed.pl, faks 42 678 92 68.

Adres strony internetowej (url): www.esk.umed.pl

Adres profilu nabywcy: <http://www.esk.umed.pl/profil-nabywcy/>

SEKCJA II: ZMIANY W OGŁOSZENIU

II.1) Tekst, który należy zmienić:

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: II

Punkt: 3)

W ogłoszeniu jest: Zamówienie podzielone jest na części: Nie Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do: Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:

W ogłoszeniu powinno być: Zamówienie podzielone jest na części: Tak Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do: max liczby 2 części Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:2

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: III

Punkt: 6)

W ogłoszeniu jest: 1.Oświadczenie (Załącznik nr 7) potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na rynek polski oraz, że spełnia wymagania określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a także zgodny jest z: - ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne / Dz. U. z 2017 r. poz. 2211- tekst jednolity/ - ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 – tekst jednolity z późn. zm.) i sposobem klasyfikowania na podstawie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 Nr 215 poz. 1416). 2.Świadectwo rejestracji aktualne na dzień składania ofert i/lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie Unii Europejskiej wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską - dotyczy tlenu medycznego i podtlenu azotu. 3.Deklaracja zgodności i Certyfikat zgodności wyrobu wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli przedmiot zamówienia został zaliczony do wyrobów, o których mowa w art.29 ust.5 Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 – tekst jednolity) - dotyczy dwutlenku węgla medycznego; 4.Aktualne karty charakterystyki -dotyczy wszystkich gazów medycznych; 5.Aktualny na dzień składania ofert dokument potwierdzający spełnianie normy na zapewnienie zgodności i jakości dostarczanego gazu wskazanej w SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia – dotyczy tlenu medycznego; 6.Folder lub inne materiały promocyjne producenta lub autoryzowanego przedstawiciela– dotyczy butli z zaworem zintegrowanym; 7.Dokument potwierdzający możliwość stosowania butli aluminiowych w pomieszczeniach pracowni MRI – dotyczy butli z zaworem zintegrowanym

W ogłoszeniu powinno być: 1.Oświadczenie (Załącznik nr 7) potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia jest dopuszczony do obrotu na rynek polski oraz, że spełnia wymagania określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, a także zgodny jest z: - ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo Farmaceutyczne / Dz. U. z 2017 r. poz. 2211- tekst jednolity/ - ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 – tekst jednolity z późn. zm.) i sposobem klasyfikowania na podstawie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 Nr 215 poz. 1416). 2.Świadectwo rejestracji aktualne na dzień składania ofert i/lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie Unii Europejskiej wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską - dotyczy tlenu medycznego i podtlenu azotu. 3.Deklaracja zgodności i Certyfikat zgodności wyrobu wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli przedmiot zamówienia został zaliczony do wyrobów, o których mowa w art.29 ust.5 Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2015, poz. 876 – tekst jednolity) - dotyczy dwutlenku węgla medycznego; 4.Aktualne karty charakterystyki -dotyczy wszystkich gazów medycznych; 5.Aktualny na dzień składania ofert dokument potwierdzający spełnianie normy na zapewnienie zgodności i jakości dostarczanego gazu wskazanej w SIWZ w opisie przedmiotu zamówienia – dotyczy tlenu medycznego; 6.Folder lub inne materiały promocyjne producenta lub autoryzowanego przedstawiciela– dotyczy butli z zaworem zintegrowanym; 7.Dokument potwierdzający możliwość stosowania butli aluminiowych w pomieszczeniach pracowni MRI – dotyczy butli z zaworem zintegrowanym 8.Dokument potwierdzający brak BPA w oferowanym zaworze dozującym do podawania mieszaniny gazów– dotyczy (mieszanina O2 50% N2O 50%)

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: 2018-12-17, godzina: 10:00

W ogłoszeniu powinno być: Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu: Data: 2018-12-21, godzina: 10:00

Miejsce, w którym znajduje się zmieniany tekst:

Numer sekcji: IV

Punkt: 6.6

W ogłoszeniu jest: Informacje dodatkowe:

W ogłoszeniu powinno być: Informacje dodatkowe: W zakresie ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH: Część nr: 1 Nazwa: Pakiet Nr 1 Część nr: 2 Nazwa: Pakiet Nr 2. okres wykonania w miesiącach: 12 Kryterium zgodnie z pkt.IV.2.2) ogłoszenia