



Unia Europejska

Publikacja Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej

2, rue Mercier, 2985 Luxembourg, Luksemburg Faks: +352 29 29 42 670

E-mail: ojs@publications.europa.eu

Informacje i formularze on-line: <http://simap.europa.eu>

Ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa, adresy i punkty kontaktowe:

Oficjalna nazwa: [Mazowiecki Szpital Bródnowski w Warszawie Sp. z o.o.](#) Krajowy numer identyfikacyjny: *(jeżeli jest znany)*

Adres pocztowy: [ul. Kondratowicza 8](#)

Miejscowość: [Warszawa](#) Kod pocztowy: [03-242](#) Państwo: [Polska \(PL\)](#)

Punkt kontaktowy: Tel.: [+48 223265819](#)

Osoba do kontaktów: [Eliza Waśniewska](#)

E-mail: dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl Faks: [+48 223265834](#)

Adresy internetowe: *(jeżeli dotyczy)*

Ogólny adres instytucji zamawiającej/ podmiotu zamawiającego: *(URL)* <http://bip.brodnowski.pl/>

Adres profilu nabywcy: *(URL)*

Dostęp elektroniczny do informacji: *(URL)*

Elektroniczne składanie ofert i wniosków o dopuszczenie do udziału: *(URL)*

I.2) Rodzaj zamawiającego:

Instytucja zamawiająca

Podmiot zamawiający

Sekcja II: Przedmiot zamówienia

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu:

Dostawa materiałów opatrunkowych, sprzętu jednorazowego i nakładek na basen dla Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSB/PN/46/08/2016

II.1.2) Krótki opis zamówienia lub zakupu: *(podano w pierwotnym ogłoszeniu)*

Przedmiotem zamówienia są dostawy materiałów opatrunkowych, sprzętu jednorazowy i nakładek na basen dla Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego Sp. z o.o., których zakres i przedmiot został określony w specyfikacji asortymentowo-cenowej stanowiącej załącznik nr 5 do SIWZ

II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	Słownik główny	Słownik uzupełniający <i>(jeżeli dotyczy)</i>
Główny przedmiot	33141000	

Sekcja IV: Procedura

IV.1) Rodzaj procedury (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

- Otwarta
- Ograniczona
- Ograniczona przyspieszona
- Negocjacyjna
- Negocjacyjna przyspieszona
- Dialog konkurencyjny
- Negocjacyjna z uprzednim ogłoszeniem
- Negocjacyjna bez uprzedniego ogłoszenia
- Negocjacyjna z publikacją ogłoszenia o zamówieniu
- Negocjacyjna bez publikacji ogłoszenia o zamówieniu
- Udzielenie zamówienia bez uprzedniej publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej

IV.2) Informacje administracyjne

IV.2.1) Numer referencyjny: (podano w pierwotnym ogłoszeniu)

[MSB/PN/46/08/2016](#)

IV.2.2) Dane referencyjne ogłoszenia w przypadku ogłoszeń przesłanych drogą elektroniczną:

Pierwotne ogłoszenie przesłane przez

- eNotices
- TED eSender

Login: [ENOTICES_MSWwwSPZ00](#)

Dane referencyjne ogłoszenia: [2016-110083](#) rok i numer dokumentu

IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2016/S 167-301005](#) z dnia: [31/08/2016](#) (dd/mm/rrrr)

IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[26/08/2016](#) (dd/mm/rrrr)

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

VI.1) Ogłoszenie dotyczy:

- Procedury niepełnej
- Sprostowania
- Informacji dodatkowych

VI.2) Informacje na temat niepełnej procedury udzielenia zamówienia:

- Postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przerwane
- Postępowanie o udzielenie zamówienia uznano za nieskuteczne
- Zamówienia nie udzielono
- Zamówienie może być przedmiotem ponownej publikacji

VI.3) Informacje do poprawienia lub dodania :

VI.3.1)

- Zmiana oryginalnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
- Publikacja w witrynie TED niezgodna z oryginalną informacją, przekazaną przez instytucję zamawiającą
- Oba przypadki

VI.3.2)

- W ogłoszeniu pierwotnym
- W odpowiedniej dokumentacji przetargowej
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)
- W obu przypadkach
(więcej informacji w odpowiedniej dokumentacji przetargowej)

VI.3.3) Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajduje się
zmieniany tekst:

III.1.4) Inne szczególne warunki:

Zamiast:

1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) – dotyczy wszystkich części.
2. Karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy części 1-8.

Powinno być:

WARUNKI PAKIETU nr 2
1. Opakowania zgodne z PN-EN 868-5 dotyczy poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 14, 16, 27, 28.
2. Produkty z gazy zgodnie z normą PN-EN 14079 dotyczy poz. 1, 2, 3, 11, 14, 28.
3. Etykieta podwójnie przylepna, składająca się z min. 2 części. umożliwiającą identyfikację wyrobu, zawierająca wszystkie niezbędne informacje dla wyrobów medycznych dotyczy 1, 2, 3, 28.
4. Próbki wyrobów jałowych gotowe do użycia w warunkach szpitalnych dotyczy poz. 1, 2, 3, 28 po jednym pakiecie z wymienionych pozycji.
5. Przewiązanie wyrobu tylko za pomocą materiału o składzie identycznym jak zawartość pakietu dotyczy poz. 1.
WARUNKI PAKIETU nr 6
6. Kompresy wykonane z gazy zgodnej z normą PN-EN 14079.

7.. Do oferty zostaną dołączone dokumenty wydane przez producenta wyrobu, potwierdzające parametry użytych materiałów do produkcji - karta danych technicznych. Dokument potwierdzający walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot oferty pod postacią Raportu z ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji. PN-EN ISO 11135-1 dla wyrobów sterylizowanych tlenkiem etylenu. WARUNKI PAKIETU nr 8
8. Opakowania zgodne z PN-EN 868-5 dotyczy poz. 1-2. WARUNKI PAKIETU nr 12
9. Opakowania zgodne z PN-EN 868-5 dotyczy poz. 1, 2, 3.
10 Produkty z gazy zgodnie z normą PN-EN 14079 dotyczy poz. 1, 2, 3.
11 Etykieta podwójnie przylepna składająca się z min. 2 części. umożliwiającą identyfikację wyrobu, zawierającą wszystkie niezbędne informacje dla wyrobów medycznych dotyczy 3.
12. Probki wyrobów jałowych gotowe do użycia w warunkach szpitalnych dotyczy poz. 3 po 3 po jednym pakiecie z wymienionych pozycji.
13 Dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) – dotyczy wszystkich części.
14. Karty katalogowe wraz z opisami technicznymi w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy części 1-8.

VI.3.4) Daty, które należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty: **Zamiast:** **10/11/2016** Godzina: **10:00**
IV.3.4) Termin składania ofert lub **(dd/mm/rrrr)**
wnioseków o dopuszczenie do udziału
w postępowaniu:

Powinno być:
21/11/2016 Godzina: **10:00**
(dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się
zmieniane daty: **Zamiast:** **10/11/2016** Godzina: **11:00**

Powinno być:
21/11/2016 Godzina: **11:00**

IV.3.8) Warunki otwarcia ofert: (dd/mm/rrrr)

(dd/mm/rrrr)

VI.3.5) Adresy i punkty kontaktowe, które należy poprawić

VI.3.6) Tekst, który należy dodać do pierwotnego ogłoszenia

Miejsce, w którym należy dodać tekst:

Tekst do dodania:

VI.4) Inne dodatkowe informacje:

VI.5) Data wysłania niniejszego ogłoszenia: