



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](mailto: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 223265353](#)

Osoba do kontaktów: [Małgorzata Ziemska](#)

E-mail: [dzial.zamowien.publicznych@brodnowski.pl](mailto: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 rękawiczek dla Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSB/PN/22/03/2015.

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

Dostawa rękawiczek dla Mazowieckiego Szpitala Bródnowskiego w Warszawie Sp. z o.o. MSB/PN/22/03/2015

### II.1.3) Wspólny Słownik Zamówień (CPV)

	<b>Słownik główny</b>	<b>Słownik uzupełniający</b> <i>(jeżeli dotyczy)</i>
<b>Główny przedmiot</b>	<b>33190000</b>	

## 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/22/03/2015](#)

#### 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: [2015-053674](#) rok i numer dokumentu

#### IV.2.3) Ogłoszenie, którego dotyczy niniejsza publikacja:

Numer ogłoszenia w Dz.U.: [2015/S 081-142982](#) z dnia: [25/04/2015](#) (dd/mm/rrrr)

#### IV.2.4) Data wysłania pierwotnego ogłoszenia:

[22/04/2015](#) (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

Zamiast:

1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.  
2. Karty katalogowe w wersji papierowej oraz w wersji elektronicznej na płycie CD lub pendrive wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.

Powinno być:

1. Dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i do używania oraz oznakowanie znakiem CE zgodnie ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.) - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.  
2. Karty katalogowe w wersji papierowej oraz w wersji elektronicznej na płycie CD lub pendrive wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim. Zamawiający dopuszcza katalogi w języku angielskim wraz z opisami technicznymi oferowanych wyrobów w języku polskim - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.

<p>3. Próbkę oferowanych wyrobów w celu potwierdzenia, że oferowane produkty spełniają wymagania określone w specyfikacji przez Zamawiającego. Próbkę należy załączyć w ilości: po 1 opakowaniu rozmiaru S i M - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.</p> <p>4. Zaświadczenie niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczone produkty odpowiadają określonym normom:          PL Formularz standardowy 02 - Ogłoszenie o zamówieniu 7 / 20          1) Raport z badań producenta do serii dostarczonych próbek nie starszy niż z 2013 r. (w raporcie informacja dotycząca poziomu AQL, grubości i długości rękawic) - dotyczy części nr 1 i 2 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          2) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 - dotyczy części nr 1, 2 i 3 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          3) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 (w tym na Isopropanol 70% lub Etanol 70% min. 25 min.) - dotyczy części nr 1 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          4) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-1,2,3,4. Zamawiający dopuszcza normę amerykańską ASTM D 6978-05- dotyczy części nr 1 i 3 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          5) Raport z badań jednostki niezależnej na wytrzymałość na rozciąganie przed starzeniem zgodnie z normą: EN 455-2 - dotyczy części nr 1 specyfikacji asortymentowo-cenowej. Ponadto:</p>	<p>3. Próbkę oferowanych wyrobów w celu potwierdzenia, że oferowane produkty spełniają wymagania określone w specyfikacji przez Zamawiającego. Próbkę należy załączyć w ilości: po 1 opakowaniu rozmiaru S i M - dotyczy wszystkich części specyfikacji asortymentowo-cenowej.</p> <p>4. Zaświadczenie niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczone produkty odpowiadają określonym normom:          PL Formularz standardowy 02 - Ogłoszenie o zamówieniu 7 / 20          1) Raport z badań producenta do serii dostarczonych próbek nie starszy niż z 2013 r. (w raporcie informacja dotycząca poziomu AQL, grubości i długości rękawic) - dotyczy części nr 1 i 2 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          2) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 - dotyczy części nr 1, 2 i 3 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          3) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 (w tym na Isopropanol 70% lub Etanol 70% min. 25 min.) - dotyczy części nr 1 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          4) Raport z badań jednostki niezależnej na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-1,2,3,4. Zamawiający dopuszcza normę amerykańską ASTM D 6978-05- dotyczy części nr 1 i 3 specyfikacji asortymentowo-cenowej.          5) Raport z badań niezależnej jednostki lub badań producenta na wytrzymałość na rozciąganie przed starzeniem zgodnie z normą: EN 455-2 - dotyczy części nr 1.</p>
--	---

Ponadto:

5. Wypełniony formularz ofertowy - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.

6. Wypełniona specyfikacja asortymentowo-cenowa - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.

7. Wypełniony i podpisany załącznik nr 5A (czas dostaw) – do oceny w ramach kryterium nr 2.

8. Dowód wniesienia wadium

5. Wypełniony formularz ofertowy - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 3 do SIWZ.

6. Wypełniona specyfikacja asortymentowo-cenowa - wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ.

7. Wypełniony i podpisany załącznik nr 5A (czas dostaw) – do oceny w ramach kryterium nr 2.

8. Dowód wniesienia wadium

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

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

[IV.3.4](#)

Zamiast:

[03/06/2015](#) Godzina: **10:00**  
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

[15/06/2015](#) Godzina: **10:00**  
(dd/mm/rrrr)

Miejsce, w którym znajdują się zmieniane daty:

[IV.3.8](#)

Zamiast:

[03/06/2015](#) Godzina: **11:00**  
(dd/mm/rrrr)

Powinno być:

[15/06/2015](#) Godzina: **11:00**  
(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:**

[22/05/2015](#) (dd/mm/rrrr) - ID:2015-068548